

Białystok: Dostawa koncentratu czynnika krzepnięcia VII. ZP/WR - 2/11

Numer ogłoszenia: 175942 - 2011; data zamieszczenia: 28.06.2011

OGŁOSZENIE O ZAMIARZE ZAWARCIA UMOWY - Dostawy

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

I. 1) NAZWA I ADRES: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, 15-950 Białystok, woj. podlaskie, tel. 085 74 47 002, faks 085 7447133 , strona internetowa www.rckik.bialystok.pl

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej.

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Dostawa koncentratu czynnika krzepnięcia VII. ZP/WR - 2/11.

II.2) Rodzaj zamówienia: Dostawy.

II.3) Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia: Dostawa koncentratu czynnika krzepnięcia VII w ilości 87 000 j.m. w opakowaniach a 600 j.m., o terminie ważności nie krótszym niż 12 miesięcy do daty dostawy do Zamawiającego, w następujących terminach: I dostawa - do 15.07.2011 r. i II dostawa - do 15.08.2011 r. Dostawy po ok. 50% wielkości przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem wielkości opakowań.

II.4) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.62.10.00-9.

II.5) Szacunkowa wartość zamówienia (bez VAT): jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy.

SEKCJA III: PROCEDURA

Tryb udzielenia zamówienia: Zamówienie z wolnej ręki

- **1. Podstawa prawna**

Postępowanie wszczęte zostało na podstawie art. 67 ust. 1 pkt 1 lit. a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych.

- **2. Uzasadnienie wyboru trybu**

Uzasadnienie faktyczne: Zamówienie na dostawę koncentratu ludzkiego czynnika krzepnięcia VII może zostać wykonana tylko przez jednego Wykonawcę, którym jest firma Baxter Polska Sp. z o.o.. Koncentrat czynnika krzepnięcia VII jest produktem leczniczym niezbędnym dla ratowania życia i zdrowia 22 letniej pacjentki niedopuszczonym do obrotu w Polsce. Wytwórcą czynnika VII jest firma Baxter AG z siedzibą w Wiedniu. Powyższe jest związane z przyczynami technicznymi o obiektywnym charakterze. Podstawą faktyczną do zastosowania trybu zamówienia z wolnej ręki jest spełnienie przez Wykonawcę wymogów pod względem posiadania wymaganego ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w kraju Unii Europejskiej, z którego produkt leczniczy będzie sprowadzany wraz z charakterystyką produktu leczniczego. Uzasadnienie prawne: Podstawę prawną zastosowania trybu zamówienia z wolnej ręki stanowi art. 67 ust. 1 pkt. 1 lit. a) ustawy Prawo zamówień publicznych.

SEKCJA IV: UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

NAZWA I ADRES WYKONAWCY KTÓREMU ZAMAWIAJĄCY ZAMIERZA UDZIELIĆ ZAMÓWIENIA

- Baxter Polska Sp. z o.o., ul. Kruczkowskiego 8, 00-380 Warszawa, kraj/woj. mazowieckie.