

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:717135-2022:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wrocław: Odczynniki laboratoryjne
2022/S 248-717135**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Uniwersytet Medyczny im Piastów Śląskich we Wrocławiu

Krajowy numer identyfikacyjny: PL8960005779

Adres pocztowy: Wybrzeże L. Pasteura 1

Miejscowość: Wrocław

Kod NUTS: PL514 Miasto Wrocław

Kod pocztowy: 50-367

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Monika Komorowska

E-mail: monika.komorowska@umw.edu.pl

Tel.: +48 717841174

Faks: +48 717840045

Adresy internetowe:

Główny adres: www.umw.edu.pl

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <https://umed-wroc.logintrade.net>

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres podany powyżej

I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Podmiot prawa publicznego

I.5) Główny przedmiot działalności

Edukacja

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa odczynników firmy Illumina na potrzeby Jednostek organizacyjnych Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu

Numer referencyjny: AZP-260-PN-105/22

II.1.2) Główny kod CPV

33696500 Odczynniki laboratoryjne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

1. Przedmiotem zamówienia jest: Dostawa odczynników firmy Illumina na potrzeby Jednostek organizacyjnych Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu.

Przedmiot zamówienia podzielono na 3 (trzy) części osobno oceniane.

2. Zamawiający wymaga, by oferowane odczynniki były dopuszczone do obrotu na terytorium Polski oraz by odpowiadały opisowi przedmiotu zamówienia określonego w SWZ.

3. W przypadkach, kiedy w opisie przedmiotu zamówienia wskazane zostały znaki towarowe, patenty lub pochodzenia, źródła lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego Wykonawcę, oznacza to, że Zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia w wystarczająco precyzyjny i zrozumiały sposób. W takich sytuacjach ewentualne wskazania na znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, należy odczytywać z wyrazami „lub równoważne”.

4. Zamawiający, zgodnie z art. 99 ust. 6 Prawa zamówień publicznych, dopuszcza możliwość składania ofert równoważnych.

II.1.5) **Szacunkowa całkowita wartość**

Wartość bez VAT: 124 109.16 PLN

II.1.6) **Informacje o częściach**

To zamówienie podzielone jest na części: tak

Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części

Maksymalna liczba części, które mogą zostać udzielone jednemu oferentowi: 3

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Część A - Odczynniki NovaSeq dla Zakładu Pielęgniarstwa Rodzinnego i Pediatricznego w Katedrze Pielęgniarstwa i Położnictwa Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu, dostawa do Zakładu Genetyki Medycznej Część nr: 1

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

33696500 Odczynniki laboratoryjne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL911 Miasto Warszawa

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Miejsce dostawy: Zakład Genetyki Medycznej Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego, ul. Pawińskiego 3c, 02-106 Warszawa.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Przedmiotem zamówienia w zakresie części A zamówienia jest dostawa odczynników NovaSeq 6000 S2 Reagent Kit v1.5 (200 cycles), # 20028315 Illumina - 1 opakowanie.

Odczynniki te są adresowane do badań na sekwenatorze DNA firmy Illumina. Jest to koniecznym wymogiem, gdyż badania w ramach realizowanego projektu będą prowadzone na sekwenatorze DNA tejże firmy, będącym w posiadaniu Zakładu Genetyki Medycznej Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego, gdzie badania będą realizowane.

Planowane badania mogą mieć potencjalnie duże znaczenie międzynarodowe w zakresie poszukiwania monogenowej przyczyny występowania wrodzonego zarośnięcia przełyku u pacjentów z asocjacją VATER. W związku z tym konieczne jest, aby były przeprowadzone z wykorzystaniem odczynników, programów do analizy

wyników i na sprzęcie, wykorzystywanych powszechnie w krajach Unii Europejskiej, Wielkiej Brytanii i USA, gdyż pozwoli to na uzyskanie międzynarodowej wiarygodności wyników.

2. Zamawiający wymaga, by oferowane odczynniki były dopuszczone do obrotu na terytorium Polski oraz by odpowiadały opisowi przedmiotu zamówienia określonego w SWZ.

3. W przypadkach, kiedy w opisie przedmiotu zamówienia wskazane zostały znaki towarowe, patenty lub pochodzenia, źródła lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego Wykonawcę, oznacza to, że Zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia w wystarczająco precyzyjny i zrozumiały sposób. W takich sytuacjach ewentualne wskazania na znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, należy odczytywać z wyrazami „lub równoważne”.

4. Zamawiający, zgodnie z art. 99 ust. 6 Pzp, dopuszcza możliwość składania ofert równoważnych, tj. ofert na odczynniki o parametrach i właściwościach nie gorszych niż wyspecyfikowane przez Zamawiającego w pkt. 1.

5. W przypadku oferowania produktu o innej nazwie niż wymagana przez Zamawiającego, Wykonawca obowiązany jest wykazać w ofercie, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego poprzez podanie odpowiednio w Formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ, nazwy oferowanego produktu, nazwy producenta i numeru katalogowego, bądź innych cech jednoznacznie wskazujących na zaoferowane produkty.

6. Odczynniki równoważne muszą:

- 1) charakteryzować się wysokim stopniem czystości i składem chemicznym, gwarantującym uzyskiwanie prawidłowych oznaczeń i pozwalającym na kontynuację badań naukowych;
- 2) gwarantować powtarzalność i wiarygodność otrzymywanych wyników badań przy użyciu jednej procedury, w tym badań walidowanych, prowadzonych przez laboratoria akredytowane Zamawiającego, m.in. na potrzeby wymiaru sprawiedliwości;
- 3) posiadać taką samą charakterystykę analityczną jak odczynniki wyspecyfikowane w opisie przedmiotu zamówienia (pkt. 1), a ich stosowanie nie może powodować zwiększenia kosztów z tytułu konieczności nabycia dodatkowych odczynników i innych materiałów zużywalnych oraz konieczności wykonywania dodatkowych czynności (procedur), w tym np. kalibracji;
- 4) zapewniać prawidłowe reakcje immunologiczne i trwałość reakcji immunologicznej;
- 5) posiadać okres gwarancji nie krótszy niż w przypadku ich odpowiedników z opisu przedmiotu zamówienia (pkt. 1),
- 6) być kompatybilne ze sprzętem z którym będą współpracować, opisanym w pkt. 1.

7. Wykonawca oferując odczynniki równoważne przyjmuje na siebie odpowiedzialność za:

- 1) uszkodzenie sprzętu, powstałe w wyniku używania zaoferowanych i dostarczonych odczynników równoważnych do odczynników wyspecyfikowanych w opisie przedmiotu zamówienia (pkt. 1), na podstawie opinii wydanej przez autoryzowany serwis producenta sprzętu;
- 2) uszkodzenie linii komórkowych lub uzyskanie nieprawidłowych oznaczeń/odczytów lub brak swoistości reakcji immunologicznej w wyniku używania zaoferowanych i dostarczonych odczynników równoważnych do odczynników wyspecyfikowanych w opisie przedmiotu zamówienia (pkt. 1).

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin realizacji dostawy / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

Wartość bez VAT: 46 972.80 PLN

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

Okres w dniach: 42

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.2.13) **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:**

Część B - Odczynniki AmpliSeq dla Katedry i Kliniki Hematologii, Nowotworów Krwi i Transplantacji Szpiku Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu
Część nr: 2

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

33696500 Odczynniki laboratoryjne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL514 Miasto Wrocław

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Miejsce dostawy: Katedra i Klinika Hematologii, Nowotworów Krwi i Transplantacji Szpiku Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu, Pracownia Biologii Molekularnej, Wybrzeże Pasteura 4, 50-367 Wrocław..

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Przedmiotem zamówienia w zakresie części B zamówienia jest dostawa odczynników firmy Illumina, wymienionych w Formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1B do SWZ.
Zamawiający, opisując przedmiot zamówienia, wymienił nazwę producenta oraz numery katalogowe odczynników, celem wskazania standardów jakościowych produktu oraz dokładnego określenia przedmiotu zamówienia. Jest to niezbędne z uwagi na to, że realizowane przez Zamawiającego badania są kontynuacją badań naukowych prowadzonych w Katedrze i Klinice Hematologii, Nowotworów Krwi i Transplantacji Szpiku. W celu zachowania ciągłości i jednorodności badań oraz zapewnienia miarodajnych wyników, Zamawiający zobowiązany jest do zapewnienia dostaw odczynników, na których badania te zostały rozpoczęte. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty równoważnej w zakresie odczynników wymienionych we wniosku o udzielenie zamówienia publicznego, ale muszą być one kompatybilne z systemem wykorzystywanym przez Zamawiającego do techniki sekwencjonowania nowej generacji. W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę odczynników o parametrach i właściwościach równoważnych, Wykonawca zobowiązany jest do potwierdzenia, że oferowane odczynniki spełniają wymagania pozwalające na kontynuację badań naukowych prowadzonych przez Zamawiającego, bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności (procedur) oraz użycie zaoferowanych odczynników specjalistycznych o parametrach równoważnych, nie wiąże się z koniecznością nabycia dodatkowych odczynników i innych materiałów zużywalnych. Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu towarów dostarczanych do Zamawiającego w trakcie realizacji umowy umieszczona była data produkcji produktu, jego termin ważności, numer serii (lub nr katalogowy) oraz nazwa producenta. Zamawiający wymaga, aby dostarczane odczynniki i materiały posiadały okres gwarancji nie krótszy niż maksymalny oferowany przez producenta.

2. Zamawiający wymaga, by oferowane odczynniki były dopuszczone do obrotu na terytorium Polski oraz by odpowiadały opisowi przedmiotu zamówienia określonego w SWZ.

3.-7. (Tak jak w sekcji II.2.4 Opis zamówienia - dla części A zamówienia)

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin realizacji dostawy / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

Wartość bez VAT: 34 015.85 PLN

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

Okres w dniach: 42

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.2.13) **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:**

Część C - Odczynniki MiSeq dla Katedry i Kliniki Dermatologii, Wenerologii i Alergologii Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu, dostawa do Instytutu Immunologii i Terapii Doświadczalnej Polskiej Akad
Część nr: 3

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

33696500 Odczynniki laboratoryjne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL514 Miasto Wrocław

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Miejsce dostawy: Instytut Immunologii i Terapii Doświadczalnej Polskiej Akademii Nauk - Laboratorium Genomiki i Bioinformatyki, ul. Weigla 12, 53-114 Wrocław, 3 piętro, lab. 347.

II.2.4) **Opis zamówienia:**

1. Przedmiotem zamówienia w zakresie części C zamówienia jest dostawa odczynników firmy Illumina, wymienionych w Formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1C do SWZ. Zestaw odczynników MiSeq Reagent Kit v3 pozwala uzyskać najdłuższe odczyty ze wszystkich dostępnych rozwiązań Illumina. Ponadto doskonalsza chemia wpływa na wyniki sekwencjonowania oraz zwiększa gęstość klastrów i długość odczytów. Zestawy te są konieczne do przeprowadzenia analizy ze względu na posiadane przez Instytut Immunologii i Terapii Doświadczalnej Polskiej Akademii Nauk sekwenatory firmy MiSeq, kompatybilne z przedstawionymi odczynnikami. Laboratorium Genomiki i Bioinformatyki Instytutu Immunologii i Terapii Doświadczalnej PAN posiada duże doświadczenie w sekwencjonowaniu i analizie mikrobiomu w różnych jednostkach chorobowych. Aby zapewnić najwyższą jakość sekwencjonowania oraz analizy danych na międzynarodowym poziomie, konieczne jest wykorzystanie uwzględnionych odczynników kompatybilnych ze sprzętem dostępnym w krajach wysokorozwiniętych.
2. Zamawiający wymaga, by oferowane odczynniki były dopuszczone do obrotu na terytorium Polski oraz by odpowiadały opisowi przedmiotu zamówienia określonego w SWZ.
- 3.-7. (Tak jak w sekcji II.2.4 Opis zamówienia - dla części A zamówienia)

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin realizacji dostawy / Waga: 40
Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

Wartość bez VAT: 43 120.51 PLN

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

Okres w dniach: 42

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.2.13) **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.2) **Warunki dotyczące zamówienia**

III.2.2) **Warunki realizacji umowy:**

Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy, określone zostały w załączniku nr 2 do SWZ.

Zamawiający przewiduje zmiany postanowień zawartej umowy, w stosunku do treści oferty, na podstawie której zostanie dokonany wybór Wykonawcy, zgodnie ze wzorem umowy stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.

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.1.8) **Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)**

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie

IV.2) **Informacje administracyjne**

IV.2.2) **Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału**

Data: 20/01/2023

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**

Oferta musi zachować ważność do: 19/04/2023

IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 20/01/2023

Czas lokalny: 09:05

Miejsce:

Otwarcie ofert nastąpi za pośrednictwem Platformy, poprzez ich odszyfrowanie przez 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**

Akceptowane będą faktury elektroniczne

VI.3) **Informacje dodatkowe:**

1. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni:

1) Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu, w zakresie wskazanym przez Zamawiającego, składanego na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej „JEDZ”; wzór JEDZ będzie stanowił załącznik do wezwania;

2) Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 Pzp oraz art. 108 ust. 1 pkt 4 Pzp dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem, aktualnej na dzień złożenia;

3) Aktualnego na dzień złożenia, oświadczenia Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu Ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tekst jedn. - Dz. U. z 2021 r., poz. 275), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, albo oświadczenia

o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej; wzór oświadczenia będzie stanowił załącznik do wezwania,

4) Oświadczenia Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w ppkt. 1, oraz o aktualności informacji dotyczących podstaw wykluczenia z postępowania, o których mowa w art. 5k rozporządzenia 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576, oraz na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę; wzór oświadczenia będzie stanowił załącznik do wezwania.

2. Wzory oświadczeń, o których mowa w pkt. 1.1, 1.3 i 1.4, zostaną przesłane Wykonawcy wraz z wezwaniem, o którym mowa w pkt. 1.

3. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o którym mowa w ppkt. 1.2, składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w ppkt. 1.2.

4. Dokument, o którym mowa w pkt. 3, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

5. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 3, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w ppkt. 1.2, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub

gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy. Zapisy pkt. 4 stosuje się.

6. Zamawiający, zgodnie z art. 139 Pzp, zastrzega, że może najpierw dokonać badania i oceny ofert, a następnie dokonać kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

7. Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.

8. Zamawiający nie żąda wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy przez Wykonawcę.

VI.4) **Procedury odwoławcze**

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

Oficjalna nazwa: Urząd Zamówień Publicznych

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Tel.: +48 224587801

Faks: +48 224587800

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

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Pzp.

2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia, przysługują również organizacjom wpisanym na listę organizacji uprawnionych do wnoszenia środków ochrony prawnej, prowadzoną przez Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców

3. Terminy wnoszenia odwołania:

1) Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji

elektronicznej lub 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w inny sposób;

2) Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej;

3) Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ppkt. 1 i 2 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

4) Jeżeli Zamawiający mimo takiego obowiązku nie przesłał Wykonawcy zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, odwołanie wnosi się w terminie:

a) 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia,

b) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli Zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.

4. Terminy oblicza się według przepisów prawa cywilnego. Jeżeli koniec terminu do wykonania czynności przypada na dzień uznany ustawowo za wolny od pracy lub na sobotę, termin upływa następnego dnia, który nie jest dniem wolnym od pracy ani sobotą.

5. Odwołanie przysługuje na:

1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;

2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;

3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy, mimo że Zamawiający był do tego obowiązany.

6. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.

7. Odwołujący przekazuje Zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

8. Pisma w postępowaniu odwoławczym wnosi się w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej, z tym, że odwołanie i przystąpienie do postępowania odwoławczego, wniesione w postaci elektronicznej, wymagają opatrzenia podpisem zaufanym.

9. Pisma w formie pisemnej wnosi się za pośrednictwem operatora pocztowego, w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe, osobiście, za pośrednictwem posłańca, a pisma w postaci elektronicznej wnosi się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w tym na adres do doręczeń elektronicznych, o którym mowa w art. 2 pkt 1 ustawy z dnia 18. 11. 2020 r. o doręczeniach elektronicznych (tekst jedn. - Dz. U. z 2022 r., poz. 569, z późn. zm.).

10. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” Pzp.

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

Oficjalna nazwa: Urząd Zamówień Publicznych
Adres pocztowy: ul. Postępu 17a
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Państwo: Polska
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Tel.: +48 224587801
Faks: +48 224587800
Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl>

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
20/12/2022