

Dostawy - 560626-2018

20/12/2018 S245 – – Dostawy – Ogłoszenie o zamówieniu – Procedura otwarta

I. II. III. IV. VI.

Polska-Warszawa: Odczynniki izotopowe

2018/S 245-560626

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Warszawie

006472651

Wołoska 137

Warszawa

02-507

Polska

Tel.: +48 225081821

E-mail: zamowieniapubliczne@cskmswia.pl

Faks: +48 225081803

Kod NUTS: PL911

Adresy internetowe:

Główny adres: <http://www.cskmswia.pl>

I.2) Informacja o zamówieniu wspólnym

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia
można uzyskać bezpłatnie pod adresem: www.cskmswia.pl

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy

przesyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: <https://e-ProPublico.pl/>

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy

przesyłać na adres podany powyżej

Komunikacja elektroniczna wymaga korzystania z narzędzi i urządzeń, które

nie są ogólnodostępne. Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do tych

narzędzi i urządzeń można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <https://e-ProPublico.pl/>

ProPublico.pl/

I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Inny rodzaj: SP ZOZ

I.5) Główny przedmiot działalności

Inna działalność: SP ZOZ

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

- II.1.1) Nazwa:
Zakup i sukcesywna dostawa materiałów radioizotopowych oraz źródeł promieniotwórczych izotopu Irr-192 do aparatu GammaMed Plu iX
Numer referencyjny: CSKDZP-2375/27/11/01/2018
- II.1.2) Główny kod CPV
33696400
- II.1.3) Rodzaj zamówienia
Dostawy
- II.1.4) Krótki opis:
Zakup i sukcesywna dostawa materiałów radioizotopowych oraz źródeł promieniotwórczych izotopu Irr-192 do aparatu GammaMed Plu iX
- II.1.5) Szacunkowa całkowita wartość
Wartość bez VAT: 2 409 103.00 PLN
- 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:
Zakup i sukcesywna dostawa kapsułek wysokoaktywnych i diagnostycznych
Część nr: 1
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33696400
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL911
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Siedziba Zamawiającego
- II.2.4) Opis zamówienia:
Zgodnie z załącznikiem xls i wzorem umowy
Wykonawca musi wraz z pierwszą dostawą dostarczyć dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Kryterium jakości – Nazwa: Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia / Waga: 40
Cena – Waga: 60
- II.2.6) Szacunkowa wartość
Wartość bez VAT: 297 953.00 PLN
- 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:
Zakup sukcesywna dostawa generatorów technetowych
Część nr: 2
 - II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33696400
 - II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL911
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Siedziba Zamawiającego
 - II.2.4) Opis zamówienia:
Zgodnie z załącznikiem xls i wzorem umowy
Wykonawca musi wraz z pierwszą dostawą dostarczyć dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium.
 - II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Kryterium jakości – Nazwa: Termin dostawy maksymalnie 14 dni roboczych od daty złożenia zamówienia / Waga: 40
Cena – Waga: 60
 - II.2.6) Szacunkowa wartość
Wartość bez VAT: 220 800.00 PLN
 - 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:
Zakup i sukcesywna dostawa jodku sodowego – roztworu do wstrzyknięć.
Część nr: 3
 - II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33696400

- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL911
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Siedziba Zamawiającego
- II.2.4) Opis zamówienia:
Zgodnie z załącznikiem xls i wzorem umowy
Wykonawca musi wraz z pierwszą dostawą dostarczyć dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium.
- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Kryterium jakości – Nazwa: Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia / Waga: 40
Cena – Waga: 60
- II.2.6) Szacunkowa wartość
Wartość bez VAT: 3 340.00 PLN
- 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:
Zakup i sukcesywna dostawa zestawów odczynników do terapii guzów z ekspresją receptorów somatostatynowych.
Część nr: 4
- II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33696400
- II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL911
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Siedziba Zamawiającego
- II.2.4) Opis zamówienia:
Zgodnie z załącznikiem xls i wzorem umowy
Wykonawca musi wraz z pierwszą dostawą dostarczyć dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium.

- II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Kryterium jakości – Nazwa: Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia / Waga: 40
Cena – Waga: 60
- II.2.6) Szacunkowa wartość
Wartość bez VAT: 1 064 900.00 PLN
- 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:
Zakup i sukcesywna dostawa różnych materiałów radioizotopowych
Część nr: 5
 - II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
33696400
 - II.2.3) Miejsce świadczenia usług
Kod NUTS: PL911
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
Siedziba Zamawiającego
 - II.2.4) Opis zamówienia:
Zgodnie z załącznikiem xls i wzorem umowy
Wykonawca musi wraz z pierwszą dostawą dostarczyć dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium.
 - II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
Kryteria określone poniżej
Kryterium jakości – Nazwa: Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia / Waga: 40
Cena – Waga: 60
 - II.2.6) Szacunkowa wartość
Wartość bez VAT: 606 310.00 PLN
 - 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:
 - Zakup i sukcesywna dostawa preparatu DaTSCAN – do różnicowania drżenia samoistnego i zespołów parkinsonowskich
 - Część nr: 6
 - II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV
 - 33696400
 - II.2.3) Miejsce świadczenia usług
 - Kod NUTS: PL911
 - Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
 - Siedziba Zamawiającego
 - II.2.4) Opis zamówienia:
 - Zgodnie z załącznikiem xls i wzorem umowy
 - Wykonawca musi wraz z pierwszą dostawą dostarczyć dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium.
 - II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia
 - Kryteria określone poniżej
 - Kryterium jakości – Nazwa: Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia / Waga: 40
 - Cena – Waga: 60
 - II.2.6) Szacunkowa wartość
 - Wartość bez VAT: 102 600.00 PLN
 - 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:

Zakup i sukcesywna dostawa zestawów do znakowania leukocytów własnych pacjenta.

Część nr: 7

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33696400

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL911

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego

II.2.4) Opis zamówienia:

Zgodnie z załącznikiem xls i wzorem umowy

Wykonawca musi wraz z pierwszą dostawą dostarczyć dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości – Nazwa: Termin dostawy maksymalnie 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia / Waga: 40

Cena – Waga: 60

II.2.6) Szacunkowa wartość

Wartość bez VAT: 2 200.00 PLN

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:

Zakup i sukcesywna dostawa źródeł promieniotwórczych izotopu Ir-192 do aparatu GammaMed Plus iX

Część nr: 8

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33696400

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL911

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego

II.2.4) Opis zamówienia:

Zgodnie z załącznikiem xls i wzorem umowy

Wykonawca musi wraz z pierwszą dostawą dostarczyć dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium.

Zgodnie z Rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 20.2.2007 r. w sprawie warunków przywozu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wywozu z terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz tranzytu przez to terytorium materiałów jądrowych, źródeł promieniotwórczych i urządzeń zawierających takie źródła (Dz.U. z 2007 r. Nr 131, oz. 911), Wykonawca jest zobowiązany, wraz z każdą dostawą dostarczyć:

a) wydane przez producenta świadectwo źródła, określające nazwę izotopu, aktywność źródła, postać fizyczną i chemiczną oraz rodzaj źródła,

b) w przypadku zamkniętego źródła promieniowania przywożonego z państwa niebędącego członkiem Unii Europejskiej albo wywożonego do takiego państwa – także deklarację przewozu tego źródła sporządzoną zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik do w/w rozporządzenia, poświadczoną przez właściwą władzę kraju odbiorcy.

II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości – Nazwa: godziny dostawy pomiędzy 9:00–14:00 lub pomiędzy 14:00–16:00 / Waga: 40

Cena – Waga: 60

II.2.6) Szacunkowa wartość

Wartość bez VAT: 111 000.00 PLN

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

Wykaz i krótki opis warunków:

O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące posiadania kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.

a) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania. Przez co rozumie się, iż Wykonawcy, którzy składają ofertę na przedmiot oferty kwalifikowany jako produkt leczniczy posiadają aktualną koncesję/zezwoleń na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej/składu celnego/na wytwarzanie produktów stanowiących przedmiot ofert/ skład konsygnacyjnego lub posiadają zezwolenie na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na promieniowanie jonizujące produktów radioaktywnych.

b) zezwolenia (koncesje) Głównego Inspektora Farmaceutycznego na wytwarzanie radiofarmaceutyków (dotyczy producenta) lub na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej/ zezwolenia na prowadzenie składu celnego, składu konsygnacyjnego produktów leczniczych (dotyczy dystrybutora).

c) zezwolenia na prowadzenie działalności związanej z obrotem materiałami promieniotwórczymi zgodnie z ustawą z dnia 29.11.2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz.U. z 2014r., poz. 1512 z późn. zm)

Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonywana na zasadzie spełnia/nie spełnia.

Dokumenty wymagane na etapie składania wniosków:

Dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego:

Jednolity europejski dokument zamówienia

Certyfikat CE_1

Koncesja, zezwolenie lub licencja

Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Oświadczenie wykonawcy o braku zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne

Oświadczenia wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Oświadczenie wykonawcy o braku zalegania z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne

Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument

Dokument składany w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 oraz ust. 5 pkt 6 ustawy Pzp

Zobowiązanie podmiotów trzecich do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów.

Certyfikat CE_1

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:

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: 29/01/2019
Czas lokalny: 12:00
 - IV.2.3) Szacunkowa data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału
wybranych 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: 29/03/2019
 - IV.2.7) Warunki otwarcia ofert
Data: 29/01/2019
Czas lokalny: 12:15
Miejsce:
Siedzibie Zamawiającego

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:
 - Wadium dla Zadania 1: 5 959,00 PLN
 - Wadium dla Zadania 2: 4 416,00 PLN
 - Wadium dla Zadania 3: 66,80 PLN
 - Wadium dla Zadania 4: 21 298,00 PLN
 - Wadium dla Zadania 5: 12 126,20 PLN
 - Wadium dla Zadania 6: 2 052,00 PLN
 - Wadium dla Zadania 7: 44,00 PLN
 - Wadium dla Zadania 8: 2 220,00 PLN
- VI.4) Procedury odwoławcze
 - VI.4.1) Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze
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.4.2) Organ odpowiedzialny za procedury mediacyjne

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.4.3) Składanie odwołań

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

KIO

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

Urząd Zamówień Publicznych Departament Odwołań

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:

18/12/2018