

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

Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego zostało unieważnione na podstawie art. 255 ust.2, ponieważ wszystkie oferty podlegały odrzuceniu.

Informacja o złożonych ofertach:

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy
1	Maco Pharma Sp. z o.o. Ul. Szwajcarska 22 54-405 Wrocław

Punktacja ofert: BRAK.

Informacja o Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone:

Oferta Firmy Maco Pharma 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 nie uzupełnił dokumentów Zamawiającemu w wyznaczonym terminie. W dniu 18 listopada 2021 r. Zamawiający w celu ustalenia czy zaoferowany asortyment potwierdza wymagania określone w SWZ, wystosował na podstawie art. 107 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych do Wykonawcy wezwanie o uzupełnienie n/w dokumentów tj.:

1) opisów bądź folderów, bądź ulotek, bądź kart katalogowych z opisem produktu oraz wyszczególnieniem numerów katalogowych, a także danych technicznych zgodnie z wymogami w załączniku nr 1 do SWZ potwierdzających, że w złożonej ofercie w został zaoferowany asortyment zgodny ze SWZ tj.:

-w poz.1. każdy dren powinien posiadać własne zaciski –zatrzaski o długości max. 3 cm (w przypadku zaoferowania drenów z zaciskiem dłuższym niż 3 cm, długość drenu mierzona od zacisku powinna wynosić min. 12 cm bez końcówki).

- w poz.1.a pojemność nominalna wynosi 400-410 ml,

W poz.1b pojemność nominalna wynosi 520-570 ml

2) brak dokumentów:

b. w przypadku oferowania wyrobów medycznych, o których mowa w art. 120 ust. 2 i 3 rozporządzenia UE nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych – tj. korzystających z okresów przejściowych oświadczenia dostawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim, że oferowany wyrób medyczny jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w ww. przepisie oraz certyfikatu odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r.

Zamawiający wyznaczył Wykonawcy termin na uzupełnienie wymaganych dokumentów do dnia 23 listopada 2021 r. do godz. 10.00. Do wyznaczonego terminu Wykonawca nie przedłożył Zamawiającemu dokumentów, potwierdzających spełnianie powyższych wymagań określonych w SWZ