

Ogłoszenie o zamówieniu Dostawy

Dostawa podłoży mikrobiologicznych i zestawów biochemicznych wraz z dzierżawą analizatora dla Laboratorium Mikrobiologii na potrzeby szpitala Olmedica w Olecku Sp. z o. o.

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

1.1.) Rola zamawiającego

Postępowanie prowadzone jest samodzielnie przez zamawiającego

1.2.) Nazwa zamawiającego: OLMEDICA W OLECKU - SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

1.4) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 519558690

1.5) Adres zamawiającego

1.5.1.) Ulica: Gołdapska 1

1.5.2.) Miejscowość: Olecko

1.5.3.) Kod pocztowy: 19-400

1.5.4.) Województwo: warmińsko-mazurskie

1.5.5.) Kraj: Polska

1.5.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL623 - Ełcki

1.5.7.) Numer telefonu: (87) 520 22 95-96

1.5.8.) Numer faksu: (87) 520 25 43

1.5.9.) Adres poczty elektronicznej: olmedica@olmedica.pl

1.5.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: www.olmedica.pl

1.6.) Rodzaj zamawiającego: Zamawiający publiczny - osoba prawna, o której mowa w art. 4 pkt 3 ustawy (podmiot prawa publicznego)

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:

Dostawa podłoży mikrobiologicznych i zestawów biochemicznych wraz z dzierżawą analizatora dla Laboratorium Mikrobiologii na potrzeby szpitala Olmedica w Olecku Sp. z o. o.

2.4.) Identyfikator postępowania: ocds-148610-60a63c1e-b7db-11eb-911f-9ad5f74c2a25

2.5.) Numer ogłoszenia: 2021/BZP 00058698/01

2.6.) Wersja ogłoszenia: 01

2.7.) Data ogłoszenia: 2021-05-19 12:18

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

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://olmedica.pl/zamowienia-podlegajace-ustawie>

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: 1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu miniPortalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu /OlmedicaOlecko/SkrytkaESP oraz poczty elektronicznej: olmedica@olmedica.pl, przetargi.ol@o2.pl

3.6.) Wymagania techniczne i organizacyjne dotyczące korespondencji elektronicznej: 2.

Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, jeżeli będzie komunikował się z Zamawiającym przy użyciu miniPortalu, e-PUAP winien posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do formularza do komunikacji. 3. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu oraz Regulaminie ePUAP. 4. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do komunikacji wynosi 150 MB. 5. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP. 6. Dane postępowania można wyszukać na Liście wszystkich postępowań w miniPortalu klikając wcześniej opcję „Dla Wykonawców” lub ze strony głównej z zakładki Postępowania. 7. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy przekazują powołując się na numer referencyjny postępowania tj. ZP/09– 2021/TP - za pośrednictwem dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji), lub - drogą elektroniczną na adres: olmedica@olmedica.pl, przetargi.ol@o2.pl lub na adres skrytki: ePUAP: /OlmedicaOlecko/SkrytkaESP/ 8. Zamawiający, zgodnie z § 4 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1320) dalej jako „Rozporządzenie” określa dopuszczalny format kwalifikowanego podpisu elektronicznego jako: a) dokumenty w formacie „pdf” zaleca się podpisywanie formatem PAdES lub XAdES, b) Zamawiający dopuszcza podpisanie dokumentów w formacie innym niż „pdf”, wtedy zaleca podpisywać formatem XAdES. 9. Zamawiający wskazuje, iż nie udziela informacji w zakresie postępowania drogą telefoniczną. 10. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie

dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem Formularza do komunikacji jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonym w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 31 grudnia 2020 roku „W sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie”.

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): 1) W przypadku pozyskiwania danych osobowych od osób fizycznych w celu ubiegania się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego, Wykonawca zobowiązany jest do złożenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oświadczenia o wypełnieniu przez niego obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO zgodnie z oświadczeniem zawartym w Formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ. 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), zwanym dalej „RODO”, informuję, że: a) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest „Olmedica” w Olecku sp. z o.o. ul. Gołdapska 1, 19 – 400 Olecko.b) kontakt do inspektora ochrony danych osobowych „Olmedica” w Olecku Sp. z o.o. jest dostępny pod nr telefonu: (87) 520 22 95 wew. 316.c) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w celu związanym z niniejszym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonym w trybie podstawowym bez negocjacji art. 275 pkt 1 ustawy Pzp;d) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust 1-4 ustawy Pzpe) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 i 4 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 **;– 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 oraz art. 19 ust 3 ustawy PZP ***; – 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. _____* Wyjaśnienie: informacja w tym zakresie jest wymagana, jeżeli w odniesieniu do danego administratora lub podmiotu przetwarzającego istnieje obowiązek wyznaczenia inspektora ochrony danych osobowych.** 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.

SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

4.1.1.) Przed wszczęciem postępowania przeprowadzono konsultacje rynkowe: Nie

4.1.2.) Numer referencyjny: ZP/09-2021/TP

4.1.3.) Rodzaj zamówienia: Dostawy

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

4.1.6.) Wartość zamówienia stanowiącego przedmiot tego postępowania (bez VAT): 211476,00 PLN

4.1.8.) Możliwe jest składanie ofert częściowych: Tak

4.1.9.) Liczba części: 2

4.1.10.) Ofertę można składać na wszystkie części

4.1.11.) Zamawiający ogranicza liczbę części zamówienia, którą można udzielić jednemu wykonawcy: 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:

Część 1

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Pakiet 1- Dzierżawa analizatora do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych wraz z dostawą butelek,a) Analizator musi być dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych Dz. U. 2020 r., poz. 186) oraz dyrektywami europejskimi. Muszą posiadać deklarację zgodności CE.b) Zamawiający zastrzega sobie również prawo do sprawdzenia oferowanych parametrów urządzenia. W tym celu może również wezwać Wykonawcę do zaprezentowania na własny koszt oferowanego analizatora i jego działania w siedzibie Zamawiającego.c) W ramach zamówienia Wykonawca ma obowiązek dostarczyć, zainstalować i uruchomić analizator wraz ze sprzętem towarzyszącym określonym w załączniku nr 2.1 do SWZ w terminie nie dłuższym niż 15 dni roboczych od dnia podpisania umowy.d) Wykonawca w trakcie trwania umowy zapewnia usługę serwisową dzierżawionego sprzętu w godzinach pracy Zamawiającego na okres minimum 36 miesięcy od dnia uruchomienia analizatora.e) Czas reakcji serwisu na zgłoszenie wynosi maksymalnie 2 godziny od chwili zgłoszenia (w godz. 7:00-15:00) w dni robocze.f) W ramach serwisu czas Naprawy w przypadku awarii lub innej sytuacji wymagającej usług serwisowych w terminie do 24 godzin od zgłoszenia awarii przez 7 dni w tygodniu. g) Na czas trwania awarii powyżej 3 dni Wykonawca zapewnia kompleksowe wykonanie zleconych badań na własny koszt, których nie może wykonać Zamawiający z powodu awarii lub dostarczy urządzenie zastępcze.h) Wykonawca zapewni opiekę merytoryczną i aplikacyjną przez cały okres dzierżawy analizatora.i) Wykonawca zapewni po pierwszym miesiącu pracy analizatora wizytę serwisu merytorycznego w siedzibie Zamawiającego.j) Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana, zobowiązany jest w ramach kosztów realizacji zamówienia do ustalenia terminu szkoleń i przeszkolenia pracowników Zamawiającego w zakresie użytkowania sprzętu w terminie nie dłuższym niż 15 dni roboczych

od podpisania umowy. Przeprowadzenie szkolenia powinno być udokumentowane protokołem zawierającym m.in. datę szkolenia, tematykę szkolenia, listę osób przeszkolonych wraz z podpisem osoby przeszkolonej. k) Miejsce dostawy: Laboratorium Mikrobiologii- "Olmedica" Sp. z o. o z siedzibą w 19-400 Olecko, ul. Gołdapska 11) Po zakończeniu trwania umowy Wykonawca na własny koszt odbierze sprzęt będący w dzierżawie. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla pakietu nr 1 znajdują się w załączniku nr 2.1

4.2.5.) Wartość części: 48912,00 PLN

4.2.6.) Główny kod CPV: 38434520-7 - Analizatory krwi

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 36 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.1.) Sposób oceny ofert: Każda z ofert oceniana będzie w systemie punktowym na podstawie kryteriów oceny określonych poniżej. Cena – 70% Parametry Techniczne - 30%– Punkty będą przyznawane za kryterium cena oferty.– Maksymalna liczba punktów jaką, po uwzględnieniu wagi, może osiągnąć oferta wynosi 100 pkt = 100%.– Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans obu kryteriów: 1. Punkty w kryterium cena (C) przyznawane będą za łączną cenę zaoferowaną proporcjonalnie, przy założeniu, że oferta o najniższej cenie uzyska 70 pkt. Punkty za cenę zostaną wyliczone wg poniższych zasad: $C = \frac{\text{Cena najtańszej oferty}}{\text{Cena badanej oferty}} \times 70 \text{ pkt}$. Cena badanej oferty gdzie : C - punkty przyznane za cenę 1) Punkty zostaną przyznane na podstawie ceny ofertowej brutto wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i przeliczone według wzoru opisanego powyżej a następnie będą pomnożone przez wagę kryterium. 2) Punktacja przyznawana ofertom w kryterium cena będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. 2. Parametry techniczne-30% - Punkty w kryterium Parametry techniczne (T) przyznawane będą wg poniższych zasad. Parametry oceniane Ocena punktowa parametrów technicznych: 1. Producent posiada zwalidowaną, zgodną z EUCAST procedurę wykonywania lekowrażliwości bezpośrednio z dodanej próbki (RAST – Rapid Antymicrobial Susceptibility testing) TAK - 20 pkt NIE - 0 pkt 2. Czulość analityczna/prób wykrywalności do 6CFU/butelkę - 0 pkt powyżej 6CFU/butelkę - 10 pkt Punkty za Parametry techniczne będą przyznawane w oparciu o dołączone przez Wykonawców wypełnioną tabelę graniczne wymagania techniczne analizatora dla oferowanego sprzętu wg. parametrów określonych w załączniku nr 2.1 do SWZ. 1) Na podstawie załącznika nr 2.1 do SWZ oraz dostarczonych do oferty przedmiotowych środków dowodowych będą oceniane parametry techniczne przedmiotu zamówienia i przyznawane punkty. Łącznie Wykonawca może uzyskać 30 punktów. 2) Najwyższą liczbę punktów za kryterium Parametry techniczne uzyska oferta, która uzyska najlepsze parametry w odniesieniu do wymogów określonych przez Zamawiającego. Każdy z parametrów ocenianych uznany przez Zamawiającego za najkorzystniejszy uzyska wskazaną w załączniku nr 2.1 do SWZ punktację – max. liczbę punktów. Zamawiający dopuszcza możliwość przyznania punktu w zakresie ocenianego parametru więcej niż jednej ofercie, jeżeli przedstawione przez Wykonawców parametry są równorzędne w ocenie Zamawiającego. 3. Ocena końcowa oferty: Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w podanych kryteriach. Całkowita liczba punktów, jaką otrzyma dana oferta, zostanie obliczona wg poniższego wzoru: $P = C + T$ gdzie: P – łączna ilość punktów przyznanych danej ofercie C – liczba punktów za cenę T – liczba punktów za parametry techniczne analizatora Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiadać będzie wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie Pzp, oraz w SWZ i zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryteria wyboru.

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Punktowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena**4.3.6.) Waga: 70,00****Kryterium 2**

4.3.4.) Rodzaj kryterium: jakość, w tym do parametry techniczne, właściwości estetyczne i funkcjonalne takie jak dostępność dla osób niepełnosprawnych lub uwzględnianie potrzeb użytkowników

4.3.5.) Nazwa kryterium: parametry techniczne**4.3.6.) Waga: 30,00****4.3.8.) Sposób oceny ofert:**

Każda z ofert oceniana będzie w systemie punktowym na podstawie kryteriów oceny określonych poniżej. Cena – 70% Parametry Techniczne - 30%– Punkty będą przyznawane za kryterium cena oferty.– Maksymalna liczba punktów jaką, po uwzględnieniu wagi, może osiągnąć oferta wynosi 100 pkt = 100%.– Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans obu kryteriów: 1. Punkty w kryterium cena (C) przyznawane będą za łączną cenę zaoferowaną proporcjonalnie, przy założeniu, że oferta o najniższej cenie uzyska 70 pkt. Punkty za cenę zostaną wyliczone wg poniższych zasad: $Cena\ najtańszej\ oferty \times C = \dots \times 70\ pkt$. Cena badanej oferty gdzie : C - punkty przyznane za cenę 1) Punkty zostaną przyznane na podstawie ceny ofertowej brutto wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i przeliczone według wzoru opisanego powyżej a następnie będą pomnożone przez wagę kryterium. 2) Punktacja przyznawana ofertom w kryterium cena będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. 2. Parametry techniczne-30% - Punkty w kryterium Parametry techniczne (T) przyznawane będą wg poniższych zasad. Parametry oceniane Ocena punktowa parametrów technicznych: 1. Producent posiada zwalidowaną, zgodną z EUCAST procedurę wykonywania lekowrażliwości bezpośrednio z dodanej próbki (RAST – Rapid Antimicrobial Susceptibility testing) TAK - 20 pkt NIE - 0 pkt 2. Czulość analityczna/prób wykrywalności do 6CFU/butelkę - 0 pkt powyżej 6CFU/butelkę - 10 pkt Punkty za Parametry techniczne będą przyznawane w oparciu o dołączone przez Wykonawców wypełnioną tabelę graniczne wymagania techniczne analizatora dla oferowanego sprzętu wg. parametrów określonych w załączniku nr 2.1 do SWZ. 1) Na podstawie załącznika nr 2.1 do SWZ oraz dostarczonych do oferty przedmiotowych środków dowodowych będą oceniane parametry techniczne przedmiotu zamówienia i przyznawane punkty. Łącznie Wykonawca może uzyskać 30 punktów. 2) Najwyższą liczbę punktów za kryterium Parametry techniczne uzyska oferta, która uzyska najlepsze parametry w odniesieniu do wymogów określonych przez Zamawiającego. Każdy z parametrów ocenianych uznany przez Zamawiającego za najkorzystniejszy uzyska wskazaną w załączniku nr 2.1 do SWZ punktację – max. liczbę punktów. Zamawiający dopuszcza możliwość przyznania punktu w zakresie ocenianego parametru więcej niż jednej ofercie, jeżeli przedstawione przez Wykonawców parametry są równorzędne w ocenie Zamawiającego. 3. Ocena końcowa oferty: Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w podanych kryteriach. Całkowita liczba punktów, jaką otrzyma dana oferta, zostanie obliczona wg poniższego wzoru: $P = C + T$ gdzie: P – łączna ilość punktów przyznanych danej ofercie C – liczba punktów za cenę T – liczba punktów za parametry techniczne analizatora Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiadać będzie wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie Pzp, oraz w SWZ i zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryteria wyboru.

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

Część 2

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Pakiet 2- Dostawa podłoży i odczynników mikrobiologicznych.:a) wszystkie zaoferowane wyroby medyczne muszą spełniać wymagania prawne dotyczące dopuszczenia do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z obowiązującymi przepisami tj. ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2020 r., poz. 186) oraz dyrektywami europejskimi,b) Wykonawca musi posiadać Certyfikat ISO 13485 na produkcję podłoży gotowych na płytkach, probówkach i butelkach testowych,c) Wykonawca dostarczy Certyfikat kontroli jakości do każdej serii podłoży na płytkach w probówkach, butelek, testów i krążków antybiotykowych, z każdą partią zamówienia,d) Parametry graniczne dla podłoży gotowych na płytkach i w probówkach wynoszą:-średnica płytki 9 cm,-świadczenie kontroli jakości (Certyfikat kontroli jakości każdej partii produktów) zawiera minimum: • nazwę producenta, nazwę produktu, numer serii, datę ważności, • ogólną charakterystykę pożywki, tj. kolor, ph, opakowanie, sterylność• charakterystykę mikrobiologiczną, tj. wykaz szczepów kontrolnych z kolekcji ATCC, ilościowe oznaczenie żywności i selektywności,• dla pożywki Mueller-Hinton certyfikat powinien zawierać kontrolę stabilności pożywki z uzyskanymi wynikami dla poszczególnych szczepów i krążków antybiotykowych.-nadruk na płytce powinien zawierać nazwę pożywki, numer serii, datę ważności, godzinę rozlania. Nadruk powinien być umieszczony w widocznym miejscu na wieczku płytce) Termin ważności podłoży na płytkach nie może być krótszy w momencie dostawy niż 5 tygodni dla pożywek zawierających krew oraz 9 tygodni dla pozostałych pożywek,f) Termin ważności dla pozostałego asortymentu nie może być krótszy w momencie dostawy niż 80% terminu ważności podanego przez producenta.g) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z pierwszą dostawą odczynników karty charakterystyki substancji niebezpiecznych w formie elektronicznej, a w przypadku braku produktu niebezpiecznego pisemne oświadczenie, że odczynnik nie zawiera produktu niebezpiecznego.h) Testy do identyfikacji muszą być przeznaczone do odczytu przez program komputerowy w postaci płyty CD lub dostępu do strony www.i) Przedmiot zamówienia musi posiadać Świadczenie Centralnego Ośrodka Badań Jakości w Diagnostyce Mikrobiologii w Warszawiej) Miejsce dostawy: Laboratorium Mikrobiologii- "Olmedica" Sp. z o. o z siedzibą w 19-400 Olecko, ul. Gołdapska 1,k) Zamawiający zastrzega możliwość wprowadzenia nowych parametrów nie ujętych w planie zleceń na dodatkowe badania) Należy również uwzględnić możliwość przesuwania ilości badań w obrębie poszczególnych pozycji, co może być spowodowane zmianami zależnymi od zleciennodawców badań lub nieplanowaną sytuacją.m) Termin dostaw częściowych nie może być dłuższy niż 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla pakietu nr 2 znajduje się w załączniku nr 2.2

4.2.5.) Wartość części: 162564,00 PLN

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

4.2.7.) Dodatkowy kod CPV:

33698100-0 - Kultury mikrobiologiczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 36 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.1.) Sposób oceny ofert: Cena – 80% Termin dostaw częściowych odczynników - 20%– Punkty będą przyznawane za kryterium cena oferty.– Maksymalna liczba punktów jaką, po uwzględnieniu wagi, może osiągnąć oferta wynosi 100 pkt = 100%.– Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans obu kryteriów:1. Punkty w kryterium cena (C) danej oferty

przyznawane będą proporcjonalnie, przy założeniu, że oferta o najniższej cenie uzyska 80 pkt. Punkty za cenę zostaną wyliczone wg poniższych zasad: $Cena\ najtańszej\ oferty \cdot C = \dots \cdot x\ 80\ pkt.$ Cena badanej oferty gdzie: C - punkty przyznane za cenę 3) Punkty zostaną przyznane na podstawie ceny ofertowej brutto wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i przeliczone według wzoru opisanego powyżej a następnie będą pomnożone przez wagę kryterium. 4) Punktacja przyznawana ofertom w kryterium cena będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. 2. Termin dostaw częściowych odczynników - 20% Punkty w kryterium termin dostaw częściowych odczynników przyznawane będą wg poniższą punktacją na podstawie terminu zadeklarowanego w formularzu ofertowym Wykonawcy przy założeniu, że oferta o najkrótszym terminie dostawy częściowych uzyska 20 pkt.: Termin dostaw częściowych odczynników od dnia złożenia zamówienia : do 5 dni roboczych - 0 pkt 4 dni robocze - 5 pkt 3 dni robocze - 10 pkt Poniżej 3 dni roboczych - 20 pkt Zaoferowany termin dłuższy niż 5 dni roboczych będzie skutkował odrzuceniem oferty jako niezgodnej z SWZ. (W przypadku braku podania terminu dostawy dostaw częściowych, Zamawiający przyjmie termin do 5 dni roboczych i oferta w kryterium termin dostawy częściowej uzyska 0 pkt.) 3. Ocena końcowa oferty: Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w podanych kryteriach. Całkowita liczba punktów, jaką otrzyma dana oferta, zostanie obliczona wg poniższego wzoru: $P = C + D$ gdzie: P – łączna ilość punktów przyznanych danej ofercie C – liczba punktów za cenę D – liczba punktów za termin dostaw częściowych odczynników Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiadać będzie wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie Pzp, oraz w SWZ i zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryteria wyboru.

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Punktowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 80

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: serwis posprzedażny, pomoc techniczna, warunki dostawy takich jak termin, sposób lub czas dostawy, oraz okresu realizacji.

4.3.5.) Nazwa kryterium: termin dostaw częściowych

4.3.6.) Waga: 20

4.3.8.) Sposób oceny ofert:

Cena – 80% Termin dostaw częściowych odczynników - 20% – Punkty będą przyznawane za kryterium cena oferty. – Maksymalna liczba punktów jaką, po uwzględnieniu wagi, może osiągnąć oferta wynosi 100 pkt = 100%. – Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans obu kryteriów: 1. Punkty w kryterium cena (C) danej oferty przyznawane będą proporcjonalnie, przy założeniu, że oferta o najniższej cenie uzyska 80 pkt. Punkty za cenę zostaną wyliczone wg poniższych zasad: $Cena\ najtańszej\ oferty \cdot C = \dots \cdot x\ 80\ pkt.$ Cena badanej oferty gdzie: C - punkty przyznane za cenę 3) Punkty zostaną przyznane na podstawie ceny ofertowej brutto wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i przeliczone według wzoru opisanego powyżej a następnie będą pomnożone przez wagę kryterium. 4) Punktacja przyznawana ofertom w kryterium cena będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. 2. Termin dostaw częściowych odczynników - 20% Punkty w kryterium termin dostaw częściowych odczynników przyznawane będą wg poniższą punktacją na podstawie terminu zadeklarowanego w formularzu ofertowym Wykonawcy przy założeniu, że oferta o najkrótszym terminie dostawy częściowych uzyska 20 pkt.: Termin dostaw częściowych odczynników od dnia złożenia zamówienia : do 5 dni roboczych - 0 pkt 4 dni robocze - 5 pkt 3 dni robocze - 10 pkt Poniżej 3 dni roboczych - 20 pkt Zaoferowany termin dłuższy niż 5 dni roboczych

będzie skutkowało odrzuceniem oferty jako niezgodnej z SWZ. (W przypadku braku podania terminu dostawy dostaw częściowych, Zamawiający przyjmie termin do 5 dni roboczych i oferta w kryterium termin dostawy częściowej uzyska 0 pkt.)3. Ocena końcowa oferty: Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w podanych kryteriach. Całkowita liczba punktów, jaką otrzyma dana oferta, zostanie obliczona wg poniższego wzoru: $P = C + D$ gdzie: P – łączna ilość punktów przyznanych danej ofercie C – liczba punktów za cenę D – liczba punktów za termin dostaw częściowych odczynników Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiadać będzie wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie Pzp, oraz w SWZ i zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryteria wyboru.

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: Tak

5.2.) Fakultatywne podstawy wykluczenia:

Art. 109 ust. 1 pkt 4

Art. 109 ust. 1 pkt 7

Art. 109 ust. 1 pkt 8

Art. 109 ust. 1 pkt 9

Art. 109 ust. 1 pkt 10

5.3.) Warunki udziału w postępowaniu: Tak

5.4.) Nazwa i opis warunków udziału w postępowaniu.

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp, które dotyczące: 1) zdolność do występowania w obrocie gospodarczym: Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej: Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie. 4) zdolności technicznej lub zawodowej: Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie.

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:

1) Oświadczenie własne Wykonawcy – w celu wstępnego potwierdzenia, że ww. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt. 1) - 6) ustawy Pzp oraz z art. 109 ust. 1 pkt. 4), 7) - 10). ustawy Pzp oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu określone w rozdziale VII pkt. 1 - wypełnione i podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie zawarte jest we wzorze, stanowiącym Załącznik nr 3 do SWZ. a) W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oświadczenie składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, w zakresie w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz w celu wykazania braku podstaw wykluczenia. b) W przypadku Wykonawcy, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, Wykonawca składa oświadczenie dotyczące każdego podmiotu, na którego zasoby się powołuje w celu wykazania braku podstaw wykluczenia oraz spełniania w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału. c) W przypadku

Wykonawcy, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom Wykonawca składa oświadczenie dotyczące każdego z podwykonawców, którym Wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, nie wymaga się wykazania braku istnienia podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu wobec podwykonawców

5.7.) Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu: 1) Odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;

5.8.) Wykaz przedmiotowych środków dowodowych:

Dla Pakietu nr 1:a) Instrukcja obsługi analizatora wraz z opisami wymaganych przez Zamawiającego parametrów technicznych w języku polskim oferowanego analizatora w załączniku nr 2.1,b) Dokument potwierdzający dopuszczenie oferowanego analizatora do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz.211 ze zm.). Deklaracja zgodności lub równoważny,c) Dokument potwierdzający posiadanie przez producenta zwalidowaną , zgodną z EUCAST procedurę wykonywania lekowrażliwości bezpośrednio z dodanej próbki (RAST- Rapid Antymicrobial Susceptibility Testing)d) Instrukcja obsługi oferowanych butelek z której wynika: • potwierdzona walidacja procedury opóźnionego wkładania podłoża z materiałem przed wstawieniem do analizatora do 24 godzin. • możliwość posiewu małych objętości krwi, minimum 0,5 ml.e) Wykrywanie bakterii z krwi i płynów ustrojowych potwierdzonych instrukcją użytkowania/metodyką technicznąf) Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, a w przypadku braku produktu niebezpiecznego pisemne oświadczenie, że odczynnik nie zawiera produktu niebezpiecznego.Dla Pakietu nr 2:a) Dla odczynników zakwalifikowanych jako wyrób medyczny aktualny dokument dopuszczający do obrotu i używania na rynku krajowym dla zaoferowanego przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (tj. Dz.U z 2020. poz. 186 ze zm.) potwierdzającego oznaczenie przedmiotu zamówienia dla poszczególnych znakiem CE, jeśli dotyczy, tj.: - deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub jego autoryzowanego przedstawiciela, stwierdzająca, że wyrób medyczny jest zgodny z wymaganiami zasadniczymi. -certyfikat zgodności wystawiony przez jednostkę notyfikowaną (identyfikujący producenta i typ wyrobu), jeżeli ocena zgodności była przeprowadzana z udziałem jednostki notyfikowanej. b) Materiały informacyjne, ulotki, opisy, katalogi, foldery, instrukcje obsługi, zakres norm działania i zachowania w różnych warunkach odczynników w języku polskim, nie zawierające informacji sprzecznych z podanymi informacjami podanymi - opisem przedmiotu zamówienia.c) Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, a w przypadku braku produktu niebezpiecznego pisemne oświadczenie, że odczynnik nie zawiera produktu niebezpiecznego.d) Certyfikat ISO 13485 na produkcję podłoży gotowych na płytkach, próbkach i butelkach testowych,e) Przykładowy Certyfikat kontroli jakości dla wszystkich podłoży na płytkach f) Certyfikat Centralnego Ośrodka Badań Jakości w Diagnostyce Mikrobiologicznej w Warszawie

5.9.) Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych: Tak

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

Dla Pakietu nr 1:a) Instrukcja obsługi analizatora wraz z opisami wymaganych przez Zamawiającego parametrów technicznych w języku polskim oferowanego analizatora w załączniku nr 2.1,b) Dokument potwierdzający dopuszczenie oferowanego analizatora do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz.211 ze zm.). Deklaracja zgodności lub równoważny,c) Dokument potwierdzający posiadanie przez producenta zwalidowaną , zgodną z EUCAST procedurę wykonywania lekowrażliwości bezpośrednio z dodanej próbki (RAST- Rapid Antymicrobial Susceptibility Testing)d) Instrukcja obsługi oferowanych butelek z której wynika: • potwierdzona walidacja procedury opóźnionego wkładania podłoża z materiałem przed wstawieniem do

analizatora do 24 godzin. • możliwość posiewu małych objętości krwi, minimum 0,5 ml.e) Wykrywanie bakterii z krwi i płynów ustrojowych potwierdzonych instrukcją użytkowania/metodyką technicznąf) Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, a w przypadku braku produktu niebezpiecznego pisemne oświadczenie, że odczynnik nie zawiera produktu niebezpiecznego.Dla Pakietu nr 2:a) Dla odczynników zakwalifikowanych jako wyrób medyczny aktualny dokument dopuszczający do obrotu i używania na rynku krajowym dla zaoferowanego przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (tj. Dz.U z 2020. poz. 186 ze zm.) potwierdzającego oznaczenie przedmiotu zamówienia dla poszczególnych znakiem CE, jeśli dotyczy, tj.: - deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub jego autoryzowanego przedstawiciela, stwierdzająca, że wyrób medyczny jest zgodny z wymaganiami zasadniczymi. -certyfikat zgodności wystawiony przez jednostkę notyfikowaną (identyfikujący producenta i typ wyrobu), jeżeli ocena zgodności była przeprowadzana z udziałem jednostki notyfikowanej. b) Materiały informacyjne, ulotki, opisy, katalogi, foldery, instrukcje obsługi, zakres norm działania i zachowania w różnych warunkach odczynników w języku polskim, nie zawierające informacji sprzecznych z podanymi informacjami podanymi - opisem przedmiotu zamówienia.c) Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, a w przypadku braku produktu niebezpiecznego pisemne oświadczenie, że odczynnik nie zawiera produktu niebezpiecznego.d) Certyfikat ISO 13485 na produkcję podłoży gotowych na płytkach, probówkach i butelkach testowych,e) Przykładowy Certyfikat kontroli jakości dla wszystkich podłoży na płytkach f) Certyfikat Centralnego Ośrodka Badań Jakości w Diagnostyce Mikrobiologicznej w Warszawie

5.11.) Wykaz innych wymaganych oświadczeń lub dokumentów:

2) Wypełniony i podpisany Formularz Ofertowy Wykonawcy sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ,3) wypełnione Formularze cenowe, według kosztów dostawy przedmiotu zamówienia, określonego w Załącznikach nr 2.1-2.2 do SWZ.

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:

1) Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. 2) W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia

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:

Rodzaj i zakres zmian umowy oraz warunków ich wprowadzenia znajdują się w §11 załączniku nr 4 do SWZ oraz w §12 załącznika nr 5 do SWZ

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

SEKCJA VIII – PROCEDURA

8.1.) Termin składania ofert: 2021-05-27 10:00

8.2.) Miejsce składania ofert: <https://miniportal.uzp.gov.pl>

8.3.) Termin otwarcia ofert: 2021-05-27 11:00

8.4.) Termin związania ofertą: do 2021-06-25