

Adres strony internetowej, na której Zamawiający udostępniła Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia:

www.wiw.mazowsze.pl

Siedlce: Dostawa antygeny, surowicy i odczynników do badań serologicznych metodą OA i OWD dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie

Numer ogłoszenia: 90392 - 2013; data zamieszczenia: 06.03.2013

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: obowiązkowe.

Ogłoszenie dotyczy: zamówienia publicznego.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

I. 1) NAZWA I ADRES: Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach, ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce, woj. mazowieckie, tel. 025 6326459, faks 025 6325584.

Adres strony internetowej zamawiającego: www.wiw.mazowsze.pl

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Administracja rządowa terenowa.

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Dostawa antygeny, surowicy i odczynników do badań serologicznych metodą OA i OWD dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie.

II.1.2) Rodzaj zamówienia: dostawy.

II.1.3) Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia: 1. Antygen Brucella abortus do OA (brucellognost). Standaryzowana zawieszina inaktywowanych komórek Brucella abortus. Szczep S 99 zawieszonych w buforze fosforanowym z dodatkiem 0,5% fenolu. Wyrób musi być umieszczony w aktualnym wykazie testów do diagnostyki In vitro. Ilość zamawiana: 2 op. Wielkość opakowania: 100 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań. 2. Antygen Brucella abortus do OWD Koncentrat. Wyrób musi być umieszczony w aktualnym wykazie testów do diagnostyki In vitro. Ilość zamawiana: 2 op. w przypadku, gdy koncentrat należy rozcieńczyć w proporcji nie mniejszej niż 1:80. Wielkość opakowania: 10 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań. 3. Bufor weronalowy do OWD. Koncentrat rozcieńczenie 1:5. Ilość zamawiana: 11 op. Wielkość opakowania: 100 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii,

data ważności, wyniki uzyskanych badań. 4. Płyn fizjologiczny sodu chlorek 0,85%. Butelka z zakrętką. Ilość zamawiana: 3 op. Wielkość opakowania: 500 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył informacja o składzie i sposobie przechowywania.

5. Rozcieńczalnik. Roztwór NaCl z dodatkiem 0,5 % fenolu - 0,85 % NaCl + 0,5 % fenolu. Ilość zamawiana: 2 op. Wielkość opakowania: 900 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań. 6. Dopełniacz liofilizowany do OWD. Liofilizat do stosowania In vitro umożliwiający otrzymanie pouplynnieniu 2 ml roztworu. Odczynniki z pozycji 6 i 7 muszą pochodzić od jednego producenta. Ilość zamawiana: 11 amp. Wielkość ampułki: 2 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań. 7. Surowica hemolityczna liofilizowana. Liofilizat do stosowania In vitro umożliwiający otrzymanie po upłynnieniu 1 ml roztworu. Odczynniki z pozycji 6 i 7 muszą pochodzić od jednego producenta. Ilość zamawiana: 1 amp. Wielkość ampułki: 1 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył dokumenty potwierdzające jakość oferowanego produktu zawierające następujące informacje: nr serii, data ważności, wyniki uzyskanych badań. 8. Surowica referencyjna dodatnia do ELISA/AGID BLV(+) symbol P9. Liofilizat umożliwiający otrzymanie 2 ml roztworu roboczego. Ilość zamawiana: 2 op. Wielkość opakowania: 2 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył certyfikat jakości dla każdej serii, instrukcję przygotowania roboczego w języku polskim. 9. Surowica referencyjna ujemna do ELISA/AGID BLV(-)symbol N27. Liofilizat umożliwiający otrzymanie 2 ml roztworu roboczego. Ilość zamawiana: 5 op. Wielkość opakowania: 2 ml op. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył certyfikat jakości dla każdej serii, instrukcję przygotowania roboczego w języku polskim. 10. Antygen Coxiella burnetii do OWD. Antygen do testu wiązania dopełniacza dla gorączki Q wywoływanej przez Coxiella burnetii. Jeden producent antygeny i surowic kontrolnych. Ilość zamawiana: 5 op. Wielkość opakowania: 1 ml. Termin gwarancji: minimum 12 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył certyfikat jakości dla każdej serii, instrukcję rozcieńczenia roboczego w języku polskim, opinię PIW- PIB w Puławach, iż zestaw jest zalecany do stosowania w ring - testach. 11. Positive control CF- Coxiella brunetii . Odczynnik używany jako surowica kontrolna dodatnia do testu wiązania dopełniacza dla gorączki Q. Jeden producent antygeny i surowic kontrolnych. Ilość zamawiana: 3 fiołki. Wielkość fiołki: 0,1 ml. Termin gwarancji: minimum 12 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył certyfikat jakości dla każdej serii, instrukcję rozcieńczenia roboczego w języku polskim. 12. Negative controlCF- Coxiella burnetii. Odczynnik używany jako surowica kontrolna ujemna do testu wiązania dopełniacza dla gorączki Q. Ilość zamawiana: 3 fiołki. Wielkość fiołki: 0,1 ml. Termin gwarancji: minimum 12 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył certyfikat jakości dla każdej serii, instrukcję rozcieńczenia roboczego w języku polskim. 13. Dopełniacz liofilizowany do OWD. Liofilizat do stosowania In vitro uaktywnienie 2 ml roztworu. Odczynniki z poz. nr 13 i 14 muszą pochodzić od jednego producenta. Ilość zamawiana: 1 amp. Wielkość ampułki: 2 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia

dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył certyfikat dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego, informacja o składzie i sposobie przygotowania. 14. Surowica hemolityczna liofilizowana. Liofilizat do stosowania In vitro uaktywnienie 1 ml roztworu. Odczynniki z poz. nr 13 i 14 muszą pochodzić od jednego producenta. Ilość zamawiana: 1 amp. Wielkość ampułki: 1 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył certyfikat dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego, informację o składzie i sposobie przygotowania. 15. Bufor weronalowy do OWD. Koncentrat rozcieńczenie 1:5. Ilość zamawiana: 3 op. Wielkość opakowania: 100 ml. Termin gwarancji: minimum 9 miesięcy od dnia dostawy. Zamawiający wymaga, aby wykonawca do dostawy dołączył certyfikat jakości..

II.1.4) Czy przewiduje się udzielenie zamówień uzupełniających: nie.

II.1.5) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.69.65.00-0.

II.1.6) Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej: nie.

II.1.7) Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej: nie.

II.2) CZAS TRWANIA ZAMÓWIENIA LUB TERMIN WYKONANIA: Zakończenie: 30.11.2013.

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

III.1) WADIUM

Informacja na temat wadium: Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie żąda wniesienia wadium

III.2) ZALICZKI

Czy przewiduje się udzielenie zaliczek na poczet wykonania zamówienia: nie

III.4) INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH LUB DOKUMENTACH, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ

WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ NIEPODLEGANIA WYKLUCZENIU NA PODSTAWIE ART. 24 UST. 1 USTAWY

III.4.1) W zakresie wykazania spełniania przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, oprócz oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu, należy przedłożyć:

III.4.2) W zakresie potwierdzenia niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy, należy przedłożyć:

- oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia
- aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy
- aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji

właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert

- aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert
- wykonawca powołujący się przy wykazywaniu spełniania warunków udziału w postępowaniu na potencjał innych podmiotów, które będą brały udział w realizacji części zamówienia, przedkłada także dokumenty dotyczące tego podmiotu w zakresie wymaganym dla wykonawcy, określonym w pkt III.4.2.

III.4.3) Dokumenty podmiotów zagranicznych

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada:

III.4.3.1) dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że:

- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert
- nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert

III.5) INFORMACJA O DOKUMENTACH POTWIERDZAJĄCYCH, ŻE OFEROWANE DOSTAWY , USŁUGI LUB ROBOTY BUDOWLANE ODPOWIADAJĄ OKREŚLONYM WYMAGANIOM

W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

- inne dokumenty
Specyfikacja oferowanego przedmiotu zamówienia na formularzu zgodnym z treścią Załącznika nr 6 do SIWZ

III.6) INNE DOKUMENTY

Inne dokumenty niewymienione w pkt III.4) albo w pkt III.5)

Pełnomocnictwo udzielone osobom podpisującym ofertę, o ile prawo do reprezentowania Wykonawcy w powyższym zakresie nie wynika wprost z dokumentu rejestrowego. Treść pełnomocnictwa musi jednoznacznie określać czynności, co do wykonywania, których pełnomocnik jest upoważniony. Pełnomocnictwo musi być przedstawione w formie oryginału, poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem kopii, sporządzonego przez notariusza odpisu lub wyciągu z dokumentu, lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez mocodawcę. 3. W przypadku oferty składanej przez Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia do oferty musi być załączony dokument ustanawiający pełnomocnika Wykonawców występujących wspólnie do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Wykonawca wraz z ofertą winien złożyć listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy PZP , albo informację o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej składa każdy z wykonawców oddzielnie.

III.7) Czy ogranicza się możliwość ubiegania się o zamówienie publiczne tylko dla wykonawców, u których ponad 50 % pracowników stanowią osoby niepełnosprawne: nie

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: przetarg nieograniczony.

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert: najniższa cena.

IV.2.2) Czy przeprowadzona będzie aukcja elektroniczna: nie.

IV.3) ZMIANA UMOWY

Czy przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy: nie

IV.4) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

IV.4.1) Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków zamówienia:

www.wiw.mazowsze.pl

Specyfikację istotnych warunków zamówienia można uzyskać pod adresem: Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce w zespole ds. administracyjnych.

IV.4.4) Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert: 15.03.2013 godzina 09:30, miejsce: Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce w sekretariacie.

IV.4.5) Termin związania ofertą: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert).

IV.4.17) Czy przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia: nie

