

Białystok: AD/PN - 17/10 - Zapewnienie niezbędnych elementów do wykonywania pomiarów stężenia hemoglobiny ludzkiej
Numer ogłoszenia: 128596 - 2010; data zamieszczenia: 13.05.2010
OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: obowiązkowe.

Ogłoszenie dotyczy: zamówienia publicznego.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

I. 1) NAZWA I ADRES: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku , ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, 15-950 Białystok, woj. podlaskie, tel. 085 74 47 002, faks 085 7447133.

Adres strony internetowej zamawiającego: www.rckik.bialystok.pl

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej.

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: AD/PN - 17/10 - Zapewnienie niezbędnych elementów do wykonywania pomiarów stężenia hemoglobiny ludzkiej.

II.1.2) Rodzaj zamówienia: dostawy.

II.1.3) Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia: Przedmiotem zamówienia jest zapewnienie niezbędnych elementów do wykonania pomiarów stężenia hemoglobiny ludzkiej, poprzez dostawę testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej do posiadanych analizatorów HemoCue Hb 201 DM, HemoCue Hb 201+, Plasma/Low Hb Photometer, lub poprzez dostawę testów do pomiarów w/w wraz z dwuletnią dzierżawą analizatorów dedykowanych do oferowanych testów. Określenie test należy rozumieć jako mikrokuwetę, kartę, pasek testowy lub inny jednorazowy element niezbędny do wykonania pomiaru stężenia hemoglobiny przy zastosowaniu analizatora. Zamawiający przewiduje możliwość składania ofert częściowych: Część 1 - dostawa testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej, Część 2 - dostawa testów do pomiaru niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej,.

II.1.4) Czy przewiduje się udzielenie zamówień uzupełniających: nie.

II.1.5) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.14.16.25-7.

II.1.6) Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej: tak, liczba części: 2.

II.1.7) Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej: tak.

II.2) CZAS TRWANIA ZAMÓWIENIA LUB TERMIN WYKONANIA: Okres w miesiącach: 24.

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

III.1) WADIUM

Informacja na temat wadium: Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawca jest obowiązany wnieść wadium dla części 1 w wysokości - 1 900,00 zł. W części 2 postępowania, Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium. Wadium winno być wniesione przed upływem terminu składania ofert.

III.2) ZALICZKI

Czy przewiduje się udzielenie zaliczek na poczet wykonania zamówienia: nie

III.4) INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH LUB DOKUMENTACH, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ NIEPODLEGANIA WYKLUCZENIU NA PODSTAWIE ART. 24 UST. 1 USTAWY

III.4.1) W zakresie wykazania spełniania przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, oprócz oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu, należy przedłożyć:

III.4.2) W zakresie potwierdzenia niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy, należy przedłożyć:

oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia

aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy

III.4.3) Dokumenty podmiotów zagranicznych

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada:

III.4.3.1) dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że:

nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert

III.4.3.2) zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4-8 ustawy - wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert - albo oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się takiego zaświadczenia

III.5) INFORMACJA O DOKUMENTACH POTWIERDZAJĄCYCH, ŻE OFEROWANE DOSTAWY, USŁUGI LUB ROBOTY BUDOWLANE ODPOWIADAJĄ OKREŚLONYM WYMAGANIOM
W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

- inne dokumenty

Dokumenty potwierdzające, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego, zgodnie z § 5 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku (Dz. U. z 2009 r. Nr 226, poz. 1817): - Certyfikat zgodności CE - jeżeli dotyczy; - Deklaracja zgodności WE; - Dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych i Podmiotów Odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania - dokument ten ma mieć formę oświadczenia podpisanego przez osobę/osoby uprawnione do reprezentowania firmy i zawierać w swej treści datę i numer zgłoszenia do Rejestru (jeżeli dotyczy wyrobu), a w przypadku wyrobów nie podlegających obowiązkowi zgłoszenia dokument potwierdzający wywiązanie się wytwórcy z obowiązku nałożonego w art. 105 ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2004 r. Nr 93, poz. 896 z późn. zm.) - jeżeli dotyczy;

III.7) Czy ogranicza się możliwość ubiegania się o zamówienie publiczne tylko dla wykonawców, u których ponad 50 % pracowników stanowią osoby niepełnosprawne: nie

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: przetarg nieograniczony.

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert: cena oraz dodatkowe kryteria i ich znaczenie:

- 1 - Cena - 80
- 2 - parametry jakościowe - 20

IV.2.2) Czy przeprowadzona będzie aukcja elektroniczna: nie.

IV.3) ZMIANA UMOWY

Czy przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy: tak

Dopuszczalne zmiany postanowień umowy oraz określenie warunków zmian

1.Strony dopuszczają zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w sytuacji obiektywnej konieczności wprowadzenia zmiany, zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy, w niżej przedstawionym zakresie, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy: 1.1zmiana nazwy własnej zaoferowanych testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej - zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego w/w lub podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a wyrób będzie spełniał wszelkie wymagania określone przez Zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia; 1.2zmiana nazwy własnej analizatorów dedykowanych do oferowanych testów - zmiana ta może być podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a wyrób będzie spełniał wszelkie wymagania określone przez Zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia; 1.3zmiana terminów ważności testów

do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej - zmiana ta może być związana z koniecznością przyspieszenia dostaw lub przedłużającym się czasem akceptacji wyników postępowania; 1.4zmiana warunków i terminu dostaw (liczba dostaw, miejsce dostawy, opakowanie zewnętrzne) - zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, celnych, jak również trudności w dystrybucji i magazynowaniu wyrobu; zmiany spowodowane zwiększonym lub zmniejszonym zużyciem testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej; 1.5zmiana terminu trwania umowy dzierżawy (jeżeli dotyczy) - zmiana polegająca na wydłużeniu okresu trwania dzierżawy analizatorów do momentu wykorzystania zamówionych testów wraz z roztworami krwi kontrolnej; 1.6zmiany warunków i terminów płatności - zmiany wynikające ze zmiany w prawie właściwym dla podatków i cel, które podwyższą lub obniżą cenę przedmiotu zamówienia, co w zależności od rodzaju zmian jakie będą miały miejsce będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej przedmiotu zamówienia; 1.7zmiana danych Wykonawcy (np.: zmiana siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie Wykonawcy np.: w formie sukcesji uniwersalnej; 1.8zmiany wynikające z powstania niezgodności pomiędzy zapisami umowy a treścią oferty i/lub SIWZ. 2.Zamawiający zastrzega sobie również możliwość zmiany, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, w przypadku: 2.1.zmiany w obowiązujących przepisach prawa mające wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmiany sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego skutkującej nie możliwością realizacji przedmiotu umowy, 2.2.powstanie nadzwyczajnych okoliczności będących siłą wyższą skutkującą nie możliwością realizacji przedmiotu umowy lub grożącą rażąco strata, których Strony nie przewidziały przy zawarciu umowy; 2.3.powstania nadzwyczajnych okoliczności nie będących siłą wyższą, grożącą rażąco strata, których Strony nie przewidziały przy zawarciu umowy; 3.Wyżej wymienione zmiany mogą być dokonane na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy, za zgodą obu Stron i zostaną wprowadzone do umowy aneksem.

IV.4) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

IV.4.1) Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków zamówienia: www.rckik.bialystok.pl

Specyfikację istotnych warunków zamówienia można uzyskać pod adresem: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku ul. M. Skłodowskiej - Curie 23 15-950 Białystok, pok. 201 - Sekretariat.

IV.4.4) Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert:

24.05.2010 godzina 11:00, miejsce: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku ul. M. Skłodowskiej - Curie 23 15-950 Białystok, pok. 201 - Sekretariat.

IV.4.5) Termin związania ofertą: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert).

IV.4.17) Czy przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia: nie

ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH

CZĘŚĆ Nr: 1 NAZWA: Część 1 - dostawa testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej,.

1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: Dostawa testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej 1.1Dostawa testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej zapewniających wykonanie 45 000 oznaczeń -testy powinny być dostosowane

do dokonywania pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny ludzkiej przy użyciu analizatorów Hb 201+, Hb201DM, których producentem jest HemoCue, -w przeciwnym przypadku Wykonawca powinien zapewnić dostawę testów wraz z dwuletnią dzierżawą 9 sztuk analizatorów dedykowanych do oferowanych testów oraz zapewnić transfer danych (nr donacji zgodny ze standardem ISBT128, data badania, wynik odczytu w g/L lub g/dL, identyfikator operatora, identyfikator analizatora) ze wspomnianych analizatorów do systemu IBS32 (system informatyczny do którego prawa autorskie posiada PUH EBIKOM Grzegorz Czalej, ul. Gałczyńskiego 4, 15-712 Białystok), wymagane cechy analizatorów: masa nie więcej niż 0,5 kg, przenośne, zasilane bateryjnie lub akumulatorowo, -wymagany zakres pomiarowy dla testów - 60 - 200 g/L lub 40 - 220 g/L, -wymagana ilość testów w 1 opakowaniu - 50 - 200 sztuk. 1.2 Dostawa roztworów krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny 80 ± 10 g/L, 120 ± 10 g/L, 160 ± 10 g/L; skład i właściwości roztworu krwi kontrolnej muszą umożliwiać dokonywanie pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny przy użyciu testów i analizatorów - zgodnie z opisem części 1, punkt 1.1. a) roztwór krwi kontrolnej - poziom niski, wymagane stężenie hemoglobiny 80 ± 10 g/L, w ilości 6 opakowań po 2 ml, b) roztwór krwi kontrolnej - poziom normalny, wymagane stężenie hemoglobiny 120 ± 10 g/L w ilości 6 opakowań po 2 ml, c) roztwór krwi kontrolnej - poziom wysoki, wymagane stężenie hemoglobiny 160 ± 10 g/L w ilości 6 opakowań po 2 ml.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.14.16.25-7.

3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w miesiącach: 24.

4) Kryteria oceny ofert: cena oraz dodatkowe kryteria i ich znaczenie:

- 1. Cena - 80
- 2. parametry jakościowe - 20

CZĘŚĆ Nr: 2 NAZWA: Część 2 - dostawa testów do pomiaru niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej.

1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: Dostawa testów do oznaczania niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej 2.1. Dostawa testów do pomiaru stężenia niskich wartości hemoglobiny ludzkiej zapewniających wykonanie 200 oznaczeń: - testy powinny być dostosowane do dokonywania pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny ludzkiej przy użyciu analizatora Plasma/Low Hb, którego producentem jest HemoCue, -w przeciwnym przypadku Wykonawca powinien zapewnić dostawę testów wraz z dwuletnią dzierżawą 1 sztuki analizatora dedykowanego do oferowanych testów, wymagane cechy analizatora: masa nie więcej niż 0,5 kg, przenośny, zasilany bateryjnie lub akumulatorowo, - wymagany zakres pomiarowy dla testów - 1 - 20 g/L lub 0,3 - 30,0 g/L, - wymagana ilość testów w 1 opakowaniu - 25-100 sztuk. 2.2 Dostawa roztworów krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny $1 \pm 0,5$ g/L, 5 ± 1 g/L, 20 ± 2 g/L; skład i właściwości roztworu krwi kontrolnej muszą umożliwiać dokonywanie pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny przy użyciu testów i analizatorów - zgodnie z opisem części 1, punkt 1.2.: a) roztwór krwi kontrolnej - poziom niski, wymagane stężenie hemoglobiny $1 \pm 0,5$ g/L, w ilości 6 opakowań po 2 ml, b) roztwór krwi kontrolnej - poziom normalny, wymagane stężenie hemoglobiny 5 ± 1 g/L w ilości 6 opakowań po 2 ml, c) roztwór krwi kontrolnej - poziom wysoki, wymagane stężenie hemoglobiny 20 ± 2 g/L w ilości 6 opakowań po 2 ml.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.14.16.25-7.

3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w miesiącach: 24.

4) Kryteria oceny ofert: cena oraz dodatkowe kryteria i ich znaczenie:

- 1. Cena - 80
- 2. parametry jakościowe - 20