

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F02
VERSION:	R2.0.9.S01
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	wckik
NO_DOC_EXT:	2017-073647
SOFTWARE VERSION:	9.5.2
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	zp@wckik.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

## Ogłoszenie o zamówieniu

### Dostawy

Dyrektywa 2014/24/UE

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

- I.1) **Nazwa i adresy**  
WOJSKOWE CENTRUM KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD  
OPIEKI ZDROWOTNEJ  
ul. Koszykowa 78  
Warszawa  
00-671  
Polska  
Osoba do kontaktów: Karolina ANISZEWSKA  
Tel.: +48 261845557  
E-mail: [zp@wckik.pl](mailto:zp@wckik.pl)  
Faks: +48 261845135  
Kod NUTS: PL12  
**Adresy internetowe:**  
Główny adres: [www.wckik.pl](http://www.wckik.pl)
- I.2) **Wspólne zamówienie**
- I.3) **Komunikacja**  
Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <http://www.wckik.pl>  
Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej  
Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesyłać na adres podany powyżej
- I.4) **Rodzaj instytucji zamawiającej**  
Inny rodzaj: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
- I.5) **Główny przedmiot działalności**  
Zdrowie

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

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**
- II.1.1) **Nazwa:**  
Dostawa pojemników do pobierania krwi poczwórne „góra-góra” z filtrem In-line do krwi pełnej, filtry do usuwania leukocytów z KKCz, krwinki, jednorazowe końcówki SST Tips  
Numer referencyjny: 26/D/2017
- II.1.2) **Główny kod CPV**  
33141613
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**  
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**  
Pakiet nr 1: Pojemniki poczwórne konwencjonalne z filtrem In line do krwi pełnej, góra-góra;  
Pakiet nr 2: Filtry do usuwania leukocytów z koncentratów krwinek czerwonych;

Pakiet nr 3: Słabo uczulone przeciwciałami IgG krwinki do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych;  
Pakiet nr 4: Certyfikowane, gęste (około 20%) do płukania krwinki wzorcowe do identyfikacji przeciwciał;  
Pakiet nr 5: Krwinki wzorcowe do badania grupy krwi w układzie ABO metodą klasyczną, szkiełkową;  
Pakiet nr 6: Jednorazowe końcówki SST Tips do automatu archiwizacyjnego 3S Safe Sampling Systems firmy Central Labo Europe.

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:**

Pojemniki poczwórne konwencjonalne z filtrem In line do krwi pełnej, góra-góra  
Część nr: 1

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

33141613

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL12  
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:  
WCKiK w Warszawie

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Pojemniki poczwórne konwencjonalne z filtrem In line do krwi pełnej, góra-góra. Wielkość zamówienia: 12 sztuk.  
Opis przedmiotu zamówienia

1. Pojemniki do pobierania krwi, produkcji ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek czerwonych z płynem wzbogacającym oraz ubogoleukocytarnego osocza świeżo mrożonego.
2. Pojemnik z CPD (63ml) do pobierania 450ml krwi, pusty pojemnik do krwi pełnej filtrowanej, pusty pojemnik o pojemności min 400ml, oraz pojemnik zawierający 105 ml +/- 5 ml płynu SAGM lub ADSOL.
3. Brak strontów i zmian płynu konserwującego.
4. Dren do pobierania krwi zakończony ostrą igłą z dodatkową osłonką zabezpieczającą przed zakłuciem po pobraniu. Konstrukcja igły gwarantuje zapobieganie wycinania skóry, tkanki podskórnej i żyły.
5. Wszystkie dreny są elastyczne, łatwe w rolowaniu, umożliwiają wykonanie trwałych zgrzewów oraz zadziałanie zacisków wagomieszarek.
6. Dren biegnący od dawcy musi być przyłączony w górnej części pojemnika z CPD.
7. Długość drenu czerpalnego od pojemnika do podstawy igły min. 90cm.
8. Etykiety wykonane z tworzywa, odporne na uszkodzenia mechaniczne, umożliwiają przyklejenie własnej etykiety.
9. Etykiety posiadają informacje o rodzaju i ilości płynu konserwującego oraz numer serii w postaci kodu kreskowego.
10. Pojemniki pakowane w indywidualne opakowania wykonane z folii przezroczystej, pojedynczo, zapewniające szczelność i sterylność.
11. Pojemniki zaopatrzone w pojemnik na pierwszą krew do pobrania próbek z portem umożliwiającym pobranie próbek do badań w systemie próżniowym. Dren czerpalny oraz dren biegnący do pojemnika próbkowego wyposażony w zaciski.
12. Króćce udrażniające przepływ między pojemnikami są przezroczyste i dają się łatwo wyłamać.

13. Roztwór wzbogacający ADSOL lub SAGM umożliwi przechowywanie otrzymanego KKCz w standardowo przyjętym zakresie temperatur od 2 do 6 stopni C przez 42 dni.

14. Pojemniki są dopuszczone do obrotu na terenie Polski.

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących dokumentów :

1. próbkę oferowanego produktu,
2. deklaracja zgodności, dokument CE,
3. zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Cena nie jest jedynym kryterium udzielenia zamówienia; wszystkie kryteria są wymienione tylko w dokumentacji zamówienia

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 12

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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Filtry do usuwania leukocytów z koncentratów krwinek czerwonych

Część nr: 2

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

33141620

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL12

Kod NUTS: PL61

Kod NUTS: PL51

Kod NUTS: PL62

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

WCKiK w Warszawie oraz podległe Terenowe Stacje w Bydgoszczy, Wrocławiu, Elku.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Filtry do usuwania leukocytów z koncentratów krwinek czerwonych. Wielkość zamówienia: 13640 sztuk.

1. Pojemnik odbiorczy na UKKCz wykonany z polichloru winylu
2. Integralnie z filtrem połączony pojemnik transferowy o pojemności 500- 600 ml,
3. Filtry wykonane z przezroczystego tworzywa umożliwiającego wizualną kontrolę procesu filtrowania

4. Filtr antyleukocytny do filtrowania KKCz co najmniej III generacji
5. System oczyszczania filtra po filtracji jałowym powietrzem z drenem by-pass ( do odpowietrzania pojemnika transferowego oraz uzyskania maksymalnej wydajności).
6. Oczyszczanie filtra jałowym powietrzem nie skraca daty ważności przefiltrowanego KKCz ( tj. 42 dni od daty pobrania)
7. Budowa łącznika 'Y' uniemożliwiająca przepływ KKCz/RW przez dren by-pass mimo otwartej klamry do pojemnika satelitarnego
8. Pojemnik transferowy wyposażony w dodatkowy dren na potrzeby kontroli jakości,
9. Filtr posiada elastyczny i cienkościenny dren.
10. Czas filtracji nie przekraczający 20 min.,
11. Objętość krwi pozostająca w układzie nie przekraczająca 15% pierwotnej objętości,
12. Efektywność filtracji  $\geq 5 \log$  (liczba leukocytów mniej niż  $1 \times 10^6$ /jedn.), w co najmniej 90% badanych jednostkach, przy temperaturze filtrowanego składnika w zakresie  $+ 2^{\circ}\text{C}$  do  $24^{\circ}\text{C}$
13. Wyposażony w prefiltr – 160 – 200  $\mu\text{m}$  lub opcjonalnie bez prefiltra, jeżeli filtr właściwy spełnia również funkcję prefiltra,
14. Nie powinien uwalniać do krwi substancji fizycznych i chemicznych oraz nie powinien powodować hemolizy,
15. Jednoznaczne oznakowanie pojemnika transferowego przez podanie kodu produktu i serii,
16. Na etykiecie macierzystej każdego zestawu do filtracji numer LOT i REF pojemnika w postaci numerycznej i w postaci kodu kreskowego zgodnego ze standardem ISBT( EAN 128), Numer CE, nazwa producenta , data ważności
17. W jednym kartonie zestawu tylko jednej serii
18. Tylko jedna seria filtrów w dostawie
19. Każdy karton musi mieć ulotkę informacyjną w języku polskim wyjaśniającą obsługę filtra oraz warunki przechowywania.

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących dokumentów :

- dokument CE,
- zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.
- pozytywna ocena walidacji procesu filtrowania wystawiona przez Instytut Hematologii i Transfuzjologii lub przez min. 2 jednostki publicznej służby krwi.

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

Cena nie jest jedynym kryterium udzielenia zamówienia; wszystkie kryteria są wymienione tylko w dokumentacji zamówienia

#### II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 24

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****II.2) Opis****II.2.1) Nazwa:**

Słabo uczulone przeciwciałami IgG krwinki

Część nr: 3

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

33696100

**II.2.3) Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL61

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Terenowa Stacja WCKiK w Bydgoszczy

**II.2.4) Opis zamówienia:**

Słabo uczulone przeciwciałami IgG krwinki do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych. Krwinki grupy krwi zero. Krwinki czerwone muszą być konserwowane, gotowe do użycia. Maksymalna wielkość opakowania 10ml. Wielkość zamówienia: 96 ml.

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących dokumentów :

1. instrukcja używania w języku polskim,
2. dokument CE,
3. zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.
4. pozytywna opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie

**II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia**

Cena nie jest jedynym kryterium udzielenia zamówienia; wszystkie kryteria są wymienione tylko w dokumentacji zamówienia

**II.2.6) Szacunkowa wartość****II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 24

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****II.2) Opis****II.2.1) Nazwa:**

Certyfikowane, gęste (około 20%) do płukania krwinki wzorcowe do identyfikacji przeciwciał  
Część nr: 4

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**  
33696100

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**  
Kod NUTS: PL51  
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:  
Terenowa Stacja WCKiK we Wrocławiu.

II.2.4) **Opis zamówienia:**  
Certyfikowane, gęste (około 20%) do płukania krwinki wzorcowe do identyfikacji przeciwciał (zawierające najbardziej zróżnicowane fenotypy w ukł. Rh i Kell- homo i heterozygoty) – można sporządzać odpowiednie zawiesziny do metod probówkowych i mikrokolumnowych celem oznaczenia fenotypu w ukł. Rh i Kell, mianowania odczynników, walidacji odczynników i pomocniczo do identyfikacji przeciwciał (zgodnie z obowiązującymi wymogami zawartymi w „Medycznych Zasadach „ z 2014 roku i zaleceniami IHiT) . Wielkość zamówienia: 24 opakowania 10 x 4 ml.

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących dokumentów :

- instrukcja używania w języku polskim,
- dokument CE,
- zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.
- pozytywna opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**  
Cena nie jest jedynym kryterium udzielenia zamówienia; wszystkie kryteria są wymienione tylko w dokumentacji zamówienia

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**  
Okres w miesiącach: 24

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**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**  
Krwinki wzorcowe do badania grupy krwi w układzie ABO metodą klasyczną, szkiełkową.  
Część nr: 5

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

33696100

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL12

Kod NUTS: PL61

Kod NUTS: PL51

Kod NUTS: PL31

Kod NUTS: PL21

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

WCKiK w Warszawie oraz Terenowe Stacje w Bydgoszczy, Wrocławiu, Lublinie, Krakowie.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Krwinki wzorcowe do badania grupy krwi w układzie ABO metodą klasyczną, szkiełkową. Wielkość zamówienia: 13320 ml.

Krwinki umożliwiające wykrywanie regularnych, naturalnych przeciwciał anty-A i anty-B oraz wykrywanie nieregularnych przeciwciał: anty-A1, anty- P1, anty-Lea, anty-M.

Krwinki grupy O, krwinki grupy A1, krwinki grupy B.

Krwinki przebadane wirusologicznie, o ujemnych wynikach badań wirusologicznych na obecność Hbs Ag, HCV, HIV (1,2) oraz ujemnym teście na obecność kiły, przeprowadzonych za pomocą licencjonowanych odczynników. Krwinki czerwone konserwowane, zabezpieczone przed hemolizą a jednocześnie wykazujące prawidłową ekspresję antygenów czerwonych.

Krwinki grupy O mają oznaczone antygeny: P1, M, Le a.

Czułość diagnostyczna w metodzie szkiełkowej wynosi 100%, specyficzność diagnostyczna w metodzie szkiełkowej wynosi 100%.

Krwinki znajdują się w zamkniętych pojemnikach zaopatrzonych w kroplomierze.

Termin ważności co najmniej 4 tygodnie od dnia dostawy.

Wielkość opakowania do 5 ml.

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących dokumentów :

1. instrukcja używania w języku polskim,

2. dokument CE,

3. zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

4. pozytywna opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Cena nie jest jedynym kryterium udzielenia zamówienia; wszystkie kryteria są wymienione tylko w dokumentacji zamówienia

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Okres w miesiącach: 24

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**
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**  
Jednorazowe końcówki SST Tips do automatu archiwizacyjnego 3S Safe Sampling Systems firmy Central Labo Europe.  
Część nr: 6
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**  
33141000
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**  
Kod NUTS: PL12  
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:  
WCKiK w Warszawie.
- II.2.4) **Opis zamówienia:**  
Jednorazowe końcówki SST Tips do automatu archiwizacyjnego 3S Safe Sampling Systems firmy Central Labo Europe.  
Kończówki umieszczone w statywach roboczych po 96 sztuk.  
Wielkość zamówienia: 6912 sztuk.  
W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących dokumentów :  
deklaracja zgodności.
- II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**  
Cena nie jest jedynym kryterium udzielenia zamówienia; wszystkie kryteria są wymienione tylko w dokumentacji zamówienia
- II.2.6) **Szacunkowa wartość**
- II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**  
Okres w miesiącach: 12  
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**
- Sekcja III: Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym**
- III.1) **Warunki udziału**
- III.1.1) **Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego**

- III.1.2) **Sytuacja ekonomiczna i finansowa**
- III.1.3) **Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe**
- III.1.5) **Informacje o zamówieniach zastrzeżonych**
- III.2) **Warunki dotyczące zamówienia**
- III.2.2) **Warunki realizacji umowy:**  
zgodnie ze wzorem umowy dołączonym do dokumentacji zamówienia
- 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: 10/07/2017  
Czas lokalny: 09:00
- 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**
- IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**  
Data: 10/07/2017  
Czas lokalny: 09:30  
Miejsce:  
Wojskowe Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
ul. Koszykowa 78  
00-671 Warszawa 1

#### **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:**
- VI.4) **Procedury odwoławcze**
- VI.4.1) **Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze**  
Prezes Urzędu Zamówień Publicznych

ul. Postępu 17a  
Warszawa  
02-676  
Polska  
Tel.: +48 224587702

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

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

Terminu składania odwołań określa Dział VI ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2016 r., poz. 1020)

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

Biuro Odwołań UZP  
ul. Postępu 17a  
Warszawa  
02-676  
Polska  
E-mail: [odwalania@uzp.gov.pl](mailto:odwalania@uzp.gov.pl)  
Faks: +48 224587800  
Adres internetowy: [www.uzp.gov.pl](http://www.uzp.gov.pl)

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

01/06/2017