

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Sukcesywne dostawy odczynników, materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą 2 szt. kompatybilnych analizatorów hematologicznych

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

1.1.) Rola zamawiającego

Postępowanie prowadzone jest samodzielnie przez zamawiającego

1.2.) Nazwa zamawiającego: WIELOSPECJALISTYCZNY SZPITAL MIEJSKI IM.DR EMILA WARMIŃSKIEGO - SPZOZ

1.4) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 092354746

1.5) Adres zamawiającego

1.5.1.) Ulica: ul. Szpitalna 19

1.5.2.) Miejscowość: Bydgoszcz

1.5.3.) Kod pocztowy: 85-826

1.5.4.) Województwo: kujawsko-pomorskie

1.5.5.) Kraj: Polska

1.5.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL613 - Bydgosko-toruński

1.5.9.) Adres poczty elektronicznej: zp3@szpital.bydgoszcz.pl

1.5.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: <https://www.szpital.bydgoszcz.pl>

1.6.) Rodzaj zamawiającego: Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej

1.7.) Przedmiot działalności zamawiającego: Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

2.1.) Ogłoszenie dotyczy:

Zamówienia publicznego

2.2.) Ogłoszenie dotyczy usług społecznych i innych szczególnych usług: Nie

2.3.) Nazwa zamówienia albo umowy ramowej:

Sukcesywne dostawy odczynników, materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą 2 szt. kompatybilnych analizatorów hematologicznych

2.4.) Identyfikator postępowania: ocds-148610-4a9a61a4-e622-11eb-b885-f28f91688073

2.5.) Numer ogłoszenia: 2021/BZP 00118619/01

2.6.) Wersja ogłoszenia: 01

2.7.) Data ogłoszenia: 2021-07-19 09:34

2.8.) Zamówienie albo umowa ramowa zostały ujęte w planie postępowań: Tak

2.9.) Numer planu postępowań w BZP: 2021/BZP 00109897/01/P

2.10.) Identyfikator pozycji planu postępowań:

1.2.36 Odczynniki, sprzęt (hematologia)

2.11.) O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wyłącznie wykonawcy, o których mowa w art. 94 ustawy: Nie

2.14.) Czy zamówienie albo umowa ramowa dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej: Nie

2.16.) Tryb udzielenia zamówienia wraz z podstawą prawną

Zamówienie udzielane jest w trybie podstawowym na podstawie: art. 275 pkt 1 ustawy

SEKCJA III – UDOSTĘPNIANIE DOKUMENTÓW ZAMÓWIENIA I KOMUNIKACJA

3.1.) Adres strony internetowej prowadzonego postępowania

<https://www.szpital.bydgoszcz.pl>

3.2.) Zamawiający zastrzega dostęp do dokumentów zamówienia: Nie

3.4.) Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń oraz innych dokumentów wyłącznie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej: Tak

3.5.) Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami - adres strony internetowej: <https://e-propublico.pl>

3.6.) Wymagania techniczne i organizacyjne dotyczące korespondencji elektronicznej: Do złożenia oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy ważnego kwalifikowanego podpisu elektronicznego, podpisu zaufanego lub podpisu osobistego. Ilekroć w SWZ jest mowa o:

a) podpisie zaufanym – należy przez to rozumieć podpis, o którym mowa art. 3 pkt 14a ustawy z 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz.U.2020 poz. 346);

b) podpisie osobistym – należy przez to rozumieć podpis, o którym mowa w art. z art. 2 ust. 1 pkt 9 ustawy z 6 sierpnia 2010 r. o dowodach osobistych (t.j. Dz.U.2020 poz. 332).

Zalecenia Zamawiającego odnośnie kwalifikowanego podpisu elektronicznego:

a) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie .pdf zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES;

b) dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie innym niż .pdf (np.: .doc, .docx, .xlsx, .xml) zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie XAdES;

c) do składania kwalifikowanego podpisu elektronicznego zaleca się stosowanie algorytmu SHA-2 (lub wyższego).

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.

Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych: pliki w formatach określonych odpowiednimi przepisami prawa, tj. m.in.: .doc, .docx, .txt, .xls, .xlsx, .ppt, .csv, .pdf, .jpg,

.git, .png, .tif, .dwg, .ath, .kst, .zip, .rar, przy czym zaleca się wykorzystywanie plików w formacie .pdf, .doc, .docx., .xlsx, .xml. Maksymalny rozmiar pojedynczego pliku to 80 MB, przy czym nie określa się limitu liczby plików

3.8.) Zamawiający wymaga sporządzenia i przedstawienia ofert przy użyciu narzędzi elektronicznego modelowania danych budowlanych lub innych podobnych narzędzi, które nie są ogólnie dostępne: Nie

3.12.) Oferta - katalog elektroniczny: Nie dotyczy

3.14.) Języki, w jakich mogą być sporządzane dokumenty składane w postępowaniu:

polski

3.15.) RODO (obowiązek informacyjny): Zamawiający oświadcza, że spełnia wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 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 4 maja 2016 r.) – dalej: RODO – tym samym dane osobowe podane przez Wykonawcę będą przetwarzane zgodnie z RODO oraz zgodnie z przepisami krajowymi.

Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Wielospecjalistyczny Szpital Miejski im. dr. Emila Warmińskiego SPZOZ w Bydgoszczy. Dane osobowe Wykonawcy przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z przedmiotowym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.

Odbiorcami przekazanych przez Wykonawcę danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania zgodnie z art. 8 oraz art. 96 ust. 3 Ustawy Pzp, a także art. 6 Ustawy z 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej. Dane osobowe Wykonawcy zawarte w protokole postępowania będą przechowywane przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia. Jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy. Zamawiający nie planuje przetwarzania danych osobowych Wykonawcy w celu innym niż cel określony powyżej. Wykonawca jest zobowiązany, w związku z udziałem w przedmiotowym postępowaniu, do wypełnienia wszystkich obowiązków formalnoprawnych wymaganych przez RODO i związanych z udziałem w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia. Należą do nich obowiązki informacyjne z art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te Wykonawca bezpośrednio pozyskał i przekazał Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego oraz art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane Wykonawca pozyskał w sposób pośredni, a które to dane Wykonawca przekazuje Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego.

3.16.) RODO (ograniczenia stosowania): Zamawiający informuje, że: udostępnia dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO (dane osobowe dotyczące wyroków skazujących i czynów zabronionych) w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale IX ustawy Pzp, do upływu terminu na ich wniesienie; udostępnianie protokołu i załączników do protokołu ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem tych, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO (tj. danych osobowych ujawniających pochodzenie rasowe lub etniczne, poglądy polityczne, przekonania religijne lub światopoglądowe, przynależność do związków zawodowych oraz przetwarzania danych genetycznych, danych biometrycznych w celu jednoznacznego zidentyfikowania osoby fizycznej lub danych dotyczących zdrowia, seksualności lub orientacji seksualnej tej osoby), zebranych w toku postępowania o udzielenie zamówienia; w przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez Zamawiającego, z uprawnienia, o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO (związanych z prawem Wykonawcy do uzyskania od administratora potwierdzenia, czy przetwarzane są dane osobowe jego dotyczące, prawem Wykonawcy do bycia poinformowanym o odpowiednich zabezpieczeniach, o których mowa w art. 46 RODO, związanych z przekazaniem jego danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej oraz prawem otrzymania przez Wykonawcę od administratora kopii danych osobowych podlegających przetwarzaniu), Zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie

zamówienia; skorzystanie przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane, z uprawnienia, o którym mowa w art. 16 RODO (uprawnienie do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych), nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników; w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania; w przypadku, gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679.

SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

4.1.1.) Przed wszczęciem postępowania przeprowadzono konsultacje rynkowe: Nie

4.1.2.) Numer referencyjny: DZP-270-31-2021

4.1.3.) Rodzaj zamówienia: Dostawy

4.1.4.) Zamawiający udziela zamówienia w częściach, z których każda stanowi przedmiot odrębnego postępowania: Nie

4.1.8.) Możliwe jest składanie ofert częściowych: Nie

4.1.13.) Zamawiający uwzględnia aspekty społeczne, środowiskowe lub etykiety w opisie przedmiotu zamówienia: Nie

4.2. Informacje szczegółowe odnoszące się do przedmiotu zamówienia:

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

1. Aparat podstawowy: nie starszy niż z 2018 r. z możliwością automatycznego oznaczania morfologii, morfologii z rozmazem oraz retikulocytów, możliwość pracy z próbkami systemu zamkniętego, bez potrzeby ich otwierania, forma identyfikacji próbki - kod kreskowy. Analizator składający się z jednostki analitycznej ze zintegrowanym podajnikiem na minimum 20 próbek oraz jednostki sterującej z ekranem dotykowym.

Analizator back-up: nie starszy niż z 2018 r. z możliwością automatycznego oznaczania morfologii, morfologii z rozmazem, możliwość pracy z próbkami systemu zamkniętego, bez potrzeby ich otwierania, forma identyfikacji próbki - kod kreskowy. Analizator składający się z jednostki analitycznej ze zintegrowanym podajnikiem na minimum 20 próbek oraz jednostki sterującej z ekranem dotykowym.

2. Analizator nastołowy.

3. Analizator, odczynniki – muszą posiadać znak CE.

4. Analizator przeznaczony jest do pracy w systemie ciągłym 24h/dobę, 7 dni w tygodniu przez cały okres trwania umowy.

5. Dodatkowym wyposażeniem dla analizatora powinno być:

1) UPS umożliwiający dokończenie rozpoczętych analiz w przypadku zaników prądu, podtrzymujący pracę analizatora w przypadku awarii zasilania przez co najmniej 30 minut;

2) zewnętrzny i wewnętrzny czytnik kodów kreskowych;

3) drukarkę laserową /czarno-białą/;

4) czujnik poziomu odpadów płynnych;

5) techniczne środki informatyczne umożliwiające podłączenie i pracę w sieci (sieć informatyczna szpitala Infomedica) oraz złącze RS 232 do pełnej dwukierunkowej transmisji danych, szkolenie w tym zakresie personelu laboratorium.

6. Wydajność analizatora to min. 70 oznaczeń/ godzinę dla analizatora podstawowego.

7. Wykonywanie badań w systemie automatycznym z podajnikiem i manualnie, podajnik powinien być dostosowany do różnego typu zamkniętych systemów pobierania krwi.

8. Możliwość dostawiania próbek do podajnika w trakcie pracy analizatora.
9. Automatyczne mieszanie próbek przed aspiracją w trybie pracy z podajnikiem.
10. Możliwość wyboru trybu pracy CBC i CBC–5 DIFF.
11. Objętość próbki aspirowanej w trybie podajnikowym i manualnym w trybie CBC-5DIFF nie większa niż 30 µl. Możliwość wykonywania oznaczeń w trybie CBC-5DIFF także w opcji krwi kapilarnej (z rozcieńczeniem).
12. Automatyczna analiza minimum 26 parametrów raportowanych na wyniku, m.in. RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, WBC, NEUT(%,#), LYMPH(%,#), MONO(%,#), EO(%,#), BASO(%,#), IG(%,#), PDW, MPV, PLT, P-LCR, PCT.
13. Analizator powinien być wyposażony w dodatkowy tryb pomiaru WBC służący weryfikacji próbek leukopenicznych (tryb z wydłużonym czasem zliczania leukocytów) z możliwością automatycznej weryfikacji tych próbek.
14. Analizator podstawowy:
 - 1) retikulocyty oznaczane metodą automatyczną z wykorzystaniem fluorescencyjnej cytometrii przepływowej;
 - 2) oznaczanie retikulocytów wraz z podziałem na frakcje w zależności od stopnia dojrzałości i ekwiwalentem hemoglobiny w retikulocycie w oparciu o technologię fluorescencyjnej cytometrii przepływowej bez wstępnego przygotowania próbki (rozcieńczania czy manualnego wybarwienia próbki);
 - 3) metoda pomiarowa umożliwiająca wiarygodne oznaczenie PLT w przypadku występowania w próbce mikrocytów, fragmentocytów, płytek olbrzymich, uzyskany wynik PLT-optycznych raportowany na wyniku pacjenta.
15. Możliwość monitorowania niedokrwistości z wykorzystaniem parametrów stopnia mikro- i makrocytozy. Podawany odsetek mikrocytów (krwinek czerwonych o zmniejszonej objętości), jako parametr diagnostyczny i raportowany do systemu LIS.
16. Pomiar płynów z jam ciała, co najmniej liczby erytrocytów i leukocytów, z ich zróżnicowaniem na jedno- i wielojądrzaste, parametry raportowane na wyniku i przesyłane do systemu LIS, wykonanie oznaczenia nie wymaga dodatkowej procedury oraz odczynników oprócz standardowo stosowanych w oznaczeniach hematologicznych w trybie CBC-5DIFF.
17. Materiał kontrolny dla płynów z jam ciała, w ilości minimum 1 opak. na kwartał, minimum 2 poziomy - uwzględnić i wyspecyfikować w formularzu asortymentowo- cenowym.
18. Pomiar HGB niezależnie od pomiaru WBC (w osobnym torze pomiarowym, gwarantującym zmniejszenie interferencji ze strony krwinek białych i lipidów).
19. Minimalne zakresy liniowości oznaczeń dla parametrów bez rozcieńczenia z pierwszego podania próbki: WBC 0-350x10³ /µl, HGB 0-24 g/dl, RBC 0-8x10⁶ /µl, PLT 0-5000x10³/µl.
20. Automatyczny pomiar oraz różnicowanie WBC dokonywane przy zastosowaniu technologii fluorescencyjnej cytometrii przepływowej z wykorzystaniem światła lasera półprzewodnikowego.
21. Wszystkie parametry raportowane na wyniku pacjenta.
22. Wydruki wyników zawierają wszystkie oznaczane parametry wraz zakresem wartości prawidłowych. Flagowanie wyników patologicznych wraz z komunikatami opisującymi patologie.
23. Możliwość graficznej prezentacji wyników pomiaru na min. 1 kolorowym wykresie typu scattergram i min. 2 histogramach na ekranie LCD oraz na wydruku wyniku z analizatora.
24. Materiały kontrolne do codziennej kontroli jakości (CBC, CBC-Diff, Retikulocyty) na trzech poziomach wartości – L,H,N. Kontrola wykonywana 1 raz dziennie na trzech poziomach.
25. Jeden rodzaj krwi kontrolnej dla parametrów krwi obwodowej, włącznie z retikulocytami, w probówkach zamkniętych pochodzących od dostawcy aparatów i odczynników, krew kontrolna oferowana zgodnie z datą przydatności na opakowaniu i dostarczana zgodnie z harmonogramem dostaw.
26. Wbudowany system kontroli jakości oparty o reguły Westgarda, z wykresami Levey-Jeningsa.
27. Udziału w zewnętrznej kontroli jakości on-line, opartej o materiał do kontroli codziennej, wysyłany automatycznie bezpośrednio z analizatora, dający możliwość uzyskania raportów miesięcznych oraz certyfikatu uczestnictwa.
28. Wykonawca zapewni bezpłatny udział laboratorium w pełnych cyklach Programu

Zewnętrznej Oceny Jakości Badań Laboratoryjnych w tym dla retikulocytów – kontroli międzynarodowej dla badań ujętych w ofercie. Rodzaj oferowanej kontroli, harmonogram dostaw oraz nazwę dostawcy kontroli proszę przedstawić w formie tabeli.

29. Oferowane odczynniki i materiały zużywalne muszą być kompatybilne pomiędzy oferowanymi analizatorami oraz stosowane w sposób wymienny, z wyłączeniem odczynników do oznaczania retikulocytów. Odczynniki stosowane w analizatorach muszą zapewnić oznaczenie wymaganych wspólnie 26 parametrów.

30. Wszystkie odczynniki potrzebne do wykonania morfologii na oferowanych analizatorach bezcyjankowe, udokumentowane kartami charakterystyki.

31. Oprogramowanie analizatora umożliwiające zarządzanie odczynnikami – szacowanie przez system zużycia odczynników wraz z podaniem w formie graficznej na monitorze informacji o poziomie ich zużycia w czasie wykonywania rutynowej pracy.

32. Wszystkie oferowane odczynniki i materiały kontrolne, materiały eksploatacyjne, płyny systemowe muszą być oryginalne i pochodzić od jednego producenta.

33. Opakowania odczynników powinny być zaopatrzone w kody do automatycznego wczytywania na pokład analizatora.

34. Termin ważności zestawów odczynnikowych poza analizatorem powyżej 6 miesięcy od czasu dostawy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, która jest rozdysponowywana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego.

35. Okres stabilności każdego odczynnika po otwarciu nie krótszy niż 1 miesiąc.

36. Możliwość wprowadzenia danych demograficznych pacjenta oraz wartości referencyjnych w zależności od płci i wieku.

37. Automatyczne mycie sondy aspirującej materiał (zewnętrzne i wewnętrzne) po każdym pobraniu.

38. Prezentacja wyników w formie liczbowej i graficznej za pomocą ekranu.

39. Pamięć wewnętrzna analizatorów minimum 10 000 ostatnich oznaczeń wraz z prezentacją graficzną i danymi pacjenta.

40. Flagowanie wyników patologicznych wraz z komunikatami opisującymi typowe patologie oraz informacje o stopniu zaawansowania patologii.

41. Instrukcja obsługi powinna być w języku polskim dostarczona w wersji papierowej wraz z analizatorem.

42. Zamawiający wymaga, aby dołączyć z pierwszą dostawą analizatora - metodyki badań oraz karty charakterystyk substancji niebezpiecznych i autoryzowane przez producenta aparatu aplikacje.

43. Termin dostawy analizatora (zgodnie z definicją podaną w umowie), max. 14 dni od zawarcia umowy.

44. Oferent zapewni podłączenie do funkcjonującego w szpitalu systemu informatycznego – Infomedica firmy Asseco w ciągu max. 14 dni od daty podpisania umowy.

45. Zamawiający wymaga, aby instalacja i szkolenie z obsługi aparatu dla personelu laboratorium odbyło się na koszt Wykonawcy.

46. Szkolenie powinno być potwierdzone certyfikatem dla poszczególnych uczestników, certyfikat powinien być wystawiony przez podmiot prowadzący szkolenie.

47. Bezpłatny serwis techniczny i aplikacyjny analizatora i niezbędnego sprzętu (naprawy bieżące wynikające z awarii oraz regularne przeglądy gwarancyjne zgodnie z wymaganym terminem producenta – Zamawiający wymaga, aby podać harmonogram, aktualizacje oprogramowania, części zamienne, dojazd przez cały okres dzierżawy.

48. Wykonawca zapewni moduł serwisowy do zdalnego dostępu, w celu kontrolowania, serwisowania pracy analizatora oraz wsparcia technicznego i merytorycznego.

49. Czas reakcji serwisu – do 60 minut, przyjazdu serwisu w przypadku awarii maksymalnie do 24 godz./48 godz*. od momentu zgłoszenia usterki. W razie dłuższej niesprawności technicznej – powyżej 24 godzin/48 godzin* wstawienie aparatu zastępczego o takich samych parametrach na czas naprawy lub zabezpieczenie wykonywanych badań w wybranej przez Klienta placówce na koszt Wykonawcy (koszt badań oraz transportu na podstawie faktury VAT) – podać nazwę, adres placówki oraz tryb pracy placówki. W ofercie należy podać numer telefonu, pod który

należy zgłaszać ustępki w dni robocze i ustawowo wolne od pracy.

4.2.6.) Główny kod CPV: 33696500-0 - Odczynniki laboratoryjne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Procentowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Wyłącznie kryterium ceny

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 100

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

5.1.) Zamawiający przewiduje fakultatywne podstawy wykluczenia: Nie

5.3.) Warunki udziału w postępowaniu: Tak

5.4.) Nazwa i opis warunków udziału w postępowaniu.

Zdolność do występowania w obrocie gospodarczym- Zamawiający wymaga, aby wykonawcy prowadzący działalność gospodarczą lub zawodową byli wpisani do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych prowadzonych w kraju, w którym mają siedzibę lub miejsce zamieszkania

5.5.) Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia, o którym mowa w art.125 ust. 1 ustawy: Tak

5.6.) Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie niepodlegania wykluczeniu:

Załącz. nr 3 - Oświadczenie wykonawcy o braku podstaw wykluczenia oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu

5.7.) Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu: Załącz. nr 4 - Oświadczenie wykonawcy o przynależności albo o braku przynależności do grupy kapitałowej

5.8.) Wykaz przedmiotowych środków dowodowych:

1. Opisy, ulotki, karty katalogowe, karty techniczne itp. potwierdzające spełnianie przez oferowany asortyment opisu przedmiotu zamówienia;
2. Instrukcja stosowania odczynników hematologicznych wraz z ich charakterystyką oraz obowiązującą metodyką badań;
3. Aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych.

5.9.) Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych: Tak

5.10.) Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu po złożeniu oferty:

1. Opisy, ulotki, karty katalogowe, karty techniczne itp. potwierdzające spełnianie przez oferowany asortyment opisu przedmiotu zamówienia;
2. Instrukcja stosowania odczynników hematologicznych wraz z ich charakterystyką oraz obowiązującą metodyką badań;
3. Aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych.

SEKCJA VI - WARUNKI ZAMÓWIENIA

6.1.) Zamawiający wymaga albo dopuszcza oferty wariantowe: Nie

6.3.) Zamawiający przewiduje aukcję elektroniczną: Nie

6.4.) Zamawiający wymaga wadium: Nie

6.5.) Zamawiający wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy: Nie

6.6.) Wymagania dotyczące składania oferty przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy dołączyć do oferty i powinno ono zawierać w szczególności wskazanie postępowania udzielenie zamówienia publicznego, którego dotyczy, wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia oraz ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, dokument "Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału", składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

6.7.) Zamawiający przewiduje unieważnienie postępowania, jeśli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia nie zostały przyznane: Nie

SEKCJA VII - PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY

7.1.) Zamawiający przewiduje udzielenia zaliczek: Nie

7.3.) Zamawiający przewiduje zmiany umowy: Tak

7.4.) Rodzaj i zakres zmian umowy oraz warunki ich wprowadzenia:

Zmiany umowy są dopuszczalne bez ograniczeń w zakresie dozwolonym przez art. 455 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych. Dopuszcza się dokonywanie zmian postanowień umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, w szczególności gdy:

- 1) Zamawiający nie złożył zamówień na wszystkie części zamówienia i umowa nie została wykonana w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 1, a Wykonawca wyrazi zgodę na przedłużenie terminu wykonania i dostarczenie niewykonanej części zamówienia według cen jednostkowych określonych w poszczególnych pozycjach Specyfikacji asortymentowo - cenowej.
- 2) nastąpi konieczność dokonania zmian ilościowych dla poszczególnych pozycji wymienionych w Formularzu asortymentowo - cenowym, polegających na zwiększeniu ilości w pozycjach wykonanych i równoczesnym zmniejszeniu ilości w pozycjach niewykonanych. Wyżej

wymieniona zmiana:

a) nastąpi pod warunkiem, że nie ulegnie zmianie wynagrodzenie Wykonawcy określone w § 2 ust. 5 umowy oraz ceny jednostkowe określone w Formularzu asortymentowo-cenowym,

b) wymaga akceptacji osób wymienionych w §4 ust. 3.

3) nastąpi zmiana stawki podatku VAT. Zmiana taka spowoduje odpowiednią (dla zakresu niewykonanej części umowy) zmianę kwoty brutto oraz stawki i kwoty podatku VAT, określonych w §2 ust. 7 umowy. Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w zakresie jakości lub innych parametrów

towarów zaoferowanych w ofercie, przy czym zmiana taka może być spowodowana:

a) niedostępnością na rynku towarów wskazanych w ofercie, wynikającą z zaprzestania produkcji lub wycofania ich z rynku;

b) pojawieniem się na rynku towarów nowszej generacji pozwalających na zaoszczędzenie kosztów realizacji przedmiotu umowy;

c) pojawieniem się na rynku towarów o lepszych parametrach niż wskazane w ofercie, - pod warunkiem, że zmiany wskazane powyżej nie spowodują zwiększenia ceny ofertowej.

Zarówno wystąpienie okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, jak i konieczność wprowadzenia zmian do umowy wymagają protokolarnego stwierdzenia wystąpienia takich okoliczności oraz uzasadnienia konieczności wprowadzenia zmian do niniejszej umowy.

Strony ustalają, że w przypadku obniżenia ceny jednostkowej towaru w związku z aktualnymi rabatami lub promocjami, obniżenie następuje automatycznie bez konieczności zmiany umowy, na podstawie oświadczenia Wykonawcy, zawierającego informacje takie jak: nazwę produktu, jego opis, cenę jednostkową (netto, brutto), okres obowiązywania lub ilość towaru, jakiej dotyczy rabat/promocja. Niniejsze oświadczenie zostanie dostarczone Zamawiającemu każdorazowo wraz z dostawą towaru objętego rabatem/promocją.

7.5.) Zamawiający uwzględnił aspekty społeczne, środowiskowe, innowacyjne lub etykiety związane z realizacją zamówienia: Nie

SEKCJA VIII – PROCEDURA

8.1.) Termin składania ofert: 2021-07-26 11:00

8.2.) Miejsce składania ofert: Drogą elektroniczną za pośrednictwem: <https://e-propublico.pl>

8.3.) Termin otwarcia ofert: 2021-07-26 11:30

8.4.) Termin związania ofertą: do 2021-08-24