

**Ogłoszenie o zamówieniu**  
**Dostawy**  
**Dostawa odczynników oraz części eksploatacyjnych dla Pracowni Mikrobiologii wraz z**  
**dzierżawą aparatury na okres 24 miesięcy.**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

**1.1.) Rola zamawiającego**

Postępowanie prowadzone jest samodzielnie przez zamawiającego

**1.2.) Nazwa zamawiającego:** Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu

**1.3.) Oddział zamawiającego:** Dział Zamówień Publicznych

**1.4) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000288863

**1.5) Adres zamawiającego**

**1.5.1.) Ulica:** ul. Szpitalna 27/33

**1.5.2.) Miejscowość:** Poznań

**1.5.3.) Kod pocztowy:** 60-572

**1.5.4.) Województwo:** wielkopolskie

**1.5.5.) Kraj:** Polska

**1.5.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL415 - Miasto Poznań

**1.5.9.) Adres poczty elektronicznej:** przetargi@skp.ump.edu.pl

**1.5.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.skp.ump.edu.pl

**1.6.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - osoba prawna, o której mowa w art. 4 pkt 3 ustawy (podmiot prawa publicznego)

**1.7.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

**2.1.) Ogłoszenie dotyczy:**

Zamówienia publicznego

**2.2.) Ogłoszenie dotyczy usług społecznych i innych szczególnych usług:** Nie

**2.3.) Nazwa zamówienia albo umowy ramowej:**

Dostawa odczynników oraz części eksploatacyjnych dla Pracowni Mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatury na okres 24 miesięcy.

**2.4.) Identyfikator postępowania:** ocds-148610-e93cd70e-6a02-11ec-ae77-fe331fedffdc

**2.5.) Numer ogłoszenia:** 2021/BZP 00340353/01

**2.6.) Wersja ogłoszenia:** 01

**2.7.) Data ogłoszenia:** 2021-12-31 09:03

**2.8.) Zamówienie albo umowa ramowa zostały ujęte w planie postępowań:** Tak

**2.9.) Numer planu postępowań w BZP:** 2021/BZP 00000191/12/P

**2.10.) Identyfikator pozycji planu postępowań:**

1.2.5 Dzierżawa aparatu do barwienia met. Grama z cytowirówką

1.2.6 Zakup, dostawa odczynników i części eksploatacyjnych do hodowania i ciągłego monitorowania drobnoustrojów we krwi wraz z dzierżawą 2 analizatorów

**2.11.) O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wyłącznie wykonawcy, o których mowa w art. 94 ustawy:** Nie

**2.14.) Czy zamówienie albo umowa ramowa dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej:** Nie

**2.16.) Tryb udzielenia zamówienia wraz z podstawą prawną**

Zamówienie udzielane jest w trybie podstawowym na podstawie: art. 275 pkt 1 ustawy

### **SEKCJA III – UDOSTĘPNIANIE DOKUMENTÓW ZAMÓWIENIA I KOMUNIKACJA**

**3.1.) Adres strony internetowej prowadzonego postępowania**

[https://platformazakupowa.pl/pn/skp\\_ump](https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump)

**3.2.) Zamawiający zastrzega dostęp do dokumentów zamówienia:** Nie

**3.4.) Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń oraz innych dokumentów wyłącznie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej:** Tak

**3.5.) Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami - adres strony internetowej:**

[https://platformazakupowa.pl/pn/skp\\_ump](https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump)

**3.6.) Wymagania techniczne i organizacyjne dotyczące korespondencji elektronicznej:** W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między zamawiającym a wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem Platformy Zakupowej pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/skp\\_ump](https://platformazakupowa.pl/pn/skp_ump).  
Zgodnie z SWZ Część II litera B

**3.8.) Zamawiający wymaga sporządzenia i przedstawienia ofert przy użyciu narzędzi elektronicznego modelowania danych budowlanych lub innych podobnych narzędzi, które nie są ogólnie dostępne:** Nie

**3.12.) Oferta - katalog elektroniczny:** Nie dotyczy

**3.14.) Języki, w jakich mogą być sporządzane dokumenty składane w postępowaniu:**

polski

### **SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**

**4.1.1.) Przed wszczęciem postępowania przeprowadzono konsultacje rynkowe:** Nie

**4.1.2.) Numer referencyjny:** TP - 21/21

**4.1.3.) Rodzaj zamówienia:** Dostawy

**4.1.4.) Zamawiający udziela zamówienia w częściach, z których każda stanowi przedmiot odrębnego postępowania:** Tak

**4.1.8.) Możliwe jest składanie ofert częściowych:** Tak

**4.1.9.) Liczba części:** 2

**4.1.10.) Ofertę można składać na wszystkie części**

**4.1.11.) Zamawiający ogranicza liczbę części zamówienia, którą można udzielić jednemu wykonawcy:** Nie

**4.1.13.) Zamawiający uwzględnia aspekty społeczne, środowiskowe lub etykiety w opisie przedmiotu zamówienia:** Nie

**4.2. Informacje szczegółowe odnoszące się do przedmiotu zamówienia:**

### Część 1

**4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia**

Zakup i dostawa odczynników oraz materiałów eksploatacyjnych do wykonania 3100 testów identyfikacyjnych drobnoustrojów i 3000 testów lekowrażliwości dla bakterii Gram dodatnich i Gram ujemnych wraz z dzierżawą analizatora

**4.2.6.) Główny kod CPV:** 33696500-0 - Odczynniki laboratoryjne

**4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje:** Nie

**4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej:** 24 miesiące

**4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia:** Nie

**4.3.) Kryteria oceny ofert:**

**4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert:** Punktowo

**4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert:** Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

#### Kryterium 1

**4.3.5.) Nazwa kryterium:** Cena

**4.3.6.) Waga:** 60

#### Kryterium 2

**4.3.4.) Rodzaj kryterium:** inne.

**4.3.5.) Nazwa kryterium:** Parametry techniczne

**4.3.6.) Waga:** 40

**4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert:** Nie

### Część 2

**4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia**

Zakup i dostawa odczynników, części eksploatacyjnych do wykonania 16.000 badań, wraz z dzierżawą aparatów do monitorowania i hodowli drobnoustrojów z krwi w podłożach płynnych

**4.2.6.) Główny kod CPV:** 33696500-0 - Odczynniki laboratoryjne

**4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje:** Nie

**4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej:** 24 miesiące

**4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia:** Nie

**4.3.) Kryteria oceny ofert:**

**4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert:** Punktowo

**4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert:** Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

**Kryterium 1**

**4.3.5.) Nazwa kryterium:** Cena

**4.3.6.) Waga:** 60

**Kryterium 2**

**4.3.4.) Rodzaj kryterium:** inne.

**4.3.5.) Nazwa kryterium:** Parametry techniczne

**4.3.6.) Waga:** 40

**4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert:** Nie

## **SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW**

**5.1.) Zamawiający przewiduje fakultatywne podstawy wykluczenia:** Nie

**5.3.) Warunki udziału w postępowaniu:** Nie

**5.5.) Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia, o którym mowa w art.125 ust. 1 ustawy:** Tak

**5.6.) Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie niepodlegania wykluczeniu:**

1.W zakresie art. 108 ust 1 ustawy pzp oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego. Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 5 dni.

Oświadczenie należy złożyć zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ

2.W zakresie art. 108 ust 1 pkt 5 ustawy pzp Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 5 dni OŚWIADCZENIE o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;

Oświadczenie należy złożyć zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 4 do SWZ

**5.8.) Wykaz przedmiotowych środków dowodowych:**

W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia i wymaganiami związanymi z realizacją zamówienia, Wykonawca razem

z ofertą złoży następujące przedmiotowe środki dowodowe i inne dokumenty :

1) Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymagania określone przez zamawiającego, posiada dokumenty dopuszczające zaoferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. z dnia 13.12.2019 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.), ) do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem (np. CE IVD lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oznakowane CE IVD dla którego wystawiono deklarację zgodności) i że zaoferowane dostawy spełniają wymagania określone w Rozporządzeniu z dnia 05.04.2017 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) Nr 1223/2009 oraz uchylecia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE. L. Nr 117, str. 1)\*.Wzór oświadczenia - załącznik nr 6 do SWZ.

2) Opis zaoferowanej aparatury poprzez potwierdzenie spełnienia parametrów wymaganych – granicznych określonych przez zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia tj.:

- dla pakietu nr 1: załącznik nr 1A, tabela nr 3
- dla pakietu nr 2: załącznik nr 1B, tabela nr 2

3) dokumenty takie jak: wyciągi z oryginalnych instrukcji, ulotek, katalogów, specyfikacji technicznej producenta i innych dokumentów równoważnych , potwierdzającymi spełnienie parametrów wymaganych – granicznych określonych :

Dla pakietu nr 1: w załącznik nr 1A, tabela nr 3

- pkt 3 - Instrukcja obsługi analizatora zgodna z oferowanym analizatorem. Instrukcja z: numerem wersji, datą aktualizacji i symbolem modelu oferowanego analizatora. Instrukcja w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej
- pkt 5 - Analizator, najnowszy technologicznie, automat bez odczynników na pokładzie
- pkt 7 - Analizator z wbudowanym oprogramowaniem i z regułami eksperckimi opartymi o najbardziej aktualne obowiązujące zalecenia EUCAST (EUCAST - Europejski Komitet ds. Oznaczania Lekowrażliwości) z obowiązkiem ich bieżącej aktualizacji.Numer wersji oprogramowania. Oprogramowanie w języku polskim. Reguły eksperckie z numerem wersji EUCAST i datą aktualizacji
- pkt 11 - Testy do oznaczania lekowrażliwości bakterii Gram dodatnich i Gram ujemnych zgodne co do składu leków i ich stężeń, dla szczepów klinicznych i szczepów wzorcowych, z najbardziej aktualnymi zaleceniami EUCAST
- pkt 14 - Inokulacja zawiesiny patogenu do testu wykonana NIE manualnie, tj. przy pomocy pipety jednokanałowej/wielokanałowej dozującej wymaganą ilością zawiesiny do każdej celki testu

Dla pakietu nr 2 w załącznik nr 1B, z tabeli nr 2.

- pkt.10 - Butelki z podłożem hodowlanym z neutralizatorem środków przeciwdrobnoustrojowych do wykrywania bakterii tlenowych, beztlenowych i grzybów drożdżopodobnych z krwi od pacjentów pediatrycznych i pacjentów dorosłych
- pkt.24- Łatwo odklejany fragment kodu kreskowego z kodu kreskowego etykiety butelki, który identyfikuje butelkę. Kod kreskowy dwudzielny
- pkt.27 - Posiadanie zwalidowanej, zgodnej z EUCAST, procedury wykonania lekowrażliwości bezpośrednio z dodatniej hodowli
- pkt.34 - Możliwość zastosowania różnego czasu inkubacji dla pojedynczej butelki
- pkt.36 - Losowe umieszczanie butelek w aparacie
- pkt 37 - Szerokość aparatu nieprzekraczająca 80 cm
- pkt.53 - Modułowa budowa aparatu zapewniająca możliwość rozbudowy
- pkt.63- Szerokość aparatu nieprzekraczająca 70 cm
- pkt 64 - Losowe umieszczanie butelek w aparacie

- pkt 65 - Możliwość zastosowania różnego czasu inkubacji dla pojedynczej butelki
- pkt. 73 - Możliwości umieszczania w aparacie butelek anonimowych

**5.9.) Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych:** Tak

**5.10.) Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu po złożeniu oferty:**

1) Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymogi określone przez zamawiającego, posiada dokumenty dopuszczające zaoferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. z dnia 13.12.2019 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.), ) do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem (np. CE IVD lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oznakowane CE IVD dla którego wystawiono deklarację zgodności) i że zaoferowane dostawy spełniają wymagania określone w Rozporządzeniu z dnia 05.04.2017 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) Nr 1223/2009 oraz uchylenia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE. L. Nr 117, str. 1)\*.Wzór oświadczenia - załącznik nr 6 do SWZ.

2) Opis zaoferowanej aparatury poprzez potwierdzenie spełnienia parametrów wymaganych – granicznych określonymi przez zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia tj.:

- dla pakietu nr 1: załącznik nr 1A, tabela nr 3
- dla pakietu nr 2: załącznik nr 1B, tabela nr 2

3) dokumenty takie jak: wyciągi z oryginalnych instrukcji, ulotek, katalogów, specyfikacji technicznej producenta i innych dokumentów równoważnych , potwierdzającymi spełnienie parametrów wymaganych – granicznych określonych :

Dla pakietu nr 1: w załącznik nr 1A, tabela nr 3

- pkt 3 - Instrukcja obsługi analizatora zgodna z oferowanym analizatorem. Instrukcja z: numerem wersji, datą aktualizacji i symbolem modelu oferowanego analizatora. Instrukcja w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej
- pkt 5 - Analizator, najnowszy technologicznie, automat bez odczytników na pokładzie
- pkt 7 - Analizator z wbudowanym oprogramowaniem i z regułami eksperckimi opartymi o najbardziej aktualne obowiązujące zalecenia EUCAST (EUCAST - Europejski Komitet ds. Oznaczania Lekowrażliwości) z obowiązkiem ich bieżącej aktualizacji.Numer wersji oprogramowania. Oprogramowanie w języku polskim. Reguły eksperckie z numerem wersji EUCAST i datą aktualizacji
- pkt 11 - Testy do oznaczania lekowrażliwości bakterii Gram dodatnich i Gram ujemnych zgodne co do składu leków i ich stężeń, dla szczepów klinicznych i szczepów wzorcowych, z najbardziej aktualnymi zaleceniami EUCAST
- pkt 14 - Inokulacja zawiesiny patogenu do testu wykonana NIE manualnie, tj. przy pomocy pipety jednokanałowej/wielokanałowej dozującej wymaganą ilością zawiesiny do każdej celki testu

Dla pakietu nr 2 w załącznik nr 1B, z tabeli nr 2.

- pkt.10 - Butelki z podłożem hodowlanym z neutralizatorem środków przeciwdrobnoustrojowych do wykrywania bakterii tlenowych, beztlenowych i grzybów drożdżopodobnych z krwi od pacjentów pediatrycznych i pacjentów dorosłych
- pkt.24- Łatwo odklejany fragment kodu kreskowego z kodu kreskowego etykiety butelki, który identyfikuje butelkę. Kod kreskowy dwudzielny
- pkt.27 - Posiadanie zwalidowanej, zgodnej z EUCAST, procedury wykonania lekowrażliwości bezpośrednio z dodatniej hodowli
- pkt.34 - Możliwość zastosowania różnego czasu inkubacji dla pojedynczej butelki
- pkt.36 - Losowe umieszczanie butelek w aparacie

- pkt 37 - Szerokość aparatu nieprzekraczająca 80 cm
- pkt.53 - Modułowa budowa aparatu zapewniająca możliwość rozbudowy
- pkt.63- Szerokość aparatu nieprzekraczająca 70 cm
- pkt 64 - Losowe umieszczanie butelek w aparacie
- pkt 65 - Możliwość zastosowania różnego czasu inkubacji dla pojedynczej butelki
- pkt. 73 - Możliwości umieszczania w aparacie butelek anonimowych

## **SEKCJA VI - WARUNKI ZAMÓWIENIA**

- 6.1.) Zamawiający wymaga albo dopuszcza oferty wariantowe:** Nie
- 6.3.) Zamawiający przewiduje aukcję elektroniczną:** Nie
- 6.4.) Zamawiający wymaga wadium:** Nie
- 6.5.) Zamawiający wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy:** Nie
- 6.7.) Zamawiający przewiduje unieważnienie postępowania, jeśli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia nie zostały przyznane:** Nie

## **SEKCJA VII - PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY**

- 7.1.) Zamawiający przewiduje udzielenia zaliczek:** Nie
- 7.3.) Zamawiający przewiduje zmiany umowy:** Tak
- 7.4.) Rodzaj i zakres zmian umowy oraz warunki ich wprowadzenia:**  
Zakres zmian i warunków zostały określone w projektowaniach postanowieniach umownych
- 7.5.) Zamawiający uwzględnił aspekty społeczne, środowiskowe, innowacyjne lub etykiety związane z realizacją zamówienia:** Nie

## **SEKCJA VIII – PROCEDURA**

- 8.1.) Termin składania ofert:** 2022-01-14 08:30
- 8.2.) Miejsce składania ofert:** <https://platformazakupowa.pl/pn/skp>
- 8.3.) Termin otwarcia ofert:** 2022-01-14 09:00
- 8.4.) Termin związania ofertą:** do 2022-02-12

## **SEKCJA IX – POZOSTAŁE INFORMACJE**

1. Ofertę należy złożyć na „Formularzu ofertowym”, zgodnym ze wzorem, stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ W przypadku, gdy Wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez Zamawiającego wzoru formularza, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w Formularzu Ofertowym.

2. Do oferty należy dołączyć następujące dokumenty – zgodnie z SWZ

1) Oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymagania określone przez zamawiającego, posiada dokumenty dopuszczające zaoferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. z dnia 13.12.2019 r. Dz. U. z 2020 r. poz. 186 ze zm.), ) do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem (np. CE IVD lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oznakowane CE IVD dla którego wystawiono deklarację zgodności) i że zaoferowane dostawy spełniają wymagania określone w Rozporządzeniu z dnia 05.04.2017 r. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE)

2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) Nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) Nr 1223/2009 oraz uchylecia Dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE. L. Nr 117, str. 1)\*.Wzór oświadczenia - załącznik nr 6 do SWZ.

2) Opis zaoferowanej aparatury poprzez potwierdzenie spełnienia parametrów wymaganych – granicznych określonymi przez zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia tj.:

- dla pakietu nr 1: załącznik nr 1A, tabela nr 3

- dla pakietu nr 2: załącznik nr 1B, tabela nr 2

3) dokumenty takie jak: wyciągi z oryginalnych instrukcji, ulotek, katalogów, specyfikacji technicznej producenta i innych dokumentów równoważnych , potwierdzającymi spełnienie parametrów wymaganych – granicznych określonych :

Dla pakietu nr 1: w załącznik nr 1A, tabela nr 3

- pkt 3 -

- pkt 5 -

- pkt 7 -

- pkt 11 -

- pkt 14 -

Dla pakietu nr 2: w załącznik nr 1B, z tabeli 2.

- pkt.10 -

- pkt.24-

- pkt.27 -

- pkt.34 -

- pkt.36 -

- pkt 37 -

- pkt.53 -

- pkt.63-

- pkt 64 -

- pkt 65 -

-pkt. 73 -

Zamawiający prosi o zaznaczenie, której pozycji z parametrów wymaganych – granicznych dotyczy opis.

4) Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia, zgodne z załącznikiem nr 3

5) ODPIS lub INFORMACJA z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru (w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania).

6) Do oferty należy dołączyć dokumenty „ samooczyszczenia” jeżeli dotyczy

7) Pełnomocnictwo: (o ile dotyczy)

a) upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik;

b) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;

3. Formularz ofertowy (lub dokument równoważny) oraz dokumenty wymienione w ust 1 i ust 2 pkt.1 stanowi treść oferty. Nie złożenie lub złożenie niekompletnych formularza ofertowego, może powodować odrzucenie ofert, z zastrzeżeniem art. 223 ustawy pzp

4. Pozostałe dokumenty, które nie zostały wymienione w ust 2, Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, dostarczy na wezwanie Zamawiającego, w terminie nie krótszym niż 5 dni.