

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:394083-2019:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Warszawa: Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
2019/S 160-394083**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie
ul. Wawelska 15 B
Warszawa
02-034
Polska
Osoba do kontaktów: Agnieszka Rutkowska
Tel.: +48 225709462
E-mail: agnieszka.rutkowska@coi.pl
Faks: +48 225709462
Kod NUTS: PL911

Adresy internetowe:

Główny adres: www.coi.pl
Adres profilu nabywcy: <https://portal.smartpzp.pl/coi.warszawa>

I.2) Informacja o zamówieniu wspólnym

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <https://portal.smartpzp.pl/coi.warszawa>
Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej
Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: <https://portal.smartpzp.pl/coi.warszawa>
Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres podany powyżej

I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Inny rodzaj: Instytut Badawczy

I.5) Główny przedmiot działalności

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa sterylnych wyrobów jednorazowego użytku – aseptyka zabiegów chirurgicznych szczegółowo opisanych w pakietach 1-12, nr sprawy Pn-76/19/AR
Numer referencyjny: Pn-76/19/AR

- II.1.2) **Główny kod CPV**
33141000
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**
Dostawa sterylnych wyrobów jednorazowego użytku – aseptyka zabiegów chirurgicznych szczegółowo opisanych w pakietach 1-12
Przedmiot zamówienia szczegółowo określono w załącznikach nr 1 do SIWZ (pakiety nr 1-12).
Przedmiot zamówienia, określony w SIWZ musi być dopuszczony do obrotu i do używania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2017 r. poz. 211). Termin przydatności do użycia powinien wynosić minimum 12 miesięcy od chwili dostawy do Zamawiającego.
- 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
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
Pakiet nr 1 - Sterylne serwety
Część nr: 1
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33141000
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL
Kod NUTS: PL7
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, POLSKA.
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
Sterylne serwety - szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 1
Dotyczy wszystkich pakietów
W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą
a) Świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.
b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.
c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbki powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą. Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:
a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru

sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP (wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

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

Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości: pakiet nr 1 - 10 000,00 PLN.

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Pakiet nr 2 - sterylne serwety

Część nr: 2

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33141000

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL7

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska

II.2.4) Opis zamówienia:

Sterylnie serwety - szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 2

Dotyczy wszystkich pakietów

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą

a) Świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot

zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.

b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.

c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbki powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą. Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:

a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP(wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60

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

Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości: pakiet nr 2- 260,00 PLN

II.2) Opis

II.2.1) Nazwa:

Pakiet nr 3- sterylna jednokomorowa kieszeń

Część nr: 3

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33141000

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL7

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska

II.2.4) Opis zamówienia:

Sterylna jednokomorowa kieszeń - szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 3

Dotyczy wszystkich pakietów

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek,, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą

a) Świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.

b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.

c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbkę powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą. Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:

a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP(wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

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**

Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości:: pakiet nr 3- 80,00 PLN

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Pakiet nr 4 - sterylna osłona na ramię C RTG
Część nr: 4

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

33141000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL7

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Sterylna osłona na ramię C RTG- szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 4
Dotyczy wszystkich pakietów

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą

a) Świadczenia dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.

b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.

c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbki powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą. Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:

a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP(wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

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**
Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości: pakiet nr 4- 54,00 PLN
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
Pakiet nr 5- sterylne obłożenie-zestaw do kraniotomii
Część nr: 5
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33141000
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL
Kod NUTS: PL7
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
Sterylne obłożenie-zestaw do kraniotomii - szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 5
Dotyczy wszystkich pakietów
W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą
a) Świadczenia dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.
b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.
c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbki powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą.
Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:

- a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP (wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);
- b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;
- c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;
- d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

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**

Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości:: pakiet nr 5- 1 920,00 PLN

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Pakiet nr 6 - sterylny zestaw do brachyterapii

Część nr: 6

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

33141000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL7

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Sterylny zestaw do brachyterapii - szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 6

Dotyczy wszystkich pakietów

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą

a) Świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.

b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.

c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbkę powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą. Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:

a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP (wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

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**

Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości:: pakiet nr 6- 2 120,00 PLN

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Pakiet nr 7- sterylne zestawy do zabiegów dożylnego wklucia centralnego
Część nr: 7

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33141000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL7

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Sterylny zestawy do zabiegów dożylnego wklucia centralnego - szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 7

Dotyczy wszystkich pakietów

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą

a) Świadczenia dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.

b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.

c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbki powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą.

Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:

a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP (wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

Cena - Waga: cena 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**

Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości:: pakiet nr 7- 5 400,00 PLN

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Pakiet nr 8 - sterylne obłożenia TUR

Część nr: 8

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

33141000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL7

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Sterylne obłożenia TUR- szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 8

Dotyczy wszystkich pakietów

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą

a) Świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.

b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.

c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbki powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą.

Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:

a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP (wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

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**

Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości:: pakiet nr 8- 2 800,00 PLN

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Pakiet nr 9 - sterylne obłożenia do przecewkowych zabiegów

Część nr: 9

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

33141000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL7

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Sterylne obłożenia do przecewkowych zabiegów- szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 9

Dotyczy wszystkich pakietów

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą

a) Świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.

b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.

c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbki powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą. Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:

a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP (wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

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**

Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości: pakiet nr 9 - 3 800,00 PLN

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Pakiet nr 10-kombinezony sterylne (3-częściowe)

Część nr: 10

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

33141000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL7

Kod NUTS: PL

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska

II.2.4) Opis zamówienia:

Kombinezony sterylne (3-częściowe) - szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 10

Dotyczy wszystkich pakietów

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą

a) Świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.

b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.

c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbkę powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą. Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:

a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP (wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

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

Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości: pakiet nr 10- 7 500,00 PLN

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Pakiet nr 11- sterylne zestawy do laparoskopii ginekologicznej
Część nr: 11

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

33141000

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL

Kod NUTS: PL7

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Sterylne zestawy do laparoskopii ginekologicznej - szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 11

Dotyczy wszystkich pakietów

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą

a) Świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.

b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.

c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbkę powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą. Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:

a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP(wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

Cena - Waga: cena 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**
Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości:: pakiet nr 11- 5 700,00 PLN
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
Pakiet nr 12 - sterylne obłożenia do operacji kolan i biodra
Część nr: 12
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33141000
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL
Kod NUTS: PL7
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, Warszawa ul. Roentgena 5, Polska
- II.2.4) **Opis zamówienia:**
Sterylne obłożenia do operacji kolan i biodra - szczegółowo opisane w załączniku nr 1 do SIWZ - pakiet nr 12
Dotyczy wszystkich pakietów
W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz możliwość bezpiecznego przetestowania próbek, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą
a) Świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi, zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia.
b) Katalogi, foldery ulotka lub karta/formularz danych technicznych dot. oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające wymagania Zamawiającego zawarte w załączniku nr 1 (pakiety nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Opisane którego pakietu i pozycji dotyczą.
c) Bezpłatne próbki oferowanego wyrobu – w ilości wskazanej w załącznikach nr 1 pakiet nr 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12 do SIWZ. Próbkę powinny być dokładnie opisane, którego pakietu i pozycji dotyczą.
Ponadto Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą:
a) Upoważnienie (oryginał) do podpisania oferty i dokumentów przetargowych, a także składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z krajowego rejestru

sądowego lub zaświadczenia z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej RP (wymagane jest złożenie upoważnienia w oryginale lub kopii uwierzytelnionej przez notariusza);

b) Wypełniony formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 1 (pakiety nr 1-12) do SIWZ;

c) Wypełniony formularz ofertowy - załącznik nr 2 do SIWZ;

d) Dowód wniesienia wadium;

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: ocena jakości / Waga: 40 %

Kryterium jakości - Nazwa: cena / Waga: 60 %

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

Termin wykonania zamówienia: sukcesywne dostawy przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Wymagania dotyczące wadium - Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości: pakiet nr 12- 1 300,00 PLN

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

Wykaz i krótki opis warunków:

W zakresie wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1b ustawy należy przesłać do składanej oferty:

Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (dalej „JEDZ”) - zgodnie z wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji Europejskiej wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

W przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, podmiotu składającego wspólnie ofertę, podwykonawcy, podmiotu zagranicznego zasady składania dokumentów i oświadczeń szczegółowo Zamawiający opisał w SIWZ.

III.1.2) Sytuacja ekonomiczna i finansowa

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Warunek: Sytuacja ekonomiczna lub finansowa

W zakresie wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1b pkt 2 ustawy należy przedłożyć lub wskazać w jednolitym dokumencie miejsca pobrania lub wykorzystania dokumentu złożonego do innego postępowania prowadzonego przez Zamawiającego.

a) Informację z banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, potwierdzającą wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, podaną kwotą (liczbą w PLN) w okresie nie wcześniejszym niż 1 miesiąc przed upływem terminu składania ofert - lub wskazania w jednolitym dokumencie miejsca pobrania lub wykorzystania dokumentu złożonego do innego postępowania prowadzonego przez Zamawiającego.

Opis sposobu dokonania oceny tego warunku:

Warunek powyższy zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada środki finansowe lub zdolność kredytową nie mniejszą niż:

Dla pakietu nr: , kwota w PLN

Pakiet nr 1 - kwota 170 000,00 PLN

Pakiet nr 2 - kwota 4 500,00 PLN

Pakiet nr 3 - kwota 2 000,00 PLN

Pakiet nr 4 - kwota 1 000,00 PLN

Pakiet nr 5 - kwota 32 000,00 PLN

Pakiet nr 6 - kwota 35 000,00 PLN

Pakiet nr 7 - kwota 90 000,00 PLN

Pakiet nr 8 - kwota 47 000,00 PLN

Pakiet nr 9 - kwota 63 000,00 PLN

Pakiet nr 10 - kwota 125 000,00 PLN

Pakiet nr 11 - kwota 96 000,00 PLN

Pakiet nr 12 - kwota 21 000,00 PLN

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia ww. dokumentu.

Minimalny poziom ewentualnie wymaganych standardów:

Warunek: Sytuacja ekonomiczna lub finansowa

W zakresie wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1b pkt 2 ustawy należy przedłożyć lub wskazać w jednolitym dokumencie miejsca pobrania lub wykorzystania dokumentu złożonego do innego postępowania prowadzonego przez Zamawiającego.

a) Informację z banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, potwierdzającą wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, podaną kwotą (liczbą w PLN) w okresie nie wcześniejszym niż 1 miesiąc przed upływem terminu składania ofert - lub wskazania w jednolitym dokumencie miejsca pobrania lub wykorzystania dokumentu złożonego do innego postępowania prowadzonego przez Zamawiającego.

Opis sposobu dokonania oceny tego warunku:

Warunek powyższy zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada środki finansowe lub zdolność kredytową nie mniejszą niż:

Dla pakietu nr:, kwota w PLN

Pakiet nr 1 - kwota 170 000,00 PLN

Pakiet nr 2 - kwota 4 500,00 PLN

Pakiet nr 3 - kwota 2 000,00 PLN

Pakiet nr 4 - kwota 1 000,00 PLN

Pakiet nr 5 - kwota 32 000,00 PLN

Pakiet nr 6 - kwota 35 000,00 PLN
Pakiet nr 7 - kwota 90 000,00 PLN
Pakiet nr 8 - kwota 47 000,00 PLN
Pakiet nr 9 - kwota 63 000,00 PLN
Pakiet nr 10 - kwota 125 000,00 PLN
Pakiet nr 11 - kwota 96 000,00 PLN
Pakiet nr 12 - kwota 21 000,00 PLN

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia ww. dokumentu.

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

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Warunek: Zdolność techniczna lub zawodowa

W zakresie wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1b pkt 3 ustawy należy przedłożyć lub wskazać w jednolitym dokumencie miejsca pobrania lub wykorzystania dokumentu złożonego do innego postępowania prowadzonego przez Zamawiającego.

a) wykaz dostaw wykonanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy. Wykaz wg wzoru w załącznik nr 3 do SIWZ.

b) Opis sposobu dokonania oceny tego warunku: warunek powyższy zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że wykonał dostawę rodzajowo odpowiadającą przedmiotowi zamówienia tj. dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku o wartości brutto minimum podanej w tabeli poniżej, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane oraz załączenie dowodów czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.

Zamawiający wymaga wykazania wykonania lub wykonywania co najmniej 1 głównej dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku o wartości nie mniejszej niż:

Dla Pakietu nr: Kwota PLN

Pakiet nr 1 - kwota 170 000,00 PLN
Pakiet nr 2 - kwota 4 500,00 PLN
Pakiet nr 3 - kwota 2 000,00 PLN
Pakiet nr 4 - kwota 1 000,00 PLN
Pakiet nr 5 - kwota 32 000,00 PLN
Pakiet nr 6 - kwota 35 000,00 PLN
Pakiet nr 7 - kwota 90 000,00 PLN
Pakiet nr 8 - kwota 47 000,00 PLN
Pakiet nr 9 - kwota 63 000,00 PLN
Pakiet nr 10 - kwota 125 000,00 PLN
Pakiet nr 11 - kwota 96 000,00 PLN
Pakiet nr 12 - kwota 21 000,00 PLN

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia ww. dokumentów.

Minimalny poziom ewentualnie wymaganych standardów:

Warunek: Zdolność techniczna lub zawodowa

W zakresie wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1b pkt 3 ustawy należy przedłożyć lub wskazać w jednolitym dokumencie miejsca pobrania lub wykorzystania dokumentu złożonego do innego postępowania prowadzonego przez Zamawiającego.

a) wykaz dostaw wykonanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy. Wykaz wg wzoru w załącznik nr 3 do SIWZ.

b) Opis sposobu dokonania oceny tego warunku: warunek powyższy zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że wykonał dostawę rodzajowo odpowiadającą przedmiotowi zamówienia tj. dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku o wartości brutto minimum podanej w tabeli poniżej, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane oraz załączenie dowodów czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.

Zamawiający wymaga wykazania wykonania lub wykonywania co najmniej 1 głównej dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku o wartości nie mniejszej niż:

Dla Pakietu nr: Kwota PLN

Pakiet nr 1 - kwota 170 000,00 PLN

Pakiet nr 2 - kwota 4 500,00 PLN

Pakiet nr 3 - kwota 2 000,00 PLN

Pakiet nr 4 - kwota 1 000,00 PLN

Pakiet nr 5 - kwota 32 000,00 PLN

Pakiet nr 6 - kwota 35 000,00 PLN

Pakiet nr 7 - kwota 90 000,00 PLN

Pakiet nr 8 - kwota 47 000,00 PLN

Pakiet nr 9 - kwota 63 000,00 PLN

Pakiet nr 10 - kwota 125 000,00 PLN

Pakiet nr 11 - kwota 96 000,00 PLN

Pakiet nr 12 - kwota 21 000,00 PLN

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia ww. dokumentów.

III.1.5) Informacje o zamówieniach zastrzeżonych

III.2) Warunki dotyczące zamówienia

III.2.2) Warunki realizacji umowy:

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego z uwzględnieniem treści ofert. stanowią załącznik nr 4 do niniejszej specyfikacji.

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: 25/09/2019
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**
Oferta musi zachować ważność do: 23/11/2019
- IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**
Data: 25/09/2019
Czas lokalny: 10:30
Miejsce:
COI, ul. Wawelska 15 B, Warszawa, POLSKA, sala 008 (parter)

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. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 i ust. 5 pkt. 1 i 8 ustawy zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą (zgodnie z zapisami rozdziału VII):
- 1.1 Oświadczenia na formularzu "jednolitego dokumentu" wraz za ofertą - załącznik nr 8 do siwz
- 1.2 Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia niżej wymienionych dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia jeżeli Wykonawca nie wskazał w jednolitym dokumencie miejsca pobrania lub wykorzystania dokumentu złożonego do innego postępowania prowadzonego przez Zamawiającego:
- A Aktualnego odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust.5 pkt. 1 upzp;
- B Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt. 13-14 i 21 upzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- C Oświadczenia potwierdzającego brak podstaw do wykluczenia z postępowania Wykonawcy (załącznik nr 7 do SIWZ) tj.:
- że wobec ww. wykonawcy/ firmy nie orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne (art. 22 ust. 1 pkt 22 upzp)

— że ww. wykonawca/ firma w rozumieniu ustawy z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych nie zalega z opłacaniem podatków i opłat lokalnych (ustawa z dnia 12 stycznia 1991r. o podatkach i opłatach lokalnych)

— że wobec ww. wykonawcy/ firmy nie wydano prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne (art. 22 ust. 1 pkt. 15 upzp).

D Zaświadczenia właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu do składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, 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;

E 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 ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, 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;

2. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 upzp, tj. podania nazw firm

I adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie, zobowiązany jest przekazać Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 upzp. (załącznik nr 5 do SIWZ). Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą, który złożył ofertę w tym postępowaniu, nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia

VI.4) **Procedury odwoławcze**

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

Krajowa Izba Odwoławcza
ul. Postępu 17 A

Warszawa

02-676

Polska

Tel.: +48 224587840

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Faks: +48 224587800

Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl>

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

nie dotyczy

Warszawa

Polska

Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl>

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

Zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2009 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. 2018 poz 1986 z późn. zm.)
Klauzula informacyjna z art. 13 RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia.

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

1. administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej - Curie ul. Wawelska 15B, 02-034 Warszawa;
2. kontakt do Inspektora Ochrony Danych w Centrum Onkologii – Instytucie im. Marii Skłodowskiej - Curie, adres email: iod@coi.pl ;
3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b/c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego numer Pn-76/19/AR, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
4. odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. 1986), dalej „ustawa Pzp” oraz inne podmioty upoważnione na podstawie przepisów prawa.
5. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji praw i obowiązków Zamawiającego wynikających bądź powstałych w związku z realizacją zawartej umowy;
6. obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
7. w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
8. posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących,
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych,
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO,
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO.
9. nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych,
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO,
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. b/c RODO.

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

Krajowa Izba Odwoławcza
ul. Postępu 17A
Warszawa
02-676
Polska
Tel.: +48 224587801
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Faks: +48 224587800

Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl>

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
19/08/2019