

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F02
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	ECAS_nklosine
NO_DOC_EXT:	2017-160860
SOFTWARE VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	sekretariat@krwiodawstwo.szczecin.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

## Ogłoszenie o zamówieniu

### Dostawy

Dyrektywa 2014/24/UE

#### **Sekcja I: Instytucja zamawiająca**

I.1) **Nazwa i adresy**

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Szczecinie

Al. Wojska Polskiego 80/82

Szczecin

70-482

Polska

Osoba do kontaktów: Ewa Kłosińska

Tel.: +48 914221898

E-mail: [sekretariat@krwiodawstwo.szczecin.pl](mailto:sekretariat@krwiodawstwo.szczecin.pl)

Faks: +48 914221898

Kod NUTS: PL424

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.krwiodawstwo.szczecin.pl](http://www.krwiodawstwo.szczecin.pl)

I.2) **Wspólne zamówienie**

I.3) **Komunikacja**

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: [www.krwiodawstwo.szczecin.pl](http://www.krwiodawstwo.szczecin.pl)

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na następujący adres:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Szczecinie

al. Wojska Polskiego 80/82

Szczecin

70-482

Polska

E-mail: [ksobiechowska@krwiodawstwo.szczecin.pl](mailto:ksobiechowska@krwiodawstwo.szczecin.pl)

Kod NUTS: PL424

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.krwiodawstwo.szczecin.pl](http://www.krwiodawstwo.szczecin.pl)

I.4) **Rodzaj instytucji zamawiającej**

Inny rodzaj: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

I.5) **Główny przedmiot działalności**

Zdrowie

#### **Sekcja II: Przedmiot**

II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**

II.1.1) **Nazwa:**

DOSTAWA ZESTAWÓW POJEMNIKÓW Z TWORZYW SZTUCZNYCH PRZEZNACZONYCH DO POBIERANIA KRWI PEŁNEJ, PREPARATYKI, PRZECHOWYWANIA I TRANSFUZJI ORAZ DZIERŻAWA PRAS DO AUTOMATYCZNEJ PREPARATYKI KRWI

Numer referencyjny: 10/ZP/2017

II.1.2) **Główny kod CPV**

33141613

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Przedmiotem zamówienia jest:

- 1) CZĘŚĆ 1 - sukcesywna dostawa zestawów potrójnych pojemników z tworzyw sztucznych „góra-dół” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM – 90 000 sztuk;
- 2) CZĘŚĆ 2 - sukcesywna dostawa zestawów poczwórnych pojemników z tworzyw sztucznych „góra-góra” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM – 72 000 sztuk;
- 3) CZĘŚĆ 3 - sukcesywna dostawa zestawów pustych pojemników transferowych z tworzyw sztucznych do preparatyki, przechowywania i transfuzji krwi i jej składników w następujących ilościach i pojemnościach:
  - a) puste pojemniki transferowe 150 ml – 4 800 sztuk,
  - b) puste pojemniki transferowe 300 ml – 2 400 sztuk,
  - c) puste pojemniki transferowe 600 ml – 6 000 sztuk,
  - d) puste pojemniki transferowe 1000 ml – 9 000 sztuk.
- 4) CZĘŚĆ 4 - sukcesywna dostawa zestawów poczwórnych pojemników z filtrem in-line do KKCz – 900 sztuk;
- 5) CZĘŚĆ 5 – dzierżawa pras automatycznych do preparatyki krwi – 4 sztuki

II.1.5) **Szacunkowa całkowita wartość**

II.1.6) **Informacje o częściach**

To zamówienie podzielone jest na części: tak

Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części razem

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

sukcesywna dostawa zestawów potrójnych pojemników z tworzyw sztucznych „góra-dół” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM – 90 000 sztuk

Część nr: 1

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33141614

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL424

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa, al. Wojska Polskiego 80/82, 70-482 Szczecin

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia w ramach CZĘŚCI 1 jest sukcesywna dostawa zestawów potrójnych pojemników z tworzyw sztucznych „góra-dół” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM – 90 000 sztuk – przeznaczonych do pobierania, preparatyki, przechowywania i transfuzji krwi i jej składników.

- 1) Przeznaczenie. Pojemniki do pobierania krwi pełnej o objętości 450 ml  $\pm$  10%, kontrolowanego i jałowego rozdzielania na składniki: koncentrat krwinek czerwonych w roztworze wzbogacającym bez kożuszka leucytarnopłytkowego, osocze oraz kożuszek leukocutarno-płytkowy.
- 2) Budowa zestawu pojemników potrójnych 450/2x400 do 600 ml „góra-dół” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM:

a) suchy dren czerpalny, o dł. min. 110 cm zakończony ostrą igłą 16G hermetycznie zamkniętą, od którego na wysokości 20-35 cm od igły, powinien odchodzić dren bez płynu konserwującego doprowadzający tzw. „pierwszą porcję krwi” do pojemniczka (predonacyjnego) o pojemności około 30 ml. Na drenie do tego pojemniczka powinien znajdować się otwarty zacisk plastikowy pozwalający na natychmiastowe przerwanie przepływu krwi oraz komin z poliwęglanu lub inne rozwiązanie z łatwo łamliwą membraną. Na drenie czerpalnym powinien znajdować się plastikowy zacisk pozwalający na natychmiastowe przerwanie przepływu krwi,

b) pojemniczek do pobierania tzw. „pierwszej porcji krwi” powinien mieć uniwersalny adapter z centralnie umieszczoną zabezpieczoną igłą, umożliwiający pobranie próbek krwi dla systemu próżniowego aktualnie używanego w RCKiK Szczecin (próbówki próżniowe Becton – Dickinson, wg postępowania przetargowego),

c) materiał, z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzysty, umożliwiający wizualną ocenę płynów znajdujących się w pojemnikach.

3) Konfiguracja pojemników:

a) pojemnik macierzysty (środkowy) z płynem konserwującym CPD w ilości 63 -70 ml do pobierania 450 ml  $\pm$  10% krwi pełnej. Na górnej krawędzi pojemnika macierzystego powinny znajdować się otwory umożliwiające zawieszenie pojemnika na haczykach pras automatycznych,

b) pojemnik satelitarny (dolny) o pojemności 400-600 ml zawierający około 100 ml roztworu wzbogacającego ADSOL lub SAGM umożliwiający przechowywanie KKCz z RW bez kożuszka leukocyтарно-пłytkowego do 42 dni,

c) pusty pojemnik satelitarny (górnny) o pojemności 400 – 600 ml służący do produkcji i przechowywania osocza,

d) Na dolnej krawędzi pojemników służących do przechowywania składników krwi, centralnie i na bocznych krawędziach powinny znajdować się nacięcia umożliwiające zawieszenie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych i statywów filtracyjnych.

4) Minimalny wymagany termin ważności - nie krótszy niż 18 miesięcy od daty dostawy Zamawiającemu

5) Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, w tym informacje odnośnie wymaganych parametrów granicznych dotyczących zestawu pojemników, wymaganego opakowania, niezbędnej dokumentacji, został zawarty w rozdziale III SIWZ.

#### II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: termin dostawy / Waga: 30

Kryterium jakości - Nazwa: termin płatności / Waga: 10

Cena - Waga: 60

#### II.2.6) **Szacunkowa wartość**

#### II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

#### II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

#### II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

#### II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

#### II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

#### II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Zamawiający wymaga w ramach CZEŚCI 1 zamówienia wniesienia wadium w wysokości 23.000,00 zł. Szczegółowe informacje w przedmiocie wymaganego wadium zostały zawarte w rozdziale VIII SIWZ.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Sukcesywna dostawa zestawów poczwórnych pojemników z tworzyw sztucznych „góra-góra” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM – 72 000 sztuk

Część nr: 2

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33141614

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL424

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Szczecinie, al. Wojska Polskiego 80/82, 70-482 Szczecin

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia w ramach CZEŚCI 2 jest sukcesywna dostawa zestawów poczwórnych pojemników z tworzyw sztucznych „góra-góra” z roztworem wzbogacającym ADSOL lub SAGM – 72 000 sztuk – przeznaczonych do pobierania, preparatyki, przechowywania i transfuzji krwi i jej składników.

1) Przeznaczenie. Pojemniki do pobierania krwi pełnej o objętości 450 ml  $\pm$  10%, kontrolowanego i jałowego rozdzielania na składniki: koncentrat krwinek czerwonych w roztworze wzbogacającym, osocze oraz koncentrat krwinek płytkowych (KKP);

2) Budowa zestawu pojemników poczwórnych.

a) suchy dren czerpalny, o dł. min. 110 cm zakończony ostrą igłą 16G od którego na wysokości 20-30 cm od igły, powinien odchodzić dren bez płynu konserwującego doprowadzający tzw. „pierwszą porcję krwi” do pojemniczka (predonacyjnego) o pojemności około 30 ml. Na drenie do tego pojemniczka powinien znajdować się otwarty zacisk plastikowy pozwalający na natychmiastowe przerwanie przepływu krwi. Na drenie czerpalnym powinno znajdować się zabezpieczenie, np. komin z poliwęglanu lub inne rozwiązanie z łatwo łamliwą membraną. Poniżej, na drenie czerpalnym, powinien znajdować się plastikowy zacisk pozwalający na natychmiastowe przerwanie przepływu krwi.

b) pojemniczek do pobierania tzw. „pierwszej porcji krwi” powinien mieć uniwersalny adapter z centralnie umieszczoną zabezpieczoną igłą, umożliwiający pobranie próbek krwi dla systemu próżniowego aktualnie używanego w RCKiK Szczecin (próbówki próżniowe Becton – Dickinson, wg postępowania przetargowego).

c) materiał z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzysty, umożliwiający wizualną ocenę płynów znajdujących się w pojemnikach.

3) Konfiguracja pojemników:

a) pojemnik macierzysty z płynem konserwującym CPD w ilości 63 -70 ml do pobierania 450 ml  $\pm$  10% krwi pełnej, umożliwiający przechowywanie koncentratu krwinek czerwonych po dodaniu roztworu wzbogacającego do 42 dni. Na górnej krawędzi pojemnika macierzystego powinny znajdować się otwory umożliwiające zawieszenie pojemnika na haczykach pras automatycznych.

b) pojemnik satelitarny o pojemności 400-600 ml zawierający około 100 ml roztworu wzbogacającego ADSOL lub SAGM we wspólnej delcie z pustym pojemnikiem o pojemności 400-600 ml do przechowywania osocza.

c) pusty pojemnik satelitarny o pojemności 400 – 600 ml służący do produkcji i przechowywania KKP do 5 dni.

d) Na dolnej krawędzi pojemników służących do przechowywania składników krwi powinny znajdować się nacięcia umożliwiające zawieszenie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych oraz statywów filtracyjnych.

4) Minimalny wymagany termin ważności: nie krótszy niż 18 miesięcy od dnia dostawy Zamawiającemu.

5) Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, w tym wymagane parametry graniczne dotyczące zestawu pojemników, wymagane opakowanie, niezbędna dokumentacja

**II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: termin dostawy / Waga: 30

Kryterium jakości - Nazwa: termin płatności / Waga: 10

Cena - Waga: 60

**II.2.6) Szacunkowa wartość**

**II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

**II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

**II.2.11) Informacje o opcjach**

Opcje: nie

**II.2.12) Informacje na temat katalogów elektronicznych**

**II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

**II.2.14) Informacje dodatkowe**

Zamawiający wymaga w ramach CZĘŚCI 2 zamówienia wniesienia wadium w wysokości 24.000,00 zł. Szczegółowe informacje w przedmiocie wymaganego wadium zostały zawarte w rozdziale VIII SIWZ.

**II.2) Opis**

**II.2.1) Nazwa:**

Sukcesywna dostawa zestawów pustych pojemników transferowych z tworzyw sztucznych do preparatyki, przechowywania i transfuzji krwi i jej składników  
Część nr: 3

**II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV**

33141614

**II.2.3) Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL424

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Szczecinie, al. Wojska Polskiego 80/82, 70-482 Szczecin

**II.2.4) Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia w ramach CZĘŚCI 3 jest sukcesywna dostawa zestawów pustych pojemników transferowych z tworzyw sztucznych do preparatyki, przechowywania i transfuzji krwi i jej składników w następujących ilościach i pojemnościach:

a) puste pojemniki transferowe 150 ml – 4 800 sztuk,

b) puste pojemniki transferowe 300 ml – 2 400 sztuk,

- c) puste pojemniki transferowe 600 ml – 6 000 sztuk,  
d) puste pojemniki transferowe 1000 ml – 9 000 sztuk.
- 1) Puste pojemniki transferowe o pojemności 150 ml:
- a) Pojemnik z tworzywa umożliwiającego: przechowywanie koncentratu krwinek czerwonych w temperaturze od 2° C do 6° C, zamrażanie szokowe osocza w temperaturze -60°C i bezpieczne przechowywanie składników krwi w temperaturze od -25 °C do -90°C,  
b) Pojemnik musi posiadać dren o długości minimum 40 cm, zakończony igłą plastikową typu „SPIKE”.  
c) Dren musi być elastyczny, umożliwiać łatwe rolowanie i skuteczne zadziałanie standardowych zgrzewarek dielektrycznych. Średnica drenów powinna mieć wymiary zapewniające kompatybilność drenów różnych pojemników (różnych firm), aby umożliwić ich połączenia w układzie zamkniętym z zastosowaniem standardowych zgrzewarek do jałowego łączenia drenów.  
d) Pojemniki muszą zawierać 2 porty zabezpieczone błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia.  
e) Tworzywo, z którego wykonane są pojemniki musi być przejrzyste, umożliwiające wizualną ocenę składnika znajdującego się w pojemniku.  
f) Na dolnej krawędzi pojemnika powinno znajdować się nacięcie umożliwiające zawieszenie pojemnika na statywach transfuzyjnych.  
g) Możliwość wirowania pojemników z przyspieszeniem 5000 x g do 10 minut używając typowych wirówek do wirowania krwi.  
h) Na pojemniku musi być trwale umocowana etykieta, która nie może ulegać uszkodzeniu ani odklejeniu w czasie preparatyki i przechowywania.  
i) Etykieta pojemnika lub informacja na opakowaniu indywidualnym musi zawierać:  
- nazwę firmy i nazwę pojemnika,  
- pojemność,  
- numer serii i typ pojemnika w postaci literowo-cyfrowej i kodu kreskowego,  
- datę ważności,  
- oznakowanie CE z numerem jednostki notyfikowanej,  
- kody kreskowe odpowiadające wymogom standardu ISBT – 128.  
j) Każdy pojedynczy pojemnik musi być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym, zapewniającym zachowanie jałowości i apirogenności pojemnika, oraz odpowiednie warunki przechowywania. Pojedyncze zestawy muszą być zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze może zawierać zestawy tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi zawierać informację o warunkach przechowywania pojemników,  
k) Minimalny wymagany termin ważności - nie krótszy niż 18 miesięcy od daty dostawy Zamawiającemu,  
l) Dokumentacja - szczegółowe informacje w tym zakresie zostały zawarte w rozdziale III SIWZ.
- 2) Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, w tym w zakresie pustych pojemników transferowych 300 ml – 2 400 sztuk, pustych pojemników transferowych 600 ml - 6 000 sztuk, pustych pojemników transferowych 1000 ml - 9 000 sztuk, został zawarty w rozdziale III SIWZ

#### II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: termin dostawy / Waga: 30

Kryterium jakości - Nazwa: termin płatności / Waga: 10

Cena - Waga: 60

#### II.2.6) **Szacunkowa wartość**

#### II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Zamawiający wymaga w ramach CZĘŚCI 3 zamówienia wniesienia wadium w wysokości 3.000,00 zł. Szczegółowe informacje w przedmiocie wymaganego wadium zostały zawarte w rozdziale VIII SIWZ.

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Sukcesywna dostawa zestawów poczwórnych pojemników z filtrem in-line do KKCz – 900 sztuk  
Część nr: 4

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33141614

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL424

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Szczecinie, al. Wojska Polskiego 80/82, 70-482  
Szczecin

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia w ramach CZĘŚCI 4 jest sukcesywna dostawa zestawów poczwórnych pojemników z filtrem in-line do KKCz – 900 sztuk – przeznaczonych do pobierania, preparatyki, przechowywania i transfuzji krwi i jej składników.

Przeznaczenie: pojemniki do pobierania krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% kontrolowanego jałowego rozdzielania na składniki: ubogoleukocytarny koncentrat krwinek czerwonych w roztworze wzbogacającym, kożuszek leukocytarno płytkowy i osocze świeżo mrożone.

2) Budowa: pojemnik macierzysty zawierający płyn konserwujący CPD do pobierania krwi pełnej o obj. 450 ml + 10% + oraz pusty pojemnik o obj. 400 — 600 ml do produkcji i przechowywania osocza , pojemnik o obj. 400 — 600 ml na KKCz, połączony z układem filtrującym (filtr typu „soft”) i pojemnikiem odbiorczym na ubogoleukocytarny koncentrat krwinek czerwonych (przeznaczony do przechowywania UKKCz/RW przez 42 dni), zawierającym RW w ilości ok. 100 ml.

3) Pojemnik do pobierania musi posiadać połączony drenem z drenem czerpalnym dodatkowy pojemnik umożliwiający pobieranie próbek krwi z pierwszej porcji krwi przed donacją o pojemności min 30 ml, z dołączonym uniwersalnym portem umożliwiającym pobór próbek krwi w systemie zamkniętym.

Dren czerpalny musi mieć długość min. 110 cm, zakończony ostrą igłą 16G, poddaną obróbce zwiększającej poślizg (np. silikonowanie). Konstrukcja igły musi gwarantować zapobieganie wycinaniu skóry, tkanki podskórnej i żyły (np. ostrze ścięte w dwóch płaszczyznach). Igła musi być szczelnie zabezpieczona zamkniętą osłonką w taki sposób, aby zdjęcie osłonki z ostrza było możliwe i łatwe bez użycia jakichkolwiek narzędzi. Po przerwaniułączenia osłonki z nasadą. igły nie może być możliwe ponowne, trwałe zamocowanie osłonki na igłę. Zestaw



winien posiadać dodatkową osłonkę zapewniającą zabezpieczenie igły po pobraniu — igła wyposażona w osłonkę umożliwiającą bezpieczne usunięcie igły z ramienia dawcy oraz jej nieodwracalne zablokowanie po zakończeniu donacji. W miejscu połączenia igły z drenem czerpalnym winien posiadać wygodny, zapobiegający ślizganiu się palców, uchwyt umożliwiający dokonanie wkłucia do żyły. Od drenu czerpalnego na wysokości 20-35 cm, licząc od igły, winien odchodzić dren (odejście musi gwarantować komfort wkłucia), doprowadzający tzw. „Pierwszą Krew” do pojemniczka o pojemności min. 30 ml. Na drenie tym winien znajdować się otwarty zacisk plastikowy pozwalający na natychmiastowe przerwanie przepływu krwi. W miejscu połączenia drenu pojemnika na „Pierwszą Krew” i drenu czerpalnego, na jednym z tych drenów winien znajdować się komin z łatwo łamliwą membraną. Poniżej, w odległości około 5 cm od w/w połączenia na drenie czerpalnym winien znajdować się plastikowy zacisk pozwalający na natychmiastowe przerwanie przepływu krwi. Dren czerpalny musi umożliwiać pobranie „Pierwszej Krwi” nierozcieńczonej antykoagulantem.

5) Pojemnik do pobierania tzw. „Pierwszej Krwi” winien mieć uniwersalny port w formie adaptera z centralnie umieszczoną igłą, zabezpieczoną w sposób uniemożliwiający samoistny wypływ krwi, umożliwiający pobranie próbek krwi dla probówek systemu próżniowego.

6) Pojemnik odporny na wirowanie z przyspieszeniem min. 5000 x g (w czasie min. 10 minut) przy objętości pobrania krwi 450 ml  $\pm$ 10%.

7) Pojemnik transferowy do przechowywania osocza winien zapewniać możliwość zamrażania szokowego w temperaturze minimum (-) 60°C i bezpiecznego przechowywania osocza w temperaturze poniżej (-) 90°C do (-) 25° C z zachowaniem elastyczności i jałowości pojemnika.

8) średnica drenów winna mieć wymiary zapewniające wzajemną kompatybilność drenów różnych pojemników, aby umożliwić ich połączenia w układzie otwartym i zamkniętym.

9) Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia w ramach części 4 został zawarty w rozdziale III SIWZ.

#### II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: termin dostawy / Waga: 30

Kryterium jakości - Nazwa: termin płatności / Waga: 10

Cena - Waga: 60

#### II.2.6) **Szacunkowa wartość**

#### II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

#### II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

#### II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

#### II.2.12) **Informacje na temat katalogów elektronicznych**

#### II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

#### II.2.14) **Informacje dodatkowe**

Zamawiający wymaga w ramach CZĘŚCI 4 zamówienia wniesienia wadium w wysokości 550,00 zł.

Szczegółowe informacje w przedmiocie wymaganego wadium zostały zawarte w rozdziale VIII SIWZ.

#### II.2) **Opis**

##### II.2.1) **Nazwa:**

Dzierżawa pras automatycznych do preparatyki krwi – 4 sztuki

Część nr: 5

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

38434520

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL424

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Szczecinie, al. Wojska Polskiego 80/82, 70-482 Szczecin

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia w ramach CZĘŚCI 5 jest dzierżawa pras automatycznych do preparatyki krwi – 4 sztuki

1) Urządzenia nowe, rok produkcji – nie wcześniej niż 2017 r.

2) Urządzenie umożliwiające preparatykę wszystkich typów pojemników (Każda prasa musi stanowić samodzielne i niezależne stanowisko pracy).

3) Prasy wyposażone w 5 głowic zgrzewających z zaciskami, umożliwiającymi wykonywanie zgrzewów w trybie automatycznym i ręcznym. Zgrzewy muszą być szerokie z perforacją umożliwiającą łatwe rozdzielenie drenów bez użycia narzędzi.

4) Czujnik optyczny monitorujący linie osocza musi mieć możliwość regulacji czułości za pomocą oprogramowania załączonego do prasy. Odpowiednia czułość w czujniku musi mieć przełożenie na kontrolę przepływu cieczy w zależności od jej zabarwienia lub obecności powietrza.

5) Przynajmniej jedna głowica umieszczona poniżej pojemnika macierzystego.

6) W przypadku preparatyki pojemników góra-góra roztwór wzbogacający powinien być dodawany automatycznie poprzez prasę. W celu zapewnienia całkowitego opróżnienia pojemnika z roztworem wzbogacającym wymagane jest aby proces ten był kontrolowany przez prasę aby zagwarantować odpowiednią jakość preparatu końcowego.

7) Urządzenie musi być wyposażone w min 2 wagi do pomiaru mas otrzymywanych składników.

8) Możliwość samodzielnej regulacji objętości kożuszka leukocytarno - płytkowego przez personel bez konieczności wzywania serwisu

9) Automatyczne sprawdzanie poprawności założenia drenów zestawu w poszczególnych zaciskach zgodnie z wybranym programem, przed uruchomieniem procedury

10) Prasa z napędem elektrycznym lub pneumatycznym

11) Kontrola przebiegu separacji przez zespół czujników optycznych umieszczonych w prasie i przynajmniej jednej dodatkowej głowicy.

12) Możliwość elastycznego tworzenia programów separacji przez personel oraz pamięć min. 20 programów

13) Urządzenie musi mieć możliwość przesyłania danych do obsługującego je systemu komputerowego.

14) Urządzenie wyposażone w czynniki kodów kreskowych umożliwiające wprowadzenie danych: numer donacji i identyfikatora osoby wykonującej preparatykę do pamięci urządzenia za pośrednictwem kodów kreskowych typu 128 i ISBT128. Czytnik kodów powinien być połączony z prasą za pomocą elastycznego kabla aby ułatwić zczytywanie kodów.

15) Oprogramowanie umożliwiające gromadzenie danych: numer identyfikacyjny urządzenia, numer programu separacji, czas trwania separacji, godzina rozpoczęcia i zakończenia separacji, masy końcowe otrzymanych składników, kody błędów. Automatyczny przekaz ww. danych do programu transferowego i zapisanie tych danych w formacie pliku tekstowego (CSV) w celu przesłania do wykorzystywanego przez zamawiającego programu Bank Krwi.

16) Certyfikat Europejski z dyrektywą medyczną

17) Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został zawarty w rozdziale III SIWZ.

**II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: czas reakcji serwisu / Waga: 30

Kryterium jakości - Nazwa: termin płatności / Waga: 10

Cena - Waga: 60

**II.2.6) Szacunkowa wartość**

**II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

**II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

**II.2.11) Informacje o opcjach**

Opcje: nie

**II.2.12) Informacje na temat katalogów elektronicznych**

**II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

**II.2.14) Informacje dodatkowe**

Zamawiający wymaga w ramach CZĘŚCI 5 zamówienia wniesienia wadium w wysokości 3.500,00 zł.

Szczegółowe informacje w przedmiocie wymaganego wadium zostały zawarte w rozdziale VIII SIWZ.

**Sekcja III: Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym**

**III.1) Warunki udziału**

**III.1.1) Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego**

**III.1.2) Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

**III.1.3) Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe**

**III.1.5) Informacje o zamówieniach zastrzeżonych**

**III.2) Warunki dotyczące zamówienia**

**III.2.2) Warunki realizacji umowy:**

Przewiduje się możliwość zmiany umowy, gdy:

1) gdy ulegnie zmianie stan prawny w zakresie dotyczącym realizowanej umowy, który spowoduje konieczność zmiany sposobu wykonania zamówienia przez Wydzierżawiającego;

2) gdy wystąpią przeszkody o obiektywnym charakterze (zdarzenia nadzwyczajne, zewnętrzne i niemożliwe do zapobieżenia, a więc mieszczące się w zakresie pojęciowym tzw. „siły wyższej”, „klęski żywiołowej”). W takim przypadku termin realizacji przedmiotu umowy może ulec przesunięciu o czas trwania przeszkody. Strony zobowiązują się do natychmiastowego poinformowania się nawzajem o wystąpieniu ww. przeszkód.

Pozostałe warunki realizacji umowy, w tym jej zmiany zostały określone w SIWZ.

**III.2.3) Informacje na temat pracowników odpowiedzialnych za wykonanie zamówienia**

**Sekcja IV: Procedura**

**IV.1) Opis**

- IV.1.1) **Rodzaj procedury**  
Procedura otwarta
- IV.1.3) **Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**
- IV.1.4) **Zmniejszenie liczby rozwiązań lub ofert podczas negocjacji lub dialogu**
- IV.1.6) **Informacje na temat aukcji elektronicznej**
- IV.1.8) **Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)**  
Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie
- IV.2) **Informacje administracyjne**
- IV.2.1) **Poprzednia publikacja dotycząca przedmiotowego postępowania**
- IV.2.2) **Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału**  
Data: 28/12/2017  
Czas lokalny: 10:00
- IV.2.3) **Szacunkowa data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału wybranym kandydatom**
- IV.2.4) **Języki, w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:**  
Polski
- IV.2.6) **Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą**  
Okres w miesiącach: 2 (od ustalonej daty składania ofert)
- IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**  
Data: 28/12/2017  
Czas lokalny: 10:30  
Miejsce:  
Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, al. Wojska Polskiego 80/82, 70-482 Szczecin, pokój nr 15c.

#### **Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

- VI.1) **Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia**  
Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie
- VI.2) **Informacje na temat procesów elektronicznych**
- VI.3) **Informacje dodatkowe:**
1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust.1 pkt. 12-23 PZP oraz art. 24 ust. 5 pkt 1 i 8 PZP
  2. Wykonawca wraz z ofertą składa:
    - 1) formularz ofertowy (załącznik nr 1A-1E do SIWZ w zakresie oferowanej części)
    - 2) oświadczenie dot. przesłanek wykluczenia w formie JEDZ
  3. Na wezwanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest do złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:
    - 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
    - 2) zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;

- 3) zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
  - 4) odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp;
  - 5) oświadczenia wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo - w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji - dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności
  - 6) oświadczenia wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne
  - 7) oświadczenia wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2016 r. poz. 716)  
- W przypadku gdy wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium RP, zamiast dokumentów, o których mowa powyżej składa dokumenty równoważne wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, zgodnie z rozdz. VI ust. 4 pkt 2 SIWZ.
  - 8) Deklaracje wytwórcy o spełnianiu wymagań zasadniczych przez oferowane wyroby medyczne wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej (rozdz. VI ust. 3 SIWZ - dotyczy części 1-4)
  - 9) Zgłoszenie wyrobu do PURPLWMIpB lub powiadomienie Prezesa URPLWMIpB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP. W przypadku, gdy nie podlega obowiązkowi dokonania zgłoszenia/powiadomienia oświadczenia Wykonawcy zawierające podstawy braku tego obowiązku (rozdz. VI ust. 3 SIWZ - dotyczy części 1-4)
4. Szczegółowy wykaz dokumentów, które należy złożyć w postępowaniu i zasady ich składania określone są w rozdz. VI SIWZ
5. Przewiduje się możliwość zastosowania procedury odwróconej - art. 24aa Pzp.
6. Ze względu na ograniczoną liczbę znaków, które można wprowadzić do treści ogłoszenia, pozostałe informacje zawarto w SIWZ.

VI.4) **Procedury odwoławcze**

VI.4.1) **Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze**

Krajowa Izba Odwoławcza  
Postępu 17a  
Warszawa  
02-676  
Polska

VI.4.2) **Organ odpowiedzialny za procedury mediacyjne**

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

1. Wykonawcom, którzy mają lub mieli interes w uzyskaniu zamówienia oraz ponieśli lub mogą ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale VI ustawy: odwołanie i skarga.

2. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
4. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
5. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust. 2 Pzp
6. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
7. W sprawach nieuregulowanych w ustawie Prawo zamówień publicznych zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego

VI.4.4) **Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań**

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

15/11/2017