

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:92557-2019:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Kraków: Odczynniki i środki kontrastowe
2019/S 041-092557**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Centrum Onkologii, Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie, Oddział w Krakowie
000288366
ul. Garncarska 11
Kraków
31-115
Polska
Osoba do kontaktów: Monika Tokarczyk
Tel.: +48 126348282
E-mail: z5zampub@cyfronet.pl
Faks: +48 124231565
Kod NUTS: PL213

Adresy internetowe:

Główny adres: www.onkologia.krakow.pl

I.2) Informacja o zamówieniu wspólnym

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <https://e-ProPublico.pl>
Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej
Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: <https://e-ProPublico.pl>
Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres podany powyżej

I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Inny rodzaj: instytut badawczy

I.5) Główny przedmiot działalności

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dzierżawa analizatora biochemicznego z back-up'em wraz z dostawą odczynników i materiałów zużywalnych
Numer referencyjny: ZP-271-11/19

II.1.2) Główny kod CPV

33696000

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Dzierżawa analizatora biochemicznego z back-up'em wraz z dostawą odczynników i materiałów zużywalnych zgodnie z opisem załącznika nr 1.1A, 1.1B, 1.2, 1.3.1, 1.3.2

II.1.5) **Szacunkowa całkowita wartość**

Wartość bez VAT: 600 000.00 PLN

II.1.6) **Informacje o częściach**

To zamówienie podzielone jest na części: nie

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

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

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL213

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Zakład Analityki i Biochemii Klinicznej, siedziba Zamawiającego, Kraków, ul. Garncarska 11, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Dzierżawa analizatora biochemicznego z back-up'em wraz z dostawą odczynników i materiałów zużywalnych zgodnie z opisem załącznika 1.1A, 1.1B, 1.3.1, 1.3.2 do specyfikacji.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Jakość - opis załącznik nr 1.2 / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

Wartość bez VAT: 600 000.00 PLN

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

Okres w miesiącach: 24

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

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

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

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

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Wadium: 6 000,00 PLN.

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

III.1) **Warunki udziału**

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

Wykaz i krótki opis warunków:

Wykaz i krótki opis warunków:

Warunki udziału w postępowaniu i wymagania zamawiającego z art. 25 ust. 1 ustawy Pzp:

1. Brak podstaw do wykluczenia z postępowania: Wykonawca spełni warunek wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania, jeśli z treści złożonych oświadczeń lub oświadczeń i dokumentów nie będą zachodziły przesłanki wykluczenia wykonawcy, o których mowa w art. 24 ust. 1 i ust. 5 pkt 8 ustawy. Ocena spełniania warunku na zasadzie spełnia/nie spełnia. Ocena spełnienia warunku na podstawie: 1. oświadczeń określonych w pkt 8.1 i 8.2 treści SIWZ; 2. dokumentów określonych w pkt 8.5.2 i jeśli dotyczy również 8.5.3 treści SIWZ.

2. Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia - art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp: wyroby medyczne opisane jak niżej.

Dokumenty składane wraz z ofertą (komunikacja elektroniczna):

Jednolity europejski dokument zamówienia (komunikacja elektroniczna) - składa wykonawca lub wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie, podwykonawca

Dowód wniesienia wadium (pieniądz lub e-gwarancja)

Pełnomocnictwo (jeśli dotyczy) - komunikacja elektroniczna.

Dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego:

1. Oświadczenie o dopuszczeniu wyrobu medycznego do stosowania w Polsce

2. Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego

3. Zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS

4. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

5. Oświadczenie wykonawcy o braku zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne

6. Oświadczenie wykonawcy o braku zalegania z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne

7. Oświadczenie wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych

Dokumenty na wezwanie składane przez podmioty zagraniczne lub osoby mające miejsce zamieszkania zagranicą Polski.

Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument

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 ustawy Pzp

Dokument potwierdzający niezaleganie przez wykonawcę z opłacaniem podatków

Po zamieszczeniu protokołu z otwarcia ofert: informacja o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej.

Szczegółowe informacje na temat składanych dokumentów zawarte są w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

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

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

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

III.2) **Warunki dotyczące zamówienia**

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

Zaoferowany przez Wykonawcę przedmiot oferty musi pod rygorem odrzucenia oferty spełniać wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.5.2010 r. (Dz.U. z 2017 poz. 211 t.j. ze zm.) lub na podstawie innych odpowiednich przepisów właściwych dla wyrobu medycznego.

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

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Opis

IV.1.1) Rodzaj procedury

Procedura otwarta

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

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

IV.1.6) Informacje na temat aukcji elektronicznej

IV.1.8) Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: tak

IV.2) Informacje administracyjne

IV.2.1) Poprzednia publikacja dotycząca przedmiotowego postępowania

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

Data: 01/04/2019

Czas lokalny: 09:00

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

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

Polski

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

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

IV.2.7) Warunki otwarcia ofert

Data: 01/04/2019

Czas lokalny: 09:15

Miejsce:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć za pośrednictwem Platformy, działającej pod adresem <https://e-ProPublico.pl/>, zgodnie z instrukcją określoną w pkt. 15 SIWZ.

2. Otwarcie ofert nastąpi w terminie wyznaczonym na otwarcie ofert za pośrednictwem Platformy, na karcie Oferty/Załączniki, poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

VI.2) Informacje na temat procesów elektronicznych

VI.3) Informacje dodatkowe:

1. Zamawiający nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.

2. Zamawiający nie zamierza ustanowić dynamicznego systemu zakupów.

3. Zamawiający nie przewiduje wyboru oferty najkorzystniejszej z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

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

VI.4) Procedury odwoławcze

VI.4.1) Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Krajowa Izba Odwoławcza
ul. Postępu 17A
Warszawa
02-676
Polska
Tel.: +48 224587801
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Faks: +48 224587800
Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl>

VI.4.2) **Organ odpowiedzialny za procedury mediacyjne**

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

Odwołania wnosi się do Prezesa KIO w terminach określonych w art. 182 ustawy Pzp, w formie określonej w art. 180 ustawy Pzp.

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

Urząd Zamówień Publicznych - Departament Odwołań
ul. Postępu 17A
Warszawa
02-676
Polska
Tel.: +48 224587801
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Faks: +48 224587800
Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl>

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

22/02/2019