

Ogłoszenie o wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym (wariant 1)
na dostawę zestawów do przeprowadzania procedur zbiórek komórek macierzystych i plazmaferez, worków
kriogenicznych i pojemników transferowych
dla Specjalistycznego Szpitala Miejskiego im. M. Kopernika w Toruniu.

I. Dokonano wyboru następującego Wykonawcy w zadaniach nr: 1,2:

Zadanie nr 1, Oferta nr 1
Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o.
Al.Jerozolimskie 134
02-305 Warszawa

Zadanie nr 2, Oferta nr 2
Terumo BCT Polska Sp. z o.o.
Ul. Hutnicza 14
40-241 Katowice

Uzasadnienie wyboru: W poszczególnych zadaniach wybrana oferta jest najkorzystniejsza w świetle przyjętych kryteriów oceny ofert.

II. Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w zadaniu nr 3 zostało unieważnione na podstawie art. 255 ust.2, ponieważ wszystkie oferty podlegały odrzuceniu.

III. Przedmiotowe postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w zadaniu nr 4 zostało unieważnione na podstawie art. 255 ust.1, ponieważ nie złożono żadnej oferty.

Informacja o złożonych ofertach:

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy
1	Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. Al.Jerozolimskie 134 02-305 Warszawa – zad.:1,3
2	Terumo BCT Polska Sp. z o.o. Ul. Hutnicza 14 40-241 Katowice – zad.2
3	Novohemo K.E.Nyczka Sp. j. Mydlana 1 51-502 Wrocław – zad.3

Punktacja ofert:

Oferta nr 1, zadanie nr 1 Cena 95 Termin dostawy 5 Razem 100	Oferta nr 2, Zadanie nr 2 Cena 95 Termin dostawy 5 Razem 100
---	---

Informacja o Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone:

Oferta Firmy Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. w zadaniu nr 3 podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust.1 pkt.5 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ jej treść jest niezgodna z warunkami zamówienia. Wykonawca w zadaniu nr 3 w poz.1 zaoferował worek z drenem o długości 21,6 cm +/- 5%, natomiast

Zamawiający wymagał worka z drenem co najmniej 50 cm.

Oferta firmy Novohemo K.E.Nyczka Sp.j. w zadaniu nr 3 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 wykazanych przedmiotowych środków dowodowych. Wykonawca pomimo otrzymanego wezwania z dn. 07.09.2021 r. na podstawie art. 107 ust. 2 uPzp nie uzupełnił w wyznaczonym w piśmie terminie tj. do 10.09.2021 r. godz. 11:00 opisów bądź folderów, bądź ulotek, bądź kart katalogowych z opisem produktu oraz wyszczególnieniem numerów katalogowych, a także danych technicznych i próbki zgodnie z wymogami w załączniku nr 1 do SWZ potwierdzających, że w złożonej ofercie w został zaoferowany asortyment zgodny ze SWZ w niżej wymienionym zakresie tj.:

1) uzupełnienia opisów bądź folderów, bądź ulotek, bądź kart katalogowych *do zaoferowanych numerów katalogowych S8140302, S8140611, S8140107* potwierdzających, że w złożonej ofercie został zaoferowany niżej opisany asortyment tj.: w poz.1 pojemniki transferowe – worki (pojemniki) niepirogenne wykonane z PCW (polichlorku winylu) przeznaczone do preparatyki krwi i jej składników, posiadające dren długości co najmniej 50cm z zaciskiem, zakończonym plastikową igłą oraz dwa porty wejściowe. pojemniki przystosowane do wirowania oraz do przechowywania składników krwi w temperaturze do -90 stopni C oraz rozmrażania w temperaturze 37 stopni C; data ważności co najmniej dwa lata od daty dostawy; każdy worek pakowany w osobne opakowanie ochronne z numerem serii i datą ważności, opakowanie zbiorcze może zawierać tylko elementy jednej serii; o pojemności rzeczywistej 300-400ml (poz.1a), o pojemności rzeczywistej 600ml (poz.1b), o pojemności rzeczywistej 1000ml (poz.1c);

2) uzupełnienia 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: 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 *do zaoferowanych numerów katalogowych S8140302, S8140611, S8140107* oraz oświadczenia dostawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim, że oferowany wyrób medyczny jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w ww. przepisie.

Wykonawca przesłał dokumenty do Zamawiającego w dniu 10.09.2021 r. o godz. 14:30.

Dnia 16.09.2021 r. zamieszczono na stronie prowadzonego postępowania www.med.torun.pl