

Ogłoszenie o wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym (wariant I)
o poniżej 214000 euro na dostawę fartuchów wizytacyjnych i prześcieradeł z włókniny
dla Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu.

Dokonano wyboru następującego Wykonawcy:

Oferta nr 3
Zarys International Group Sp. z o.o. sp.k.
Ul. Pod Borem 18
41-808 Zabrze

Uzasadnienie wyboru: Wybrana oferta jest najkorzystniejsza w świetle przyjętych kryteriów oceny ofert.

Informacja o złożonych ofertach:

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy
1	Aksis Hurtownia Sprzętu Medycznego Ignaciuk Spigarski Sp.j. Ul. Przyrodników 1c 80-298 Gdańsk	3	Zarys International Group Sp. z o.o. sp.k. Ul. Pod Borem 18 41-808 Zabrze
2	EM Poland Sp. z o.o. Al. Piłsudskiego 63 05-070 Sulejówek	4	Darex - Bis Aleksandra Rafalska Ul. Konwaliowa 3 87-162 Lubicz

Punktacja ofert:

Oferta nr 1, Cena 65,79, Termin dostawy 5, Razem 70,79

Oferta nr 3, Cena 95, Termin dostawy 5, Razem 100

Informacja o Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone:

Oferta firmy EM Poland 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. Zamawiający w SWZ wymagał w załączniku nr 1 do SWZ w poz.1 i poz.2 aby przedłożona próbka potwierdzała również nadrukowany fabrycznie na opakowaniu numer katalogowy zaoferowany w formularzu cenowym, natomiast na otrzymanych próbkach nie ma numerów katalogowych.

Zamawiający wymagał, aby Wykonawca przedłożył po 1 opakowaniu próbek, natomiast Wykonawca dostarczył pojedyncze sztuki, a nie opakowania.

Wykonawca w poz.1 zaoferował w formularzu cenowym asortyment o numerze katalogowym odpowiadającemu tylko fartuchowi z rękawem zakończonym gumką, natomiast nie zaoferował fartucha z mankietem. Dostarczona przez Wykonawcę próbka fartucha w kolorze niebieskim z rękawem zakończonym gumką ma obwód mierzony w najszerszym miejscu 140cm, natomiast Zamawiający wymagał min. 150cm. Dostarczona przez Wykonawcę próbka fartucha koloru białego z rękawem zakończonym gumką ma obwód mierzony w najszerszym miejscu 143cm, natomiast Zamawiający wymagał min. 150cm. Poza tym Wykonawca nie załączył do oferty oraz nie uzupełnił na wezwanie Zamawiającego n/w dokumentów:

- do poz.1 brak: w przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych, wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r.: oświadczenie wykonawcy, importera, producenta lub

upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r.;

ponieważ nie zaferowano również fartuch z mankietem: brak również

w przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych, wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r.: deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta, poświadczającą zgodność oferowanego wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych oraz oświadczenie wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r.;

- do poz.2 brak:

a. w przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych, wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r.: deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta, poświadczającą zgodność oferowanego wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych oraz oświadczenie wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r.;

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: deklaracji zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta, poświadczającej zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych oraz 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.

c. w przypadku oferowania wyrobów medycznych nieobjętych punktami a lub b: deklaracji zgodności, wystawionej przez producenta, poświadczającej zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych oraz w przypadku wyrobów klasy innej niż klasa I: certyfikatu odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych.

Oferta firmy Darex Bis Aleksandra Rafalska podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust.1 pkt.5 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, ponieważ jej treść jest niezgodna z warunkami zamówienia. Wykonawca nie załączył do oferty, ani nie uzupełnił na wezwanie Zamawiającego n/w dokumentów:

- poz.1. i 2 brak katalogów potwierdzających zgodność zaferowanego asortymentu ze specyfikacją warunków zamówienia oraz nie uzupełnił dokumentów n/w zakresie:

a. w przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych, wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r.: deklaracji zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta, poświadczającą zgodność oferowanego wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych oraz oświadczenie wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r.;

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: deklaracji zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta, poświadczającej zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych oraz 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.

c. w przypadku oferowania wyrobów medycznych nieobjętych punktami a lub b: deklaracji zgodności, wystawionej przez producenta, poświadczającej zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych oraz w przypadku wyrobów klasy innej niż klasa I: certyfikatu

odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych.

Zamawiający w SWZ wymagał w załączniku nr 1 do SWZ w poz.1 i poz.2 aby przedłożona próbka potwierdziła również nadrukowany fabrycznie na opakowaniu numer katalogowy zaoferowany w formularzu cenowym, natomiast na otrzymanych próbkach nie ma numerów katalogowych. W poz.2 Zamawiający wymagał dostarczenia próbek odpowiednio do oznaczonej pozycji wyszczególnionej w załączniku nr 1 po 1 opakowaniu, natomiast do Zamawiającego dostarczono pojedynczą sztukę próbki, nie opakowanie. W poz.1 Wykonawca zaoferował jeden numer katalogowy, natomiast Zamawiający wymagał dwa rodzaje fartuchów (rękaw zakończony mankietem i rękaw zakończony gumką). Poza tym dostarczona próbka fartucha z mankietem w gumkę ma dł. mierzoną w najdłuższym miejscu 111cm, a Zamawiający wymagał min. 115cm.