

Ogłoszenie o wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym (wariant 1)
na dostawę kombinezonów z ochraniaczami na obuwie
dla Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu.

Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu unieważnił niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 255 ust.2, ponieważ wszystkie oferty podlegały odrzuceniu.

Informacja o złożonych ofertach:

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy
1	Skamex Sp. z o.o. sp.j. ul. Częstochowska 38/52 93-121 Łódź	4	Med. Concept Julia Burdzel ul. Lipowa 87 95-082 Chechło Drugie
2	J. Chodacki, A. Misztal „Medica Sp. j. ul. Przemysłowa 4a 59-300 Lubin	5	MS Gadget Sławomir Józwiak ul. Franciszkańska 73a lok. 2 „U” 91-837 Łódź
3	EM POLAND Sp. z o.o. ul. Aleja Piłsudskiego 63, 05-070 Sulejówek		

Punktacja ofert: BRAK

Informacja o Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone:

Oferta firmy Med. Concept Julia Burdzel podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust.1 pkt.2 c) ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ Wykonawca nie złożył w przewidzianym przez Wykonawcę terminie niżej wykazanego przedmiotowego środka dowodowego. Wykonawca pomimo otrzymanego wezwania z dn. 02.11.2021 r. na podstawie art. 107 ust. 2 uPzp nie uzupełnił w wyznaczonym w piśmie terminie tj. do 05.11.2021 r. godz. 10:00 próbek, mających na celu potwierdzenie zgodności złożonej oferty z wymogami określonymi w SWZ. Ponadto oferta podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust.1 pkt.12), ponieważ mimo wysłanego w dniu 26.11.2021 r. przez Zamawiającego pisma dotyczącego wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą, Wykonawca nie wyraził zgody na przedłużenie terminu związania ofertą w terminie określonym w ogłoszeniu.

Oferta firmy EM Poland Sp. z o.o. podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust.1 pkt.2 c) ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ Wykonawca nie złożył w przewidzianym przez Wykonawcę terminie niżej wykazanego przedmiotowego środka dowodowego. Wykonawca pomimo otrzymanego wezwania z dn. 02.11.2021 r. na podstawie art. 107 ust. 2 uPzp nie uzupełnił w wyznaczonym w piśmie terminie tj. do 05.11.2021 r. godz. 10:00 próbek, mających na celu potwierdzenie zgodności złożonej oferty z wymogami określonymi w SWZ. Ponadto oferta podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust.1 pkt.12), ponieważ mimo wysłanego w dniu 26.11.2021 r. przez Zamawiającego pisma dotyczącego wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą, Wykonawca nie wyraził zgody na przedłużenie terminu związania ofertą w terminie określonym w ogłoszeniu.

Oferta firmy MS Gadget Sławomir Józwiak podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust.1 pkt.12), ponieważ mimo wysłanego w dniu 26.11.2021 r. przez Zamawiającego pisma dotyczącego wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą, Wykonawca nie wyraził zgody na przedłużenie terminu związania ofertą w terminie

określonym w ogłoszeniu.

Oferta firmy J.Chodacki, A.Misztal „Medica” Sp.j. podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust.1 pkt.12), ponieważ mimo wysłanego w dniu 26.11.2021 r. przez Zamawiającego pisma dotyczącego wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą, Wykonawca nie wyraził zgody na przedłużenie terminu związania ofertą w terminie określonym w ogłoszeniu.

Ponadto oferta ta podlega także odrzuceniu na podstawie art. 226 ust.1 pkt.5) ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ jej treść jest niezgodna z warunkami zamówienia. Wykonawca przedłożył Zamawiającemu próbkę (dotyczy poz.2), na której nie ma instrukcji obsługi nazwy, adresu i numeru identyfikacyjnego jednostki lub jednostek notyfikowanych uczestniczących w ocenie zgodności (jest j inf. gdzie można pobrać deklarację zgodności ale nie ma dołączonej deklaracji zgodności) - taki wymóg stawia Rozporządzenie UE 216/425 zał. nr II pkt. 1.4 pkt. j cyt: j) nazwy, adresu i numeru identyfikacyjnego jednostki lub jednostek notyfikowanych uczestniczących w ocenie zgodności ŚOI. Informacji, o których mowa w lit. j), nie trzeba umieszczać w instrukcjach dostarczonych przez producenta, jeżeli ŚOI towarzyszy deklaracja zgodności UE.

Oferta firmy Skamex Sp. z o.o. podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust.1 pkt.5) ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ jej treść jest niezgodna z warunkami zamówienia.

Wykonawca przedłożył Zamawiającemu próbkę do poz.1, która w przypadku oznakowania nie zawiera instrukcji obsługi z inf. gdzie można pobrać deklarację zgodności lub nie ma dołączonej deklaracji zgodności (jest opis z instrukcją krótką na opakowaniu ale nie ma w niej inf. gdzie można pobrać deklarację zgodności i nie ma dołączonej deklaracji zgodności) - taki wymóg stawia Rozporządzenie UE 216/425 zał. nr II pkt. 1.4 cyt. (1.4. Instrukcje i informacje producenta Poza nazwą i adresem producenta instrukcje, które muszą być dostarczone wraz z ŚOI, muszą zawierać wszystkie stosowne informacje dotyczące: a) instrukcji przechowywania, użytkowania, czyszczenia, konserwacji, obsługi i dezynfekowania. Zalecane przez producenta środki czyszczące, konserwujące i dezynfekujące nie mogą niekorzystnie wpływać na ŚOI ani na użytkownika, gdy są stosowane zgodnie z odpowiednimi instrukcjami; b) skuteczności działania ŚOI, stwierdzonej podczas odpowiednich badań technicznych sprawdzających poziom lub klasę ochrony; L 81/76 PL Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 31.3.2016 c) w stosownych przypadkach, wyposażenia, które można stosować z ŚOI, oraz charakterystyki odpowiednich części zamiennych; d) w stosownych przypadkach, klas ochrony dostosowanych do różnych poziomów zagrożeń i związanych z tym ograniczeń użytkowania; e) w stosownych przypadkach, miesiąca oraz roku ważności lub okresu przydatności ŚOI lub niektórych ich części składowych; f) w stosownych przypadkach, rodzaju opakowania odpowiedniego do transportu; g) znaczenia wszelkich oznakowań (zob. pkt 2.12); h) zagrożeń, przed którymi ŚOI mają chronić; i) odesłania do niniejszego rozporządzenia oraz, w stosownych przypadkach, odesłań do innych przepisów unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego; j) nazwy, adresu i numeru identyfikacyjnego jednostki lub jednostek notyfikowanych uczestniczących w ocenie zgodności ŚOI; k) odniesień do odpowiednich zastosowanych norm zharmonizowanych, łącznie z datą przyjęcia norm(y) lub odniesień do innych zastosowanych specyfikacji technicznych; l) adresu strony internetowej, na której można uzyskać dostęp do deklaracji zgodności UE. Informacji, o których mowa w lit. i), j), k), i l), nie trzeba umieszczać w instrukcjach dostarczonych przez producenta, jeżeli ŚOI towarzyszy deklaracja zgodności UE.)

Wykonawca przedłożył Zamawiającemu próbkę do poz.2, która w przypadku oznakowania nie zawiera instrukcji obsługi z inf. gdzie można pobrać deklarację zgodności lub nie ma dołączonej deklaracji zgodności (jest opis z instrukcją krótką na opakowaniu ale nie ma w niej inf. gdzie można pobrać deklarację zgodności i nie ma dołączonej deklaracji zgodności) - taki wymóg stawia Rozporządzenie UE 216/425 zał. nr II pkt. 1.4 cyt. (1.4. Instrukcje i informacje producenta Poza nazwą i adresem producenta instrukcje, które muszą być dostarczone wraz z ŚOI, muszą zawierać wszystkie stosowne informacje dotyczące: a) instrukcji przechowywania, użytkowania, czyszczenia, konserwacji, obsługi i dezynfekowania. Zalecane przez producenta środki czyszczące, konserwujące i dezynfekujące nie mogą niekorzystnie wpływać na ŚOI ani na użytkownika, gdy są stosowane zgodnie z odpowiednimi instrukcjami; b) skuteczności działania ŚOI, stwierdzonej podczas odpowiednich badań technicznych sprawdzających poziom lub

klasę ochrony; L 81/76 PL Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 31.3.2016 c) w stosownych przypadkach, wyposażenia, które można stosować z ŚOI, oraz charakterystyki odpowiednich części zamiennych; d) w stosownych przypadkach, klas ochrony dostosowanych do różnych poziomów zagrożeń i związanych z tym ograniczeń użytkowania; e) w stosownych przypadkach, miesiąca oraz roku ważności lub okresu przydatności ŚOI lub niektórych ich części składowych; f) w stosownych przypadkach, rodzaju opakowania odpowiedniego do transportu; g) znaczenia wszelkich oznakowań (zob. pkt 2.12); h) zagrożeń, przed którymi ŚOI mają chronić; i) odesłania do niniejszego rozporządzenia oraz, w stosownych przypadkach, odesłań do innych przepisów unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego; j) nazwy, adresu i numeru identyfikacyjnego jednostki lub jednostek notyfikowanych uczestniczących w ocenie zgodności ŚOI; k) odniesień do odpowiednich zastosowanych norm zharmonizowanych, łącznie z datą przyjęcia norm(y) lub odniesień do innych zastosowanych specyfikacji technicznych; l) adresu strony internetowej, na której można uzyskać dostęp do deklaracji zgodności UE. Informacji, o których mowa w lit. i), j), k), i l), nie trzeba umieszczać w instrukcjach dostarczonych przez producenta, jeżeli ŚOI towarzyszy deklaracja zgodności UE.)