

WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOŁONY W ELBLĄGU
82-300 ELBLĄG, ul. KRÓLEWIECKA 146

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

na dostawę:

- Pakiet nr 1- 6: odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi;
 - Pakiet nr 7-14: odczynników do metod manualnych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej;
 - Pakiet nr 15: odczynników do gazometrii, oksymetrii i metabolitów wraz z dzierżawą analizatora dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej;
 - Pakiet nr 16: odczynników do wykonywania badań biochemicznych wraz z dzierżawą analizatorów dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej;
 - Pakiet nr 17: odczynników do gazometrii, oksymetrii i metabolitów wraz z dzierżawą analizatora dla potrzeb Szpitalnego Oddziału Ratunkowego
- oraz przeprowadzenie szkolenia personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz Szpitalnego Oddziału Ratunkowego oraz pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów – dotyczy Pakietów nr 15, 16, 17.

**w trybie przetargu nieograniczonego
o wartości powyżej 207.000 euro**

tj. powyżej kwoty wartości zamówienia określonej w § 1 pkt. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 23.12.2013 r. (Dz. U. poz. 1735 z dnia 31.12.2013 r.) wydanego na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych
(tekst jednolity - Dz. U. z dnia 09 sierpnia 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Znak sprawy 15/2015

Elbląg, kwiecień 2015 r.

1. Zamawiający

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu ul. Królewiecka 146, 82 – 300 Elbląg określany dalej jako Zamawiający

NIP: 578 25 17 492 REGON 170 745 930

www.szpital.elblag.pl;

zaprasza do ubiegania się o zamówienie publiczne, prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę:

Pakiet nr 1-6: odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi (CPV: 33.69.61.00-6) dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w okresie 18 miesięcy;

Pakiet nr 7-14: odczynników do metod manualnych (CPV: 33.69.65.00-0) dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w okresie 24 miesięcy;

Pakiet nr 15: odczynników do gazometrii, oksymetrii i metabolitów (CPV: 33.69.62.00-7) wraz z dzierżawą analizatora (CPV: 38.43.45.20-7) dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w okresie 36 miesięcy;

Pakiet nr 16: odczynników do wykonywania badań biochemicznych (CPV: 33.69.62.00-7) wraz z dzierżawą analizatorów (CPV: 38.43.45.00-1) dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w okresie 24 miesięcy;

Pakiet nr 17: odczynników do gazometrii, oksymetrii i metabolitów (CPV: 33.69.62.00-7) wraz z dzierżawą analizatora (CPV: 38.43.45.20-7) dla potrzeb Szpitalnego Oddziału Ratunkowego w okresie 36 miesięcy (od 01.01.2016 r.)

oraz przeprowadzenie szkolenia (CPV: 80.51.10.00-9) personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i Szpitalnego Oddziału Ratunkowego oraz pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów – dotyczy Pakietów nr 15, 16, 17.

2. Tryb udzielania zamówienia

przetarg nieograniczony o wartości powyżej 207.000 euro

Podstawa prawna

1. Art. 10 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.).
2. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
3. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia z Wykonawcą w walutach obcych.
4. Zamawiający nie udziela zaliczek.

3. Opis przedmiotu zamówienia.

1. Przedmiotem, niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest dostawa w 17 pakietach:

1.1. Pakiet nr 1-6:

Odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w okresie 18 miesięcy, których dokładny asortyment oraz ilości zostały określone w Załącznikach od nr 1 do nr 6 do SIWZ.

1.2. Pakiet nr 7-14:

Odczynniki do metod manualnych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w okresie 24 miesięcy, których dokładny asortyment oraz ilości zostały określone w Załącznikach nr 7-14 do SIWZ.

1.3. Pakiet nr 15:

- a) Odczynniki do gazometrii, oksymetrii i metabolitów dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, których dokładny asortyment oraz ilości zostały określone w Załączniku nr 15A do SIWZ.

- b) Elektrody, wężyki, pojemniki na odpady, wodę i inne elementy niezbędne do wykonania ilości badań określonych w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 (kolumna C) – Załącznik nr 15A do SIWZ.

Zamawiający wymaga, aby wszystkie zaoferowane odczynniki i materiały określone w Załączniku nr 15A i 15B były tego samego producenta.

- c) Dzierżawa 1 szt. analizatora dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, którego wymagane parametry (parametry graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń przedstawiono w Załączniku nr 15D do SIWZ. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany do dzierżawy analizator był fabrycznie nowy, kompletny i po zainstalowaniu był gotowy do podjęcia działalności medycznej, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji. Koszt związany z dzierżawą analizatora przez okres 36 miesięcy stanowi arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 – Załącznik Nr 15C do SIWZ.
- d) Przeprowadzenie szkolenia personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionego analizatora.

1.4. Pakiet nr 16:

- a) Odczynniki do wykonywania badań biochemicznych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, których asortyment oraz ilości zostały określone w Załączniku nr 16A do SIWZ.
- b) Elektrody i inne elementy zużywalne niezbędne do wykonania ilości badań określonych w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 (kolumna C) – Załącznik nr 16A do SIWZ.
- c) Dzierżawa analizatorów biochemicznych z przystawką ISE dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, których wymagane parametry (parametry graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkolenia przedstawiono w Załączniku nr 16D i 16E do SIWZ. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany do dzierżawy analizator podstawowy był nie starszy niż z 2012 r., natomiast analizator buck-up nie starszy niż z 2009 r. oraz aby analizatory były kompletne i po zainstalowaniu gotowe do podjęcia działalności medycznej, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji. Koszt związany z dzierżawą analizatorów przez okres 24 miesięcy stanowi arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 – Załącznik Nr 16C do SIWZ.
- d) Przeprowadzenie szkolenia personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionego analizatora.

1.5. Pakiet nr 17:

- a) Odczynniki do gazometrii, oksymetrii i metabolitów dla potrzeb Szpitalnego Oddziału Ratunkowego, których dokładny asortyment oraz ilości zostały określone w Załączniku nr 17A do SIWZ.
- b) Elektrody, wężyki, pojemniki na odpady, wodę i inne elementy niezbędne do wykonania ilości badań określonych w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 (kolumna C) – Załącznik nr 17A do SIWZ.

Zamawiający wymaga, aby wszystkie zaoferowane odczynniki i materiały określone w Załączniku nr 17A i 17B były tego samego producenta.

- c) Dzierżawa 1 szt. analizatora dla potrzeb Szpitalnego Oddziału Ratunkowego, którego wymagane parametry (parametry graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń przedstawiono w Załączniku nr 17D do SIWZ. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany do dzierżawy analizator był fabrycznie nowy, kompletny i po zainstalowaniu był gotowy do podjęcia działalności medycznej, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji. Koszt związany z dzierżawą analizatora przez okres 36 miesięcy stanowi arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 – Załącznik Nr 17C do SIWZ.

- d) Przeprowadzenie szkolenia personelu Szpitalnego Oddziału Ratunkowego oraz pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionego analizatora.
2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679) o ile wymaga tego ustawa i złożenie stosownego oświadczenia przez Wykonawcę dla wyrobów nie zakwalifikowanych jako wyroby medyczne.
 3. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia na swój koszt utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
 4. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Za ofertę częściową Zamawiający uznaje część zamówienia zawierającą cały asortyment przewidziany dla danego pakietu określony w odpowiednim *Załączniku od nr 1 do nr 17 do SIWZ*.
 5. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
 6. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
 7. Dostawy realizowane transportem własnym lub wynajętym przez Wykonawcę na jego koszt i ryzyko.
 8. Warunki płatności: odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku, termin płatności nie krótszy niż 30 dni od dostarczenia partii towaru i faktury za daną partię towaru do siedziby Zamawiającego.
 9. Wykonawca zobowiązuje się do utrzymania stałości cen dla całości oferty lub poszczególnych pakietów przez okres trwania umowy licząc od dnia podpisania umowy z zastrzeżeniem pkt 10.
 10. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania w przypadku zmiany:
 - 1) stawki podatku od towarów i usług – wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się stosownie do ceny brutto wynikającej z nowej stawki począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, przy czym w przypadku wzrostu wynagrodzenia wykonawcy jest on zobowiązany wykazać wpływ zmiany na koszty wykonania zamówienia;
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę - wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów; zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić jedynie w przypadku zmiany wynagrodzenia osób zatrudnionych u Wykonawcy w oparciu o umowę o pracę, które bezpośrednio wykonują zamówienie;
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne - wynagrodzenie wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów.
 11. W razie wejścia w życie zmian, o których mowa w pkt 10 w trakcie okresu rozliczeniowego Wykonawca wystawi fakturę uwzględniającą dwie różne stawki wynagrodzenia.
 12. Roszczenie Wykonawcy o dokonanie zmian w umowie opisanych w pkt 10 wygasa, jeżeli nie zostanie zgłoszone, łącznie z wykazaniem wpływu zmiany na koszty wykonania zamówienia, w terminie 30 dni od wejścia w życie przepisów wprowadzających zmiany.
 13. Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w razie zajścia okoliczności wymienionych w pkt 10 zostaną wprowadzone aneksem do umowy, przy czym Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy za 30-dniowym pisemnym wypowiedzeniem, jeżeli w wyniku zmian opisanych w pkt 10

wynagrodzenie Wykonawcy wzrośnie o więcej niż 5% w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia, a do zakończenia umowy pozostaje okres dłuższy niż 6 miesięcy.

14. W terminie 5 dni od daty zawarcia umowy Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia szczegółowej kalkulacji tj. koszty wynagrodzenia oraz wysokość składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne pod rygorem nie uznania przez Zamawiającego zasadnych roszczeń zmiany wynagrodzenia o którym mowa w pkt 10.
15. Strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
16. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.
17. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w pkt 10, 15 i 16 zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
18. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy, w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie.
19. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2-tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.
20. Zamawiający nie przewiduje dokonywania zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 6 i 7 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.).

4. Termin wykonania zamówienia.

1. Wymagany termin wykonania zamówienia:

- a) dla Pakietów nr 1-6: 18 miesięcy od dnia obowiązywania umowy. Realizacja zamówienia w zakresie dostaw odczynników dla Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi odbywać się będzie sukcesywnie, każdorazowo na podstawie zamówień częściowych składanych przez Sekcję Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w terminie nie dłuższym niż **5 dni roboczych** licząc od dnia złożenia zamówienia częściowego z wyjątkiem Pakietu nr 5, dla którego dostawy odbywać się będą zgodnie z harmonogramem dostaw krwinek dołączonym przez Wykonawcę do oferty przetargowej.
- b) dla Pakietów nr 7-14: 24 miesiące od dnia obowiązywania umowy. Realizacja zamówień w zakresie dostaw odczynników dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej odbywać się będzie sukcesywnie, każdorazowo na podstawie zamówień częściowych składanych przez Kierownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie nie dłuższym niż **5 dni roboczych** licząc od dnia złożenia zamówienia częściowego.
- c) dla Pakietu nr 15: 36 miesięcy od dnia obowiązywania umowy. Realizacja zamówień w zakresie dostaw odczynników dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej odbywać się będzie sukcesywnie, każdorazowo na podstawie zamówień częściowych składanych przez Kierownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie nie dłuższym niż **5 dni roboczych** licząc od dnia złożenia zamówienia częściowego.
- d) dla Pakietu nr 16: 24 miesiące od dnia obowiązywania umowy. Realizacja zamówień w zakresie dostaw odczynników dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej odbywać się będzie sukcesywnie, każdorazowo na podstawie zamówień częściowych składanych przez Kierownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie nie dłuższym niż **5 dni roboczych** licząc od dnia złożenia zamówienia częściowego.
- e) dla Pakietu nr 17: 36 miesiące od dnia 01.01.2016 r. Realizacja zamówień w zakresie dostaw odczynników dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego odbywać się będzie sukcesywnie, każdorazowo na podstawie zamówień częściowych składanych przez Sekcję

Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych w terminie nie dłuższym niż **5 dni roboczych** licząc od dnia złożenia zamówienia częściowego.

2. Dostawy przedmiotu zamówienia będą realizowane sukcesywnie przez Wykonawcę własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
3. Warunki płatności: odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku, termin płatności nie krótszy niż **30 dni kalendarzowych** od dostarczenia towaru i faktury do siedziby Zamawiającego.
4. Wykonawca dostarczy i przekaze Zamawiającemu do dzierżawy analizatory (w zakresie Pakietu nr 15, 16, 17) będące przedmiotem niniejszego postępowania nie później niż w ciągu **2 tygodni** licząc od dnia podpisania umowy co zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez przedstawicieli obu stron.
5. Dzierżawa analizatorów odbędzie się na zasadach uregulowanych umową dzierżawy, której wzór stanowi odpowiednio: w zakresie Pakietu Nr 15 i 17 – Umowa Dzierżawy nr 15/x/D/2015 (Załącznik Nr 25 do SIWZ), w zakresie Pakietu Nr 16 – Umowa Dzierżawy nr 15/x/D/2015 (Załącznik Nr 27 do SIWZ).
6. Szkolenie personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, personelu Szpitalnego Oddziału Ratunkowego oraz personelu obsługi technicznej odbędzie się w siedzibie Zamawiającego w terminie max. 2 dni roboczych, liczonych od dnia dostarczenia dzierżawionego analizatora.

5. Warunki udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonania oceny ich spełnienia.

- 5.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące:
 - 5.1.1. posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania.
 - 5.1.2. posiadania wiedzy i doświadczenia;
 - 5.1.3. dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia
 - 5.1.4. sytuacji ekonomicznej i finansowej.
- 5.2. Zamawiający dokona ustalenia czy Wykonawca w wystarczający sposób spełnia warunki udziału w postępowaniu, jeżeli wykaże:

5.2.1. W zakresie warunku posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania - Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie i za spełnienie tego warunku uzna złożenie oświadczenia o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust. 1 ustawy – **Załącznik Nr 19 do SIWZ.**

Zamawiający dokona oceny spełniania w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z wymogiem punktu 6.1. SIWZ.

5.2.2. W zakresie warunku posiadania wiedzy i doświadczenia – Wykonawca wykaże, że wykonał co najmniej jedną dostawę odpowiadającą swoim rodzajem i wartością przedmiotowi zamówienia, tj. polegającej na dostawie odczynników (dotyczy oferty złożonej na pakiety nr 1-14)/ odczynników z dzierżawą analizatora (dotyczy oferty złożonej na Pakiety 15, 16 ,17) o wartości nie mniejszej niż podana poniżej w tabeli przypisana odpowiednio danemu pakietowi (np. składając ofertę na Pakiet Nr 1 należy wykazać minimum 1 dostawę o wartości większej lub równej kwocie 1.357,00 zł lub jeżeli Wykonawca składa ofertę na co najmniej dwie części zamówienia, dopuszcza się wykazanie min. 1 dostawy o wartości większej lub równej sumie kwot wymaganych dla poszczególnych części zamówienia) tj.:

Nr Pakietu	Kwota wymagana
Pakiet Nr 1	1.357,00 zł
Pakiet Nr 2	6.753,75 zł
Pakiet Nr 3	4.539,75 zł
Pakiet Nr 4	193,00 zł
Pakiet Nr 5	9.240,00 zł
Pakiet Nr 6	2.240,00 zł
Pakiet Nr 7	4.290,00 zł
Pakiet Nr 8	2.227,50 zł
Pakiet Nr 9	327,00 zł
Pakiet Nr 10	2.000,00 zł
Pakiet Nr 11	965,00 zł
Pakiet Nr 12	3.100,00 zł
Pakiet Nr 13	6.501,50 zł
Pakiet Nr 14	1.487,50 zł
Pakiet Nr 15	149.210,00 zł
Pakiet Nr 16	350.874,90 zł
Pakiet Nr 17	142.560,00 zł

Dla oceny spełnienia warunku zamawiający weźmie pod uwagę wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych głównych dostaw w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów na rzecz, których dostawy zostały wykonane oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, co będzie stanowiło ocenę spełnienia warunku, że wykonawca posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie.

Dowodami, o których mowa powyżej, jest poświadczenie dotyczące tych dostaw lub inne dokumenty, jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, określającego czy dostawy zostały wykonane w sposób należyty.

W przypadku, gdy zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy, wskazane w wykazie, zostały wcześniej wykonane, wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów, o których mowa powyżej.

Sposób dokonania oceny spełnienia warunku: jeżeli po podstawieniu w miejsce ilości i wielkości wykonanych dostaw zawartych w wykazie okaże się, że otrzymamy zdanie prawdziwe, to „ocenimy”, że wykonawca spełnia warunek.

Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował tymi zasobami w trakcie realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia.

Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia tych zasobów, odpowiada solidarnie z Wykonawcą za szkodę Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

Zamawiający dokona oceny spełniania w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z wymogiem punktu 6.2. SIWZ.

5.2.3. W zakresie warunku dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia - Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku

w tym zakresie i za spełnienie tego warunku uzna złożenie oświadczenia o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust. 1 ustawy – ***Załącznik Nr 19 do SIWZ***.

Zamawiający dokona oceny spełniania w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z wymogiem punktu 6.1. SIWZ.

- 5.2.4.** W zakresie warunku sytuacji ekonomicznej i finansowej - Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada własne środki finansowe lub zdolność kredytową w kwocie większej lub równej kwocie podanej poniżej dla każdego pakietu (np. składając ofertę w zakresie pakietu Nr 1 należy wykazać posiadanie kwoty większej lub równej 1.357,00 zł, natomiast składając ofertę na większą ilość pakietów – kwoty podane w tabeli poniżej przypisane danym pakietom należy sumować razem):

Nr Pakietu	Kwota wymagana
Pakiet Nr 1	1.357,00 zł
Pakiet Nr 2	6.753,75 zł
Pakiet Nr 3	4.539,75 zł
Pakiet Nr 4	193,00 zł
Pakiet Nr 5	9.240,00 zł
Pakiet Nr 6	2.240,00 zł
Pakiet Nr 7	4.290,00 zł
Pakiet Nr 8	2.227,50 zł
Pakiet Nr 9	327,00 zł
Pakiet Nr 10	2.000,00 zł
Pakiet Nr 11	965,00 zł
Pakiet Nr 12	3.100,00 zł
Pakiet Nr 13	6.501,50 zł
Pakiet Nr 14	1.487,50 zł
Pakiet Nr 15	149.210,00 zł
Pakiet Nr 16	350.874,90 zł
Pakiet Nr 17	142.560,00 zł

Dla oceny spełnienia warunku zamawiający weźmie pod uwagę informację banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, w którym wykonawca posiada rachunek, potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, wystawioną nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

Sposób dokonania oceny spełnienia warunku: jeżeli po podstawieniu w miejsce wysokości posiadanych środków finansowych lub zdolności finansowej odpowiedniej wielkości zawartej w informacji banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej okaże się, że otrzymamy zdanie prawdziwe, to „ocenimy”, że wykonawca spełnia warunek.

Wykonawca może polegać na zdolnościach finansowych lub ekonomicznych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował tymi zasobami w trakcie realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia.

Jeżeli z uzasadnionej przyczyny wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez Zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez zamawiającego warunku.

Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia tych zasobów, odpowiada solidarnie z Wykonawcą za szkodę Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

Zamawiający dokona oceny spełniania w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z wymogiem punktu 6.3. SIWZ.

5.3. W celu potwierdzenia, że wobec Wykonawcy ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania na mocy art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający dokona oceny spełniania warunku, jeżeli Wykonawca odpowiednio wykaże, że:

- nie później niż w dniu upływu terminu składania ofert Wykonawca posiada aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru,
- nie zalegał z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali odroczenie, rozłożenie na raty lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
- nie był i nie jest prawomocnie skazany za przestępstwo w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego.
- sąd nie orzekł wobec Wykonawcy zakazu ubiegania się o zamówienia, na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary.
- nie otwarto w stosunku do Wykonawcy likwidacji lub nie ogłoszono jego upadłości chyba, że po ogłoszeniu upadłości zawarł on układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu a układ ten nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego.
- wykonawcy będący osobami fizycznymi nie są prawomocnie skazani za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku.
- wspólnik, partner, członek zarządu, komplementariusz lub urzędujący członek organu zarządzającego wchodzący z skład spółki jawnej, partnerskiej, komandytowej, komandytowo-akcyjnej nie jest prawomocnie skazany za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku.

Zgodnie z art. 24 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wyklucza również wykonawców, którzy:

- 1) wykonywali bezpośrednio czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania, z wyłączeniem czynności wykonywanych podczas dialogu technicznego, o którym mowa w art. 31a ust. 1 PZP, lub posługiwali się w celu sporządzenia oferty osobami uczestniczącymi w dokonywaniu tych czynności, chyba że udział tych wykonawców w postępowaniu nie utrudni uczciwej konkurencji; przepisu nie stosuje się do wykonawców, którym udziela się zamówienia na podstawie art. 62 ust. 1 pkt 2 lub art. 67 ust. 1 pkt 1 i 2 PZP;

- 2) nie wnieśli wadium do upływu terminu składania ofert, na przedłużony okres związania oferta lub w terminie, o którym mowa w art. 46 ust. 3 PZP, albo nie zgodzili się na przedłużenie okresu związania oferta;(jeżeli jest wymagane)
- 3) złożyli nieprawdziwe informacje mające wpływ lub mogące mieć wpływ na wynik prowadzonego postępowania;
- 4) nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu;
- 5) należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.), złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym samym postępowaniu, chyba że wykazą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzi do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Zgodnie z art. 24 ust 2a ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający wyklucza z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcę, który w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, w szczególności, gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą dowolnych środków dowodowych. Zamawiający nie wyklucza z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcy, który udowodni, że podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, które mają zapobiec zawinonemu i poważnemu naruszaniu obowiązków zawodowych w przyszłości oraz naprawił szkody powstałe w wyniku naruszenia obowiązków zawodowych lub zobowiązał się do ich naprawienia.

Ocena spełnienia warunku nastąpi na podstawie załączonych przez Wykonawcę do oferty dokumentów i oświadczeń, wymienionych w pkt. 6 SIWZ. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia tego warunku spowoduje wykluczenie Wykonawcy z postępowania na mocy art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, po wyczerpaniu czynności wezwania do uzupełnienia dokumentów.

6. Dokumenty, jakie powinni dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 19.02.2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r. poz. 231) oraz inne dokumenty i oświadczenia.

Dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.

Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.

Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

6.1. W celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału określonych w pkt. 5.1.1 oraz 5.1.3, których opis sposobu oceny spełnienia został przedstawiony przez Zamawiającego w pkt. 5.2.1. i 5.2.3 SIWZ Zamawiający żąda dokumentu:

Oryginał oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych – wzór stanowi **Załącznik nr 19 do SIWZ**.

6.2. W celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunku udziału dot. wiedzy i doświadczenia, którego opis sposobu oceny spełnienia warunku został przedstawiony przez Zamawiającego w pkt. 5.2.2 SIWZ Zamawiający żąda:

1. Wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych głównych dostaw w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów na rzecz, których dostawy zostały wykonane.
2. Dowody, że dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.
Dowodami, o których mowa w pkt 2 są:
 - a) poświadczenie, z tym, że w odniesieniu do nadal wykonywanych dostaw okresowych lub ciągłych poświadczenie powinno być wydane nie wcześniej niż na 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;
 - b) oświadczenie Wykonawcy - jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, o którym mowa w lit. a).

W przypadku, gdy zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy, wskazane w wykazie, zostały wcześniej wykonane, wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów, o których mowa powyżej.

W razie konieczności, szczególnie gdy wykaz lub dowody, budzą wątpliwości Zamawiającego lub gdy z poświadczenia albo z innego dokumentu wynika, że zamówienie nie zostało wykonane lub zostało wykonane nienależycie, Zamawiający może zwrócić się bezpośrednio do właściwego podmiotu, na rzecz którego dostawy były lub miały zostać wykonane, o przedłożenie dodatkowych informacji lub dokumentów bezpośrednio Zamawiającemu.
3. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunku, o którym mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 2 ustawy, polega na wiedzy i doświadczeniu innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, wymaga się przedłożenia informacji o której mowa w pkt. 6.2 ppkt. 1, dotyczących tych podmiotów.
4. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia tego warunku spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania w oparciu o przesłankę zawartą w art. 24 ust. 2 pkt. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

6.3. W celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunku udziału dot. sytuacji ekonomicznej i finansowej, którego opis sposobu oceny spełnienia warunku został przedstawiony przez Zamawiającego w pkt. 5.2.4. SIWZ Zamawiający żąda dokumentu:

1. Informacji banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, w którym wykonawca posiada rachunek, potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową wykonawcy, wystawionej nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
2. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunku, o którym mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 4 ustawy, polega na zdolnościach finansowych lub ekonomicznych innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, wymaga się przedłożenia informacji, o której mowa w pkt. 6.3 ppkt. 1, dotyczących tych podmiotów.
3. Zgodnie z art. 26 ust. 2c ustawy Pzp, jeżeli z uzasadnionej przyczyny Wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez

Zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez Zamawiającego warunku.

4. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia w/w warunku spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania w oparciu o przesłankę zawartą w art. 24 ust. 2 pkt. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

6.4. W celu wykazania braku podstaw do Wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia o których mowa w art. 24 ust. 1, 2 i 2a Ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający żąda:

1. Oryginał oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy z art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 20 do SIWZ**.
2. Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
3. Aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłaceniem podatków, lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożone na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
4. Aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłaceniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdza, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
5. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt. 4-8 ustawy - wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
6. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt. 9 ustawy - wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

- 6.5.** Jeżeli, w przypadku wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, osoby o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 5-8, 10 i 11 ustawy, mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wykonawca składa w doniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego albo administracyjnego miejsca zamieszkania dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 5-8, 10 i 11 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert, z tym że w przypadku gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń - zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób.

Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunków, o których mowa w pkt. 5 SIWZ, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust 2b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji zamówienia zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt. 6.4, 6.5. i 6.7. SIWZ.

6.6. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:

1. Zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 6.4. ppkt. 2,3,4,6 SIWZ – składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości – wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
 - b) nie zalega z uiszczeniem 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 ofert.
 - c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie.
2. Zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 6.4. ppkt. 5 SIWZ składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego kraju pochodzenia albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust 1 pkt. 4-8 ustawy.
3. Dokumenty, o których mowa w pkt. 6.6 pkt. 1 lit. a i c SIWZ oraz pkt. 6.6 ppkt. 2 SIWZ powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem składania ofert. Dokument, o którym mowa w pkt. 6.6 ppkt. 1 lit. b SIWZ powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem składania ofert.
4. Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 6.6. ppkt 1 i 2 SIWZ zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania. Przepis pkt. 6.6 ppkt. 3 SIWZ stosuje się odpowiednio.
5. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

Dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

6.7. W celu wykazania braku podstaw do Wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia o którym mowa w art. 24 ust 2 pkt 5 Ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający żąda:

Listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 Ustawy Prawo zamówień publicznych, a w przypadku, gdy Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej - informację/ oświadczenie, że nie należy do grupy kapitałowej – zgodnie z **Załącznikiem Nr 21 do SIWZ.**

6.8. Ponadto oferta musi zawierać następujące dokumenty:

1. Wypełnione arkusze asortymentowo-cenowe (Pakiet nr 1-14) – Załącznik Nr 1-14 do SIWZ (odpowiednio do zakresu złożonej oferty).
2. Wypełniony arkusz (Parametry podlegające ocenie Pakiet Nr 2) – Załącznik nr 2A do SIWZ.
3. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 (Pakiet nr 15) - Załącznik nr 15A do SIWZ.
4. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 (Pakiet nr 15) - Załącznik nr 15B do SIWZ.

5. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (Pakiet nr 15 – koszty dzierżawy analizatora) - Załącznik nr 15C do SIWZ.
6. Parametry wymagane dla analizatora, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 15) – Załącznik nr 15D do SIWZ.
7. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 (Pakiet nr 16) - Załącznik nr 16A do SIWZ.
8. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 (Pakiet nr 16) - Załącznik nr 16B do SIWZ.
9. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (Pakiet nr 16 – koszty dzierżawy analizatorów) - Załącznik nr 16C do SIWZ.
10. Parametry wymagane dla analizatora podstawowego, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 16) – Załącznik nr 16D do SIWZ.
11. Parametry wymagane dla analizatora back-up, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 16) – Załącznik nr 16E do SIWZ.
12. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 (Pakiet nr 17) - Załącznik nr 17A do SIWZ.
13. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 (Pakiet nr 17) - Załącznik nr 17B do SIWZ.
14. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (Pakiet nr 17 – koszty dzierżawy analizatora) - Załącznik nr 17C do SIWZ.
15. Parametry wymagane dla analizatora, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 17) – Załącznik nr 17D do SIWZ.
16. Wypełniony formularz ofertowy – Załącznik nr 18 do SIWZ.
17. Pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy (o ile nie wynika z dokumentów rejestracyjnych) w przypadku podpisywania oferty przez osoby nie wpisane do dokumentów rejestracyjnych w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.
18. Oświadczenie Wykonawcy, że zapoznał się z warunkami przetargu zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w tym z kryteriami oceny ofert oraz załącznikami do SIWZ oraz że przyjmuje je bez zastrzeżeń.
19. Oświadczenie Wykonawcy, że w przypadku wybrania jego oferty zobowiązuje się do podpisania umowy sprzedaży/ umowy sprzedaży i umowy dzierżawy stanowiących Załączniki nr 22/ 23/ 24/ 25/ 26/ 27 do SIWZ zgodnie z treścią oferty.
20. Wskazanie przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy /nie powierzy podwykonawcom.
21. Dowód wniesienia wadium.
22. Wykaz wszystkich dokumentów – spis zawartości złożonej oferty.

6.9. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda:

Dla Pakietów nr 1-6:

1. Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107 poz. 679 z 17 czerwca 2010 r.) np. deklaracje CE/ oznakowanie z numerem jednostki notyfikowanej, dokumenty dopuszczające do obrotu na rynku polskim. Na wyroby nie zakwalifikowane jako wyroby medyczne Wykonawca składa stosowne oświadczenie.
2. Aktualne karty charakterystyki (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników kwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozp. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U. 03.199.1948 r.) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Pozytywną opinię wydaną przez Instytut Hematologii i Tranfuzjologii w Warszawie lub Zakład Tranfuzjologii Klinicznej Wojskowego Instytutu Medycznego w Warszawie lub przez podmiot mający siedzibę w państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego - dla odczynnika Standard anty-D (Pakiet nr 1 poz. 3).

4. Certyfikat CE z numerem jednostki notyfikowanej – dla odczynników z Pakietów nr 1-6.
5. Zaświadczenie, że zgłoszone odczynniki i testy stosowane przy użyciu tych odczynników mają pozytywną opinię Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie – dotyczy Pakietów nr 2, 3, 5.
6. Dokument potwierdzający, że odczynniki są umieszczone w wykazie A lub B (zgodnie z Rozp. Min. Zdr. z dnia 12.01.2011 r.) – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1, 3, 4; Pakietu nr 2 poz. 1-6; Pakietu nr 5 poz. 1 i 3.
7. Instrukcję wykonania badań i odczytu reakcji w języku polskim dla poszczególnych odczynników - dotyczy Pakietów nr 1, 2, 3, 4, 5, 6.
8. Obowiązujące świadectwa kontroli jakości dla dostarczonych odczynników – dotyczy Pakietów nr 1, 2, 3, 4, 5, 6.
9. Oświadczenie o niezmienności producenta dostarczanych odczynników przez cały okres trwania umowy – dotyczy Pakietu nr 1, 2, 5.
10. Opisy i metodyki w języku polskim – dotyczy Pakietów nr 1, 2, 3, 4, 6.
11. Ulotki/ katalogi/ foldery z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, terminem ważności (dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1, 2, 3) i wykaz konfiguracji antygenowej na krwinkach do identyfikacji swoistości przeciwciał (dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1).
12. Harmonogram dostaw zgodnie, z którym będą dostarczane krwinki (na abonament) 1 x w miesiącu – dotyczy Pakietu nr 5.
13. Dokumenty, na podstawie których Zamawiający dokona oceny parametrów jakościowych określonych w Załączniku nr 2A do SIWZ (parametry podlegające ocenie) – dotyczy odczynników z Pakietu nr 2 poz. nr 1-6.
14. Bezpłatne próbki oferowanych odczynników (w oryginalnych opakowaniach) wraz z instrukcją użycia odczynników – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1-6. Dostarczone próbki zostaną zużyte przez Zamawiającego do badania jakości oferowanych produktów. W związku z tym Zamawiający zastrzega, że próbki nie będą podlegały zwrotowi.

Dla Pakietów nr 7-14:

1. Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107 poz. 679 z 17 czerwca 2010 r.). Na wyroby nie zakwalifikowane jako wyroby medyczne Wykonawca składa stosowne oświadczenie.
2. Na każdy oferowany odczynnik deklaracji zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopii powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu – dotyczy Pakietów nr 7-14).
3. Aktualne karty charakterystyki (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników kwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozp. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U. 03.199.1948 r.) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
4. Aplikacje na analizator Konelab 60i – dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1.

Dla Pakietów nr 15 i 17:

1. Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107 poz. 679 z 17 czerwca 2010 r.). Na wyroby nie zakwalifikowane jako wyroby medyczne Wykonawca składa stosowne oświadczenie.

2. Aktualne karty charakterystyki (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników kwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozp. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U. 03.199.1948 r.) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Opisu zaoferowanego przedmiotu zamówienia, polskojęzyczne ulotki lub materiały informacyjne, z których jednoznacznie wynika, że zaoferowane analizaory spełniają wszystkie wymagane przez Zamawiającego parametry określone w Załącznikach nr 15D i 17D do SIWZ.

Dla Pakietu nr 16:

1. Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107 poz. 679 z 17 czerwca 2010 r.). Na wyroby nie zakwalifikowane jako wyroby medyczne Wykonawca składa stosowne oświadczenie.
2. Aktualne karty charakterystyki (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników kwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozp. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U. 03.199.1948 r.) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Na każdy oferowany odczynnik deklaracji zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopii powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.
4. Metryki dla zaoferowanych odczynników i kontroli.
5. Aplikacji dla zaoferowanych odczynników na zaoferowane do dzierżawy analizatory.
6. Opisu zaoferowanego przedmiotu zamówienia, polskojęzyczne ulotki lub materiały informacyjne, z których jednoznacznie wynika, że zaoferowane analizaory spełniają wszystkie wymagane przez Zamawiającego parametry określone w Załączniku nr 16D i 16E do SIWZ.

6.10. Oferta wspólna

Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Dokument potwierdzający ustanowienie pełnomocnika powinien zawierać wskazanie postępowania o zamówienie publiczne, którego dotyczy, wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia, ustanowionego pełnomocnika oraz zakres jego umocowania także oświadczenie o przyjęciu wspólnej solidarnej odpowiedzialności za wykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia i musi być podpisany przez wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienie publiczne. Podpisy muszą zostać złożone przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli wymienione we właściwym rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej. Dokument pełnomocnika należy przedstawić w formie oryginału. Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik.

6.11. Informacje dotyczące jawności postępowania

1. Zgodnie z art. 8 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych postępowanie o udzielenie zamówienia jest jawne.
2. Zgodnie z art. 8 ust. 2 Zamawiający może ograniczyć dostęp do informacji związanych z postępowaniem o udzielenie zamówienia tylko w przypadkach określonych w ustawie.
3. Zgodnie z art. 8 ust. 3 Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnice przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w

terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4.

4. Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa jeżeli kumulatywnie zostaną spełnione trzy n/wym. przesłanki:

4.1. brak upublicznienia tej informacji (Zamawiający przyjmie wyjaśnienia, oświadczenia Wykonawcy)

4.2. kwalifikację rodzajową (na przykład informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa)

4.3. niezbędne podjęte działania w kierunku ochrony poufności tych informacji, tj.

a) działanie w kierunku ochrony fizycznej

b) działanie w kierunku ochrony prawnej

Brak wskazania powyższego będzie skutkować ujawnieniem przez Zamawiającego informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.

Powyższe dotyczy dokumentów żądanych przez Zamawiającego na termin składania ofert.

Zastrzeżenie informacji przez Wykonawcę po terminie składania ofert nie będzie skuteczne.

5. Jeżeli Wykonawca w wyniku składania wyjaśnień treści oferty przedłoży Zamawiającemu dowody/ informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa, które nie były wymagane na termin składania ofert to konieczne jest ich zastrzeżenie, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazanie, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z zapisami w pkt. 6.11 ppkt. 4 SIWZ.

7. Sposób porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów.

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim.

2. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się z zachowaniem formy pisemnej.

3. W przedmiotowym postępowaniu oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują **pisemnie**.

4. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany niezwłocznie udzielić wyjaśnień, nie później niż 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia **24.04.2015 r.**, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie wpłynie do Zamawiającego po upływie tego terminu lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień lub pozostawić wniosek bez rozpatrywania.

5. Jeżeli Zamawiający przedłuży termin składania ofert, pozostaje on bez wpływu na bieg terminu składania wniosków, zapytań do SIWZ.

6. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekaże Wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza się na tej stronie.

7. Zamawiający nie będzie zwoływać zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

8. Wymagania dotyczące wadium:

1. Oferta musi być zabezpieczona wadium w wysokości: **13.757,34 zł** (słownie: trzynaście tysięcy siedemset pięćdziesiąt siedem złotych i 34/100).

2. Oferta obejmująca część przedmiotu zamówienia powinna być zabezpieczona wadium w odpowiedniej wysokości tj.:

Nr Pakietu	Kwota wymagana
Pakiet Nr 1	27,14 zł
Pakiet Nr 2	135,08 zł
Pakiet Nr 3	90,80 zł
Pakiet Nr 4	3,86 zł
Pakiet Nr 5	184,80 zł
Pakiet Nr 6	44,80 zł
Pakiet Nr 7	85,80 zł
Pakiet Nr 8	44,55 zł
Pakiet Nr 9	6,54 zł
Pakiet Nr 10	40,00 zł
Pakiet Nr 11	19,30 zł
Pakiet Nr 12	62,00 zł
Pakiet Nr 13	130,03 zł
Pakiet Nr 14	29,75 zł
Pakiet Nr 15	2.984,20 zł
Pakiet Nr 16	7.017,50 zł
Pakiet Nr 17	2.851,20 zł

3. Wadium musi być wniesione przed upływem terminu składania ofert.
4. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - a/ pieniądzu - wpłacone przelewem na konto Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu – PKO BP S.A. Oddział w Elblągu Nr 33 1020 1752 0000 0102 0006 3727
 - b/ poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
 - c/ gwarancjach bankowych,
 - d/ gwarancjach ubezpieczeniowych,
 - e/ poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz.U. Nr 109, poz. 1158, z późn. zm.).
5. Jeżeli wadium zostanie wniesione w pieniądzu, przelewem, Wykonawca dołącza do oferty kserokopię wpłaty wadium z potwierdzeniem dokonanego przelewu. Na poleceniu przelewu należy wpisać: „Wadium – przetarg na dostawę odczynników i odczynników z dzierżawą analizatorów w 17 pakietach - Nr sprawy 15/2015”.
W pozostałych przypadkach (pkt. 4 b, c, d) wymagane jest dołączenie do oferty oryginału dokumentu wystawionego na rzecz Zamawiającego.
Dokumenty, o których mowa w pkt. 4 muszą zachowywać ważność przez cały okres, w którym Wykonawca jest związany ofertą.
6. Wadium wniesione w formie gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej musi zawierać klauzule gwarantujące bezwarunkową wypłatę na rzecz Zamawiającego w przypadku wystąpienia okoliczności wymienionych w art. 46 ust. 4a i ust. 5 ustawy Pzp.
7. Wniesienie wadium w pieniądzu będzie skuteczne, jeżeli w podanym terminie znajdzie się na rachunku bankowym Zamawiającego.
8. Zwrot wadium
 - 8.1. Zamawiający zwraca wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a. Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz.U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.).

- 8.2. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego wniesienia żądano.
- 8.3. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
- 8.4. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie pkt 8.1. jeżeli w wyniku ostatecznego rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.
9. Zamawiający zatrzymuje wadium, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
- a) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
 - b) nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy,
 - c) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

9. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami:

Do kontaktów z Wykonawcami upoważniona jest mgr Emilia Gajdzis – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych W.Sz.Z. w Elblągu , tel. (55) 234-55-47, godz. udzielania informacji dot. przetargu: 7.30 – 15.00.

10 .Termin związania ofertą:

Wykonawca związany jest złożoną przez siebie ofertą przez okres 60 dni od dnia ostatecznego terminu składania ofert. Bieg terminu rozpoczyna się wraz z terminem składania ofert.

11. Opis sposobu przygotowania oferty:

1. Wykonawca przedstawi ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Propozycje rozwiązań alternatywnych nie będą brane pod uwagę.
2. Ofertę należy złożyć na druku „Formularz ofertowy” (w załączeniu **Załącznik nr 18 do SIWZ**) wraz z wypełnionymi i podpisanymi przez Wykonawcę arkuszami asortymentowo-cenowymi odpowiednio do złożonej oferty stanowiącymi Załączniki od nr 1 do nr 17 do SIWZ – odpowiednio do zakresu złożonej oferty.
3. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną własną ofertę.
4. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze lub inną trwałą, czytelną techniką. Każda strona powinna być opatrzona kolejnym numerem i podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy. Ewentualne poprawki w tekście oferty muszą być parafowane i datowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę (upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz).
5. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami na kolejno ponumerowanych stronach należy umieścić w dwóch zapieczętowanych kopertach (opakowaniach): zewnętrznej i wewnętrznej; opatrzonych danymi Wykonawcy.
6. Ponadto zewnętrzna koperta musi być opatrzona następującym napisem:
„OFERTA dla Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu na dostawę odczynników i odczynników z dzierżawą analizatorów w 17 pakietach – 15/2015” – nie otwierać przed dniem 06.05.2015 r. godz. 10³⁰.
7. Wykonawca pod rygorem odrzucenia oferty, nie może zmieniać treści wypełnianych Załączników – formularzy, jakie zostały przedstawione w SIWZ. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty w formie wydruku komputerowego zgodnie z wzorami formularzy z SIWZ.

8. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę przed upływem terminu do składania ofert. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę.
9. Wykonawcy nie spełniających warunków określonych w art. 22 i 24 Ustawy Prawo zamówień publicznych zostaną wykluczeni z postępowania.
10. Wykonawca nie może wycofać oferty i wprowadzić zmian w ofercie po upływie terminu składania ofert.

12. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert

1. Ofertę w opieczętowanej kopercie zaopatrzonej napisami stosownie do wskazań z punktu 11.5 i 11.6 niniejszej specyfikacji należy złożyć do dnia **06.05.2015 r. do godz. 10.00** w Sekretariacie Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego, 82-300 Elbląg ul. Królewiecka 146 (pok. 44 na parterze).

Zmiany lub wycofanie ofert.

W każdym momencie przed upływem terminu składania ofert, każdy Wykonawca może złożyć ofertę zamienną lub wycofać się z postępowania. Powiadomienie o zmianie lub wycofaniu oferty powinno być złożone na piśmie według takich samych zasad, jak składanie oferty tj. w odpowiednio oznakowanej kopercie lub innym opakowaniu odpowiednio oznakowanym. W takich przypadkach koperty lub opakowania powinny być opatrzone napisami „ZMIANA OFERTY” lub „WYCOFANIE OFERTY”

Żadna oferta nie może być zmieniona lub wycofana po upływie terminu składania ofert.

2. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu **06.05.2015 r. o godz. 10.30** w siedzibie Zamawiającego – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, pokój 068 (niski parter) Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu przy ul. Królewieckiej 146. Otwarcie ofert jest jawne.

13. Opis sposobu obliczania ceny

1. Cena (brutto) oferty winna być przedstawiona w PLN i podana do dwóch miejsc po przecinku oraz powinna obejmować wszelkie koszty ponoszone przez Wykonawcę dla kompleksowej realizacji przedmiotowego zamówienia.
2. Wykonawca zaokrągla wartość brutto w każdym wierszu oraz razem wartość brutto w sposób matematyczny tj. do pełnych groszy w dół (do 55 groszy) oraz do pełnych groszy w górę (55 groszy i więcej).
3. Wykonawca obliczy cenę oferty na podstawie wypełnionych **Arkuszy asortymentowo-cenowych** odpowiednio do zakresu złożonej oferty stanowiących **Załączniki od nr 1 do nr 17 do SIWZ**. Instrukcja obliczenia ceny znajduje się w tabelach asortymentowo-cenowych (Załączniki Nr 1-17 do SIWZ) w wersji 2 zaczynającym się od litery A. Następnie uzyskane wyniki wpisuje cyfrowo i słownie do Formularza ofertowego stanowiącego załącznik **Nr 18 do SIWZ**.
4. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - a. oczywiste pomyłki pisarskie
 - b. oczywiste omyłki rachunkowe z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek
 - c. inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia nie powodujące istotnych zmian w treści oferty
- niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona
5. Zamawiający będzie rozliczał się z Wykonawcami w złotych polskich. Jeżeli zaistnieje sytuacja określona w art. 91 ust. 3a ustawy Prawo zamówień publicznych do tak złożonej oferty doliczy do niej podatek VAT.

14. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów oraz sposobu oceny oferty w danym pakiecie:

14.1. Dla Pakietu nr 1, 3-6, 7-14, 17:

Przyjęte kryteria oceny i ich ranga:

cena - 100%

Łącznie: - 100%

Cena - Px

- a) przyjmuje się, że najwyższą ilość punktów tj. 100 otrzyma oferta w danym pakiecie z najniższą ceną spośród złożonych ofert w danym pakiecie na wykonanie zadania objętego przetargiem
- b) ceny w pozostałych ofertach punktowane będą w oparciu o następujący wzór

$$Px. = \frac{Cn \times 100}{Cb}$$

Gdzie:

Px- Ilość punktów przyznana ofercie „x” za kryterium ceny w danym pakiecie

Cn - Cena brutto najniższa spośród złożonych ofert w danym pakiecie

Cb - Cena brutto badanej oferty w danym pakiecie

Cena (brutto) oferty winna być przedstawiona w PLN do dwóch cyfr po przecinku i obejmować wszelkie koszty związane z kompleksową realizacją przedmiotowego zamówienia .

Stosowana punktacja od 0-100 pkt.

Ilość punktów w kryterium ceny dla oferty „x” w danym pakiecie zostanie przyznana przez każdego członka Komisji Przetargowej indywidualnie, a następnie dodana i pomnożona razy 100 %.

Każda oferta/ pakiet podlega indywidualnej ocenie przez wszystkich członków Komisji przetargowej według podanych wyżej kryteriów.

14.2. Dla Pakietu nr 2:

Przyjęte kryteria oceny i ich ranga:

cena - 85%

jakość - 15%

Łącznie - 100%

Każda oferta w tym pakiecie podlega indywidualnej ocenie przez trzech członków Komisji Przetargowej (Elżbieta Czerniak, Barbara Żyła, Małgorzata Czaplińska – Pracownia Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi), którzy przyznają punkty według swojej wiedzy i doświadczenia, informacji i opisów określonych przez Wykonawców w dokumentach przetargowych oraz na podstawie dostarczonej do testowania próbnej partii odczynników. Parametry oceniane oraz punktacja została określona w Załączniku nr 2A do SIWZ.

a) Kryterium Nr 1 - cena brutto pakietu nr 2 badanej oferty podana w formularzu asortymentowo-cenowym Wykonawcy będzie oceniana na podstawie następującego wzoru:

$$P = \frac{C_n \times 100}{C_b}$$

P - Wartość punktowa danego pakietu nr 2

C_n - Cena brutto danego pakietu nr 2, najniższa spośród złożonych ofert

C_b - Cena brutto pakietu nr 2 badanej oferty

Cena (brutto) pakietu nr 2 / oferty winna być przedstawiona w PLN do dwóch cyfr po przecinku i obejmować wszelkie koszty związane z kompleksową realizacją przedmiotowego zamówienia.

Wykonawca, który przedstawi najniższą cenę w zakresie pakietu nr 2 otrzyma 100 punktów, inni Wykonawcy odpowiednio mniej, stosownie do w/w wzoru.

Stosowania punktacja od 0-100 pkt.

Wartość punktowa ceny danej oferty zostanie przyznana przez każdego członka Komisji Przetargowej indywidualnie, a następnie dodana i pomnożona razy 85 %.

b) Kryterium nr 2 – jakość

Stosowana punktacja w powyższym kryterium od 0 –100 pkt.

Wykonawca, którego oferta w zakresie pakietu nr 2 uzyska maksymalną sumę ocen częściowych w punktach za jakość (według Załącznika Nr 2A do SIWZ) otrzyma 100 pkt., inni Wykonawcy odpowiednio mniej, stosownie do niżej przedstawionego wzoru:

$$P = \frac{P_b \times 100}{P_{max}}$$

P - wartość punktowa jakości pakietu nr 2

P_b - suma ocen częściowych (w punktach) za jakość, pakietu nr 2 badanej oferty.

P_{max} - maksymalna suma ocen częściowych (w punktach) za jakość pakietu nr 2 wg Załącznika nr 2A

Wartość punktowa jakości pakietu nr 2 zostanie przyznana przez każdego członka Komisji Przetargowej indywidualnie, a następnie dodana i pomnożona razy 15%.

14.3. Dla Pakietu nr 15 i 16:

Przyjęte kryteria oceny i ich ranga:

cena - 95%

termin dostawy odczynników - 5%

Łącznie: - 100%

Każda oferta podlega indywidualnej ocenie przez wszystkich członków Komisji Przetargowej według podanych wyżej kryteriów.

a) Kryterium Nr 1: cena

Cena brutto badanej oferty w danym pakiecie podana w formularzu ofertowym (Załącznik nr 18 do SIWZ) Wykonawcy będzie oceniana na podstawie następującego wzoru:

$$P = \frac{C_n \times 100}{C_b}$$

P - wartość punktowa oferty w danym pakiecie

C_n - cena brutto, najniższa spośród złożonych ofert w danym pakiecie

C_b - cena brutto badanej oferty w danym pakiecie

Cena (brutto) oferty w danym pakiecie winna być przedstawiona w PLN do dwóch cyfr po przecinku i obejmować wszelkie koszty związane z kompleksową realizacją przedmiotowego zamówienia.

Wykonawca, który przedstawi najniższą cenę w danym pakiecie otrzyma 100 punktów, inni Wykonawcy odpowiednio mniej, stosownie do w/w wzoru.

Stosowania punktacja od 0-100 pkt.

Wartość punktowa ceny oferty w danym pakiecie zostanie przyznana przez każdego członka Komisji Przetargowej indywidualnie, a następnie dodana i pomnożona razy 95 %.

b) Kryterium nr 2 – termin dostawy

Członkowie Komisji Przetargowej przyznają punkty na podstawie danych złożonych przez Wykonawcę w pkt 3 Załącznika nr 18 do SIWZ (Formularz ofertowy).

Parametry oceniane oraz punktacja:

Lp.	Parametry oceniane	Wartość punktowa parametru
1.	Termin dostawy	5 dni – 0 pkt 4 dni – 10 pkt 3 dni i mniej – 20 pkt

Stosowana punktacja w powyższym kryterium od 0 –100 pkt

Wykonawca, którego oferta w danym pakiecie uzyska największą ilość punktów za termin dostawy (zgodnie z pkt 3 Załącznika Nr 18 do SIWZ – Formularz ofertowy), otrzyma 20 pkt., inni Wykonawcy odpowiednio mniej, stosownie do niżej przedstawionego wzoru:

$$P = \frac{P_b \times 100}{P_{max}}$$

P - wartość punktowa oferty w danym pakiecie

P_b- przyznana ilość punktów badanej oferty w danym pakiecie

P_{max}- maksymalna ilość punktów do zdobycia w danym pakiecie

Wartość punktowa zostanie przyznana przez każdego członka Komisji Przetargowej indywidualnie, a następnie dodana i pomnożona razy 5%.

Zamawiający udzieli zamówienia publicznego Wykonawcy, którego oferta będzie:

- zgodna z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r.,
- odpowiadała treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia,

- spełniała warunki udziału w postępowaniu,
- w ogólnym bilansie otrzyma największą liczbę punktów wg kryteriów podanych powyżej.

15. Informacja o formalnościach jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty.

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający jednocześnie zawiadamia Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:
 - 1.1. wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), albo imię i nazwisko, siedzibę albo adres zamieszkania i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru oraz nazwy (firmy), albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;
 - 1.2. Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
 - 1.3. Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne – jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, negocjacji bez ogłoszenia albo zapytania o cenę;
 - 1.4 terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2 Ustawy Pzp. po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.
2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieszcza informacje, o których mowa w pkt. 15 ppkt 1.1., na stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
3. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183 Ustawy Pzp, w terminie:
 - 3.1. nie krótszym niż 15 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty w przypadku zamówień, których wartość jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8
4. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa w ppkt. 3, jeżeli:
 - 4.1. w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
5. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1. Ustawy Pzp.
6. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, Zamawiający przed zawarciem umowy zażąda umowy regulującej współpracę tych podmiotów np. umowa konsorcjum, umowa spółki cywilnej.
7. Zamawiający prześle wybranemu Wykonawcy umowę do podpisu listem poleconym.

16. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcom w toku postępowania o udzielenie zamówienia.

1. Środki ochrony prawnej określone szczegółowo w Dziale VI Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r (tekst jednolity Dz.U z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów niniejszej ustawy.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5. Ustawy Pzp.

3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
6. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia za pomocą jednego ze sposobów określonych w art. 27 ust. 2.
7. Termin wniesienia odwołania:
- 7.1. Odwołanie wnosi się: w terminie 15 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia w przypadku gdy wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8;
8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się:
 - 8.1. w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej – jeżeli wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8;
9. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ppkt. 7 oraz ppkt. 8 wnosi się:
 - 9.1. w przypadku zamówień, których wartość jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 – w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;
10. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.
11. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.
12. Szczegółowy sposób wnoszenia środków ochrony prawnej określa Dział VI „Środki ochrony prawnej” Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz.U z 2013 r. poz. 907 z późn. zm).
13. Skarga do sądu:
- 13.1. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 13.2. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
- 13.3. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania ? Zamawiającego.
- 13.4. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargo. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.

17. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy albo wzór umowy, jeżeli Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na takich warunkach.

Wzory umów stanowią:

- 1) umowa sprzedaży nr 15/x/2015 (Załącznik nr 22 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia) – dla Pakietów nr 1-6.
- 2) umowa sprzedaży nr 15/x/2015 (Załącznik nr 23 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia) – dla Pakietów nr 7-14.
- 3) umowa sprzedaży nr 15/x/2015 (Załącznik nr 24 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia) – dla Pakietów nr 15 i 17.
- 4) umowa dzierżawy nr 15/x/D/2015 (Załącznik nr 25 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia) – dla Pakietów nr 15 i 17.
- 5) umowa sprzedaży nr 15/x/2015 (Załącznik nr 26 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia) – dla Pakietu nr 16.
- 6) umowa dzierżawy nr 15/x/D/2015 (Załącznik nr 27 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia) – dla Pakietu nr 16.

17. Specyfikacja zostanie przekazana w formie pisemnej na wniosek Wykonawcy w terminie 5 dni, za cenę 86 ,00 zł.

18. Załączniki stanowiące integralną część SIWZ:

1. Arkusze asortymentowo-cenowe (Pakiet nr 1-14) – Załącznik Nr 1-14 do SIWZ.
2. Arkusz (Parametry podlegające ocenie Pakiet Nr 2) – Załącznik nr 2A do SIWZ.
3. Arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 (Pakiet nr 15) - Załącznik nr 15A do SIWZ.
4. Arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 (Pakiet nr 15) - Załącznik nr 15B do SIWZ.
5. Arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (Pakiet nr 15 – koszty dzierżawy analizatora) - Załącznik nr 15C do SIWZ.
6. Arkusz Parametry wymagane dla analizatora, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 15) – Załącznik nr 15D do SIWZ.
7. Arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 (Pakiet nr 16) - Załącznik nr 16A do SIWZ.
9. Arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 (Pakiet nr 16) - Załącznik nr 16B do SIWZ.
10. Arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (Pakiet nr 16 – koszty dzierżawy analizatorów) - Załącznik nr 16C do SIWZ.
11. Arkusz Parametry wymagane dla analizatora podstawowego, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 16) – Załącznik nr 16D do SIWZ.
12. Arkusz Parametry wymagane dla analizatora back-up, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 16) – Załącznik nr 16E do SIWZ.
13. Arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 (Pakiet nr 17) - Załącznik nr 17A do SIWZ.
14. Arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 (Pakiet nr 17) - Załącznik nr 17B do SIWZ.
15. Arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (Pakiet nr 17 – koszty dzierżawy analizatora) - Załącznik nr 17C do SIWZ.
16. Arkusz Parametry wymagane dla analizatora, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 17) – Załącznik nr 17D do SIWZ.
17. Formularz ofertowy – Załącznik nr 18 do SIWZ.
18. Załącznik Nr 19 – Oświadczenie zgodne z art. 22 ust. 1 Ustawy prawo zamówień publicznych.
19. Załącznik Nr 20 - Oświadczenie o nie podleganiu wykluczeniu z art. 24 ust. 1, 2 i 2a Ustawy prawo zamówień publicznych.
21. Załącznik Nr 21 - Informacja o przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

22. Załącznik Nr 22 - Umowa sprzedaży 15/x/2015 – wzór dla Pakietów nr 1-6.
23. Załącznik Nr 23 - Umowa sprzedaży 15/x/2015 – wzór dla Pakietów nr 7-14.
24. Załącznik Nr 24 - Umowa sprzedaży 15/x/2015 – wzór dla Pakietów nr 15 i 17.
25. Załącznik Nr 25 - Umowa dzierżawy 15/x/D/2015 – wzór dla Pakietów nr 15 i 17.
26. Załącznik Nr 26 - Umowa sprzedaży 15/x/2015 – wzór dla Pakietu nr 16.
27. Załącznik Nr 27 - Umowa dzierżawy 15/x/D/2015 – wzór dla Pakietu nr 16.

Oświadczam, że zapoznałam się z treścią SIWZ i nie wnoszę do niej zastrzeżeń.

Podpisy Członków Komisji:

1. Mirosława Grzeszkiewicz - Przewodnicząca Komisji
2. Maria Kaminecka - Członek komisji przetargowej
3. Małgorzata Frąszczak - Członek komisji przetargowej
4. Elżbieta Czerniak - Członek komisji przetargowej
5. Barbara Żyła - Członek komisji przetargowej
6. Małgorzata Czaplińska - Członek komisji przetargowej
7. Andrzej Czerniewski - Członek komisji przetargowej
8. Emilia Gajdzis - Sekretarz Komisji

Zatwierdził

.....
data i podpis Zamawiającego

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 1 – Pracownia Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi

L.p.	Odczynnik	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	J. m.	Ilość na 18 miesięcy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H= FxG	I = HxVAT	J=H+I
1.	PAPAINA	Odczynnik papainowy do badań serologicznych. Standaryzowany, liofilizowany. Ampułka 3 ml z rozpuszczalnikiem. Odczynnik do próbówkowej techniki testu enzymatycznego.		Ampułka 3 ml	15				
2.	LISS	Roztwór soli o niskiej sile jonowej. Odczynnik do badań serologicznych. Zawartość opakowania - 100 ml roztworu. Odczynnik do próbówkowej techniki testu enzymatycznego i PTA.		Pojemnik 100 ml	10				
3.	STANDARD anty-D	Odczynnik do kontroli testu PTA i testu LEN. Zawartość IgG anty-D w 1 ml wynosi 0,02 ug/ml (0,1IU/ml)		Ampułka 2 ml	60				
4.	MONOWALENTNA SUROWICA ANTYGLOBULINOWA IgG	Odczynnik monoklonalny do stosowania w teście BTA i PTA techniką próbówkową. Ampułka 2 ml.		Ampułka 2 ml	60				
5.	PEG	Odczynnik do wykonywania testu PTA techniką próbówkową z zastosowaniem glikolu polietylenowego. Ampułka 4ml.		Ampułka 4 ml	50				
6.	SUROWICA ANTYGLOBULINOWA POLIWALENTNA	Surowica reaguje z przeciwciałami klasy IgG oraz ze składnikami dopełniacza (IgG+C3d). Do wykonania		Ampułka 5 ml	40				

		badań immunoenzymatycznych: do prób zgodności, do wykrywania alloprzeciwciał i autoprzeciwciał zaadsorbowanych in vivo i in vitro na krwinkach czerwonych oraz do oznaczania antygenów krwinek czerwonych za pomocą probówkowej techniki testu PTA.						
	Razem wartość netto							
	Razem wartość podatku VAT							
	Razem wartość brutto							

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodne z Ustawą z 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010 Nr 107, poz. 679 z dn. 16.06.2010).
2. Odczynniki z poz. nr 1,3, 4 muszą być umieszczone w wykazie A lub B zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.
3. Przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem - Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
4. Przedmiot zamówienia musi posiadać opisy i metodykę w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do uaktualniania metodyk i ich nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
5. Odczynnik z poz. nr 3 (standard anty-D) musi posiadać pozytywną opinię wydaną przez Instytut Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie lub Zakład Transfuzjologii Klinicznej Wojskowego Instytutu Medycznego w Warszawie lub przez podmiot mający siedzibę w państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego.
6. Odczynnik z poz. nr 3 (standard anty-D) musi posiadać oznakowanie CE z numerem jednostki notyfikowanej.
7. Zamawiający wymaga załączenia do oferty i do każdej dostawy instrukcji wykonania badań dla poszczególnych odczynników oraz obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonych odczynników.
8. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy licząc od dnia dostawy.
9. Oświadczenie o niezmienności producenta w/w odczynników przez cały okres trwania umowy.

.....
 data i podpis Wykonawcy lub
 upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 2 – Pracownia Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi

L.p.	Odczynnik	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	Ilość ml na 18 miesięcy	Ilość op. po 5 lub 10 ml	Cena jednostkowa netto za 1 op.	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H= FxG	I = HxVAT	J=H+I
1.	ANTY-D KLON RUM 1	Odczynnik monoklonalny do oznaczania antygeny D z układu Rh. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. Odczynnik zawiera przeciwciała Anty-D klasy IgM. Odczynnik nie aglutynuje krwinek z antygenem kategorii D VI. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest na 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 128. Wielkość opakowania fiolki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.		1350					
2.	ANTY-D mieszanka IgM+IgG (należy podać nazwę klonów klasy IgM i IgG).	Odczynnik monoklonalny do oznaczania antygeny D z układu Rh. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. Odczynnik zawiera przeciwciała Anty-D klasy IgM+IgG. Odczynnik wykrywa wszystkie kategorie i odmiany antygeny D łącznie z kat D VI. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest na 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 128. Wielkość opakowania fiolki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.		1500					

3.	ANTY-A klon I (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny A z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+. W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.		1500					
4.	ANTY-A klon II (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny A z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+. W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.		1500					
5.	ANTY-B klon I (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny B z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+		1500					

		do 4+. W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.							
6.	ANTY-B klon II (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny B z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+. W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.		1500					
	Razem wartość netto								
	Razem wartość podatku VAT								
	Razem wartość brutto								

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodne z Ustawą z 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010 Nr 107, poz. 679 z dn. 16.06.2010) np. deklaracja CE/ oznakowanie z numerem jednostki notyfikowanej, dopuszczenie do obrotu na rynku polskim.
2. Odczynniki z poz. nr 1, 2, 3, 4, 5, 6 muszą być umieszczone w wykazie A lub B zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.
3. Przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem - Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.

4. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokładny opis danego odczynnika i metodykę oznaczeń w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do uaktualniania metodyk i ich nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
5. Zamawiający wymaga dołączenia do przetargu nieodpłatnych próbek oferowanych odczynników (w oryginalnych opakowaniach) wraz z instrukcją użycia odczynników.
6. Zamawiający wymaga aby dostarczane odczynniki w czasie umowy były opatrzone oryginalnymi etykietami (nie ksero) takimi jakie były dostarczone do oferty przetargowej.
7. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty świadectwa kontroli jakości dla wszystkich odczynników.
8. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty i każdej dostawy odczynników aktualnych świadectw kontroli jakości oraz instrukcji wykonania oznaczeń w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do ich uaktualniania i nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
9. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy od daty dostawy.
10. Zamawiający wymaga, aby poszczególne dostawy odczynników nie odbiegały jakościowo i wizualnie od odczynników dostarczonych do oferty jako próbki (kolor, miano, siła reakcji).
11. Zamawiający wymaga oświadczenia o niezmienności producenta ww. odczynników przez cały okres trwania umowy.
12. Wykonawca ma obowiązek przedstawienia w ofercie dokumentacji, na podstawie której Zamawiający dokona oceny parametrów jakościowych przedstawionych odczynników.
13. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zaświadczenia, że zgłoszone odczynniki i testy stosowane przy użyciu tych odczynników mają pozytywną opinię Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Parametry oceniane	Skala ocen	Odpowiedź Wykonawcy Tak/ Nie Oferowana wartość parametru, opis
<u>Poz. nr 1 (ANTY-D Klon Rum 1):</u> W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami, a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+	TAK – 2,5 pkt NIE – 0 pkt	
<u>Poz. nr 2 (ANTY-D mieszanka IgM+IgG):</u> W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami, a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+	TAK – 2,5 pkt NIE – 0 pkt	
<u>Poz. nr 3 (ANTY-A Klon I):</u> W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+	TAK – 2,5 pkt NIE – 0 pkt	
<u>Poz. nr 4 (ANTY-A Klon II):</u> W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+	TAK – 2,5 pkt NIE – 0 pkt	
<u>Poz. nr 5 (ANTY-B Klon I):</u> W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+	TAK – 2,5 pkt NIE – 0 pkt	
<u>Poz. nr 6 (ANTY-B Klon II):</u> W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+	TAK – 2,5 pkt NIE – 0 pkt	

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

L.p.	Odczynnik	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	J. m.	Ilość na 18 miesięcy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H= FxG	I = HxVAT	J=H+I
1.	ANTY-C	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 5 ml	4				
2.	ANTY-c	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 5 ml	4				
3.	ANTY-E	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 5 ml	4				
4.	ANTY-e	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 5 ml	4				
5.	ANTY-K	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 5 ml	4				
6.	ANTY-Cw	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 lub 5 ml	6 lub 3				
7.	ANTY-Lea	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgA - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	4				
8.	ANTY-Leb	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgA - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	3				
9.	ANTY-P1	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	3				
10.	ANTY-M	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgG - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	3				
11.	ANTY-N	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgG - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	3				

12.	ANTY-Jka	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	4				
13.	ANTY-JKb	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	4				
14.	ANTY-H	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml lub 5 ml	3 lub 2				
15.	ANTY-A1	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej lub lektyna		Fiolka 5 ml	3				
16.	ANTY-S	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	3				
17.	ANTY-Fya	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 3 ml lub 5 ml	3 lub 5				
18.	ANTY-Fyb	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej lub poliklonalne do techniki PTA		Fiolka 2 ml	4				
19.	ANTY-s	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	3				
20.	Anty-k (cellano)	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	2				
Razem wartość netto									
Razem wartość podatku VAT									
Razem wartość brutto									

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodne z Ustawą z 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010 Nr 107, poz. 679 z dn. 16.06.2010) np. deklaracja CE/ oznakowanie z numerem jednostki notyfikowanej, dopuszczenie do obrotu na rynku polskim.
2. Przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem - Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty i każdej dostawy obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonych odczynników.
4. Przedmiot zamówienia musi posiadać opisy i metodykę w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do uaktualniania metodyk i ich nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
5. Odczynniki do oznaczania antygenów z układu Rh i antygeny K z układu Kell (od poz. nr 1 do poz. nr 6) muszą pochodzić od jednego producenta i posiadać taką samą metodę oznaczania oraz nie wymagają inkubacji, a wirowanie odbywa się w tych samych warunkach. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty metodykę oznaczeń w języku polskim dla poz. nr 1-6.

6. Pozostałe odczynniki z poz. 7-20 mogą pochodzić od 2 lub 3 producentów.
7. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy licząc od dnia dostawy.
8. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zaświadczenia, że zgłoszone odczynniki i testy stosowane przy użyciu tych odczynników mają pozytywną opinię Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Załącznik nr 4 do SIWZ

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 4 – Pracownia Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi

L.p.	Odczynnik	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	Wielkość opakowania	Ilość na 18 miesięcy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H= FxG	I = HxVAT	J=H+I
1.	Zestaw odczynników do kwaśnej elucji przeciwciał klasy IgG	R1. BUFOR 0,1 M glicyna/HCL w o,15 M NaCl ph 1,5		Buteleczka 10 ml	4 zestawy				
		R2. EDTA-Na2		Buteleczka 5 ml					
		R3.1 M TRIS/NaCl		Buteleczka 5 ml					

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodne z Ustawą z 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010 Nr 107, poz. 679 z dn. 16.06.2010).
2. Przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem - Dz.U. 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Przedmiot zamówienia musi posiadać opisy i metodykę w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do uaktualniania metodyk i ich nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
4. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty i każdej dostawy obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonych odczynników.
5. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy licząc od dnia dostawy.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

L.p.	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	J. m.	Ilość na 18 miesięcy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G= ExF	H= GxVAT	I=G+ H
1.	Zestaw krwinek wzorcowych grupy 0 do identyfikacji swoistości wykrytych przeciwciał. Krwinki muszą posiadać antygeny w podwójnej dawce w zakresie antygenów grupowych Rh, Kidd, Duffy i MNSs oraz antygeny z układu Kell, Lewis, Lutheran. Dobór krwinek musi pozwalać na identyfikację przeciwciał z układu Rh, Kell, Duffy, Kidd, MNSs, Lewis, Lutheran. Krwinki powinny być zawieszone w buforze konserwującym w buteleczkach z zakrętką zaopatrzoną w miękki, gumowy kroplomierz. Do manualnej techniki probówkowej zgodnie z zaleceniami producenta. Termin przydatności krwinek do użycia powinien wynosić od 4 do 5 tygodni od dnia dostawy. Wszystkie krwinki są w 1 zestawie (opakowaniu) opatrzonym jednym numerem serii danego zestawu i jedną datą ważności dla wszystkich krwinek. (11 x 3 ml)		1 zestaw = 11 krwinek x 3 ml	21 zestawów (1 zestaw na miesiąc)				
2.	Krwinki grupy 0RhD+ opłaszczane anty-D IgG do kontroli ujemnych testów antyglobulinowych (PTA) w technice probówkowej. Termin ważności od 4 do 5 tygodni od dnia dostawy. (1 x 10 ml)		1 fiolka x 10 ml	21 fiolek (1 zestaw na miesiąc)				
3.	Zestaw standaryzowanych krwinek wzorcowych do badań układu ABO - 0, A1, A2, B do techniki szkiełkowej zgodnie z zaleceniami producenta. Krwinki zawieszone w roztworze konserwującym zabezpieczającym przed hemolizą stanowiącym jednocześnie środowisko reakcji i zachowującym właściwości krwinek w okresie ważności zestawu, w stężeniu umożliwiającym ich bezpośrednie użycie w teście szkiełkowym (gotowe do użycia)		1 zestaw = 4 krwinki x 10 ml	84 zestawy (4 zestawy na miesiąc)				

bez dodatkowego przygotowania). Krwinki powinny być w buteleczkach z zakrętką zaopatrzoną w miękki, gumowy kropłomierz. Termin ważności od 4 do 5 tygodni od daty dostawy. Wszystkie krwinki są w 1 zestawie (opakowaniu) opatrzonym jednym numerem serii danego zestawu i jedną datą ważności dla wszystkich krwinek. (4 x 10 ml)						
Razem wartość netto						
Razem wartość podatku VAT						
Razem wartość brutto						

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodne z Ustawą z 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010 Nr 107, poz. 679 z dn. 16.06.2010) np. deklaracja CE/ oznakowanie z numerem jednostki notyfikowanej, dopuszczenie do obrotu na rynku polskim.
2. Krwinki wymienione w poz. nr 1 i 3 muszą być umieszczone w wykazie A lub B zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.
3. Przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem - Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
4. Przedmiot zamówienia w zakresie niniejszego pakietu musi posiadać instrukcje użycia krwinek w języku polskim do poszczególnych testów w języku polskim.
5. Zamawiający wymaga dołączenia do przetargu i do każdej dostawy każdej dostawy obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonej serii krwinek.
6. Zamawiający wymaga dostarczenia do przetargu ulotek z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, terminem ważności oraz instrukcje wykonania badań w języku polskim.
7. Zamawiający wymaga aby do każdej serii produktu z pozycji 1 wraz z dostawą dołączona była ulotka z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, terminem ważności.
8. Zamawiający wymaga, aby do każdej serii produktu z poz. nr 3 wraz z dostawą dołączona była ulotka z wydrukiem nazwy krwinek, terminem ważności.
9. Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty harmonogramu dostaw zgodnie, z którym będą dostarczane krwinki (na abonament) 1 x w miesiącu.
10. Zamawiający wymaga, aby krwinki z poz. nr 1 i 3 posiadały niezmienną ekspresję antygenów przez cały okres ważności.
11. Zamawiający wymaga, aby cały asortyment niniejszego pakietu był od jednego producenta.
12. Zamawiający wymaga, aby dostawy krwinek wzorcowych były objęte transportem monitorowanym w zakresie temperatury w przedziale 2-8°C.
13. Oświadczenie o niezmienności producenta ww. odczynników przez cały okres trwania umowy.
14. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zaświadczenia, że zgłoszone odczynniki i testy stosowane przy użyciu tych odczynników mają pozytywną opinię Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 6 – Pracownia Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi

L.p.	Odczynnik	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	J.m.	Ilość na 18 miesięcy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H= FxG	I = HxVAT	J=H+I
1.	0,15 mol/l roztwór NaCl o pH 6,6-7,6 (PBS)	Buforowany wodny roztwór NaCl do przygotowywania zawiesiny krwinek solnych i do przemywania testu PTA		1 op=5 litrów	140				

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodne z Ustawą z 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010 Nr 107, poz. 679 z dn. 16.06.2010).
2. Przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem - Dz.U. 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Przedmiot zamówienia musi posiadać opisy i metodykę w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do uaktualniania metodyk i ich nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
4. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty i każdej dostawy obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonych odczynników.
5. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy licząc od dnia dostawy.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 7 - Testy grzebieniowe (Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej)

L.p.	Odczynniki Graniczne warunki odczynnika	Ilość potrzebnych testów na 24 miesiące	Nazwa producenta, nr katalogowy	Wielkość opakowania fabrycznego	Ilość opakowań fabrycznych potrzebnych na wykonanie testów z kolumny C	Cena jednego opakowania netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H=FxG	I=HxVAT	J=H+I
1	Chlamydia 1. Test jakościowy, immunoenzymatyczny EIA w surowicy nie wymagający aparatury. 2. Możliwość wykonania jednego testu.	500							
2	Helicobacter pylori w kale 1. Test jakościowy, immunoenzymatyczny EIA w surowicy nie wymagający aparatury. 2. Możliwość wykonania jednego testu.	600							
Razem wartość netto									
Razem wartość podatku VAT									
Razem wartość brutto									

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
2. Przedmiot zamówienia będzie posiadał aktualne karty charakterystyk (zgodne z Rozp. Min. Zdr. z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rop. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Każdy zaoferowany odczynnik musi posiadać deklarację zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.
4. Oferowane odczynniki muszą spełniać wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia z dnia 10 grudnia 2002 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, ich wyposażenia oraz sposobu oceny zgodności wyrobów medycznych z tymi wymaganiami
5. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.

6. Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości opakowań po zaokrągleniu w „górze” tak aby zaoferować wymagane ilości odczynnika.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 8 – Testy jakościowe płytkowe lub paskowe (Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej)

L.p.	Odczynniki Graniczne warunki odczynnika	Ilość potrzebnych testów na 24 miesiące	Nazwa producenta, nr katalogowy	Podać czułość testów	Cena jednego testu netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G=CxF	H=GxVAT	I=G+H
1.	Odczynnik do oznaczania kwasów żółciowych w surowicy lub osoczu. Odczynnik płynny gotowy do użycia.	2000						
2.	Kalibrator do zestawu, kompatybilny do zestawu.	4						
3.	Kontrola zestawu, kontrola jakości w poziomach	4						
4.	Test do oznaczania białka BENCA-JONESA (łańcuchy lambda i kappa) Test w moczu	300						
Razem wartość netto								
Razem wartość podatku VAT								
Razem wartość brutto								

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
2. Każdy zaoferowany odczynnik musi posiadać deklarację zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.
3. Oferowane odczynniki muszą spełniać wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia z dnia 10 grudnia 2002 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, ich wyposażenia oraz sposobu oceny zgodności wyrobów medycznych z tymi wymaganiami.
4. Wymagana aplikacja na aparat Konelab 60i dla poz. 1.
5. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.

6. Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości opakowań po zaokrągleniu w „górze” tak aby zaoferować wymagane ilości odczynnika.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 9 – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

L.p.	Odczynniki Graniczne warunki odczynnika	Nazwa producenta, nr katalogowy	Ilość potrzebnych testów na 24 miesiące	Ilość ml potrzebnych na wykonanie testów z kolumny D	Wielkość opakowania fabrycznego	Ilość opakowań fabrycznych potrzebnych na wykonanie testów z kolumny D	Cena jednego opakowania netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H	I=GxH	J=IxVAT	K=I+J
1.	Test TPHA 100		600							

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
2. Przedmiot zamówienia będzie posiadał aktualne karty charakterystyk (zgodne z Rozp. Min. Zdr. z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rop. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Każdy zaoferowany odczynnik musi posiadać deklarację zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.
4. Oferowane odczynniki muszą spełniać wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia z dnia 10 grudnia 2002 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, ich wyposażenia oraz sposobu oceny zgodności wyrobów medycznych z tymi wymaganiami.
5. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
6. Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości opakowań po zaokrągleniu w „górze” tak aby zaoferować wymagane ilości odczynnika.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 10 – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

L.p.	Odczynniki Graniczne warunki odczynnika	Ilość potrzebnych ml na 24 miesiące	Nazwa producenta, nr katalogowy	Wielkość opakowania fabrycznego	Ilość opakowań fabrycznych potrzebnych na wykonanie ilości ml z kolumny C	Cena jednego opakowania netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H=FxG	I=HxVAT	J=H+I
1.	Antygen kardiolipinowy USR	1500 ml							
2.	Antygen kardiolipinowy VDRL	60 ml							
Razem wartość netto									
Razem wartość podatku VAT									
Razem wartość brutto									

- Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
- Przedmiot zamówienia będzie posiadał aktualne karty charakterystyk (zgodne z Rozp. Min. Zdr. z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rop. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
- Każdy zaoferowany odczynnik musi posiadać deklarację zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.
- Oferowane odczynniki muszą spełniać wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia z dnia 10 grudnia 2002 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, ich wyposażenia oraz sposobu oceny zgodności wyrobów medycznych z tymi wymaganiami.
- Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
- Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości opakowań po zaokrągleniu w „górze” tak aby zaoferować wymagane ilości odczynnika.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 11 – Substancje (Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej)

L.p.	Odczynniki Graniczne warunki odczynnika	Ilość na 24 miesiące	Nazwa producenta, nr katalogowy	Wielkość opakowania fabrycznego	Ilość opakowań fabrycznych potrzebnych na wykonanie ilości z kolumny C	Cena jednego opakowania netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H=FxG	I=HxVAT	J=H+I
1.	Wodorotlenek sodowy (czysty)	10 kg							
2.	Metanol (czysty)	10 L							
3.	Kwas sulfosalicylowy (czda)	5 kg							
4.	Kwas trójchlorooctowy (czda)	7 kg							
5.	Uniwersalne papierki wskaźnikowe pH (zakres 1-10)	10 op.							
6.	Kwas octowy 80% (czysty)	3 L							
Razem wartość netto									
Razem wartość podatku VAT									
Razem wartość brutto									

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
2. Przedmiot zamówienia będzie posiadał aktualne karty charakterystyk (zgodne z Rozp. Min. Zdr. z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rop. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.

3. Każdy zaoferowany odczynnik musi posiadać deklarację zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.
4. Oferowane odczynniki muszą spełniać wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2002 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, ich wyposażenia oraz sposobu oceny zgodności wyrobów medycznych z tymi wymaganiami.
5. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
6. Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości opakowań po zaokrągleniu w „górze” tak aby zaoferować wymagane ilości odczynnika.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 12 - Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

L.p.	Odczynniki Graniczne warunki odczynnika	Ilość potrzebnych ml na 24 miesiące	Nazwa producenta, nr katalogowy	Wielkość opakowania fabrycznego	Ilość opakowań fabrycznych potrzebnych na wykonanie ilości ml z kolumny C	Cena jednego opakowania netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H=FxG	I=HxVAT	J=H+I
1.	Antygen krętkowy	20 ml							
2.	Ultrasonat krętków Reitera	20 ml							
3.	Surowica znakowana	12 ml							
Razem wartość netto									
Razem wartość podatku VAT									
Razem wartość brutto									

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
2. Przedmiot zamówienia będzie posiadał aktualne karty charakterystyk (zgodne z Rozp. Min. Zdr. z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rop. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Każdy zaoferowany odczynnik musi posiadać deklarację zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.
4. Oferowane odczynniki muszą spełniać wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia z dnia 10 grudnia 2002 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, ich wyposażenia oraz sposobu oceny zgodności wyrobów medycznych z tymi wymaganiami.
5. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
6. Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości opakowań po zaokrągleniu w „górze” tak aby zaoferować wymagane ilości odczynnika.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 13 – Testy jakościowe płytkowe lub paskowe (Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej)

L.p.	Odczynniki Graniczne warunki odczynnika	Ilość potrzebnych testów na 24 miesiące	Nazwa producenta, nr katalogowy	Podać czułość testów	Cena jednego testu netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G=CxF	H=GxVAT	I=G+H
1.	Amfetamina Test w moczu	200						
2.	Barbiturany Test w moczu	200						
3.	Benzodiazepiny Test w moczu	200						
4.	Kokaina Test w moczu	200						
5.	Opiaty Test w moczu	200						
6.	Ekstaza Test w moczu	200						
7.	Kał - krew utajona test immunochromatograficzny Test do wykrywania krwi utajonej w kale, nie wymagający diety	1500						
8.	Marihuana Test w moczu	300						
9.	Syphilis Test w surowicy, osoczu	300						
10.	TCA (trójcykliczne antydepresanty) Test w moczu	200						
11.	Test panelowy (10) Amfetamina, Morfina/opiaty, Ekstaza, Kokaina, Marihuana, Metamfetamina,	700						

Metadon, Barbiturany, Benzodwiazepiny, Trójcykliczneprzeciwdepresyjne Test w moczu							
Razem wartość netto							
Razem wartość podatku VAT							
Razem wartość brutto							

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
2. Każdy zaoferowany odczynnik musi posiadać deklarację zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.
3. Oferowane odczynniki muszą spełniać wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia z dnia 10 grudnia 2002 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, ich wyposażenia oraz sposobu oceny zgodności wyrobów medycznych z tymi wymaganiami.
4. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
5. Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości opakowań po zaokrągleniu w „górze” tak aby zaoferować wymagane ilości odczynnika.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Załącznik nr 14 do SIWZ

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet nr 14 – Odczynniki do metod manualnych (Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej)

L.p.	Odczynniki Graniczne warunki odczynnika	Ilość potrzebnych ml na 24 miesiące	Nazwa producenta, nr katalogowy	Wielkość opakowania fabrycznego	Ilość opakowań fabrycznych potrzebnych na wykonanie ilości ml z kolumny C	Cena jednego opakowania netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H=FxG	I=HxVAT	J=H+I
1.	Odczynnik Ehrlicha Maksymalna wielkość opakowania 100 ml	600 ml							
2.	Odczynnik Nonne-Apelta Maksymalna wielkość opakowania 100 ml	600 ml							
3.	Odczynnik Pandý`ego Maksymalna wielkość opakowania 100 ml	1000 ml							
4.	Odczynnik ROSINA (do jakościowego oznaczania bilirubiny w moczu) Maksymalna wielkość opakowania 100 ml	300 ml							
5.	Odczynnik SAMSONA (do liczenia pleocytów w płynie mózgowo-rdzeniowym) Maksymalna wielkość opakowania 100 ml	600 ml							
6.	SUDAN III (nasycony alkoholowy roztwór Sudanu III do wykrywania tłuszczów w kale w badaniu mikroskopowym) Maksymalna wielkość opakowania 100 ml	300 ml							
7.	Barwnik Giemsy (roztwór) Maksymalna wielkość opakowania 500 ml	9000 ml							

8.	Barwnik May-Grunwalda (roztwór) Maksymalna wielkość opakowania 100 ml	6000 ml							
9.	Hematoksylina Harrisa Maksymalna wielkość opakowania 100 ml	600 ml							
10.	Zestaw do oznaczania kamieni Maksymalna ilość testów w opakowaniu 50 testów	120 testów							
Razem wartość netto									
Razem wartość podatku VAT									
Razem wartość brutto									

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
2. Przedmiot zamówienia będzie posiadał aktualne karty charakterystyk (zgodne z Rozp. Min. Zdr. z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rop. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Każdy zaoferowany odczynnik musi posiadać deklarację zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.
4. Oferowane odczynniki muszą spełniać wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia z dnia 10 grudnia 2002 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, ich wyposażenia oraz sposobu oceny zgodności wyrobów medycznych z tymi wymaganiami
5. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
6. Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości opakowań po zaokrągleniu w „górze” tak aby zaoferować wymagane ilości odczynnika.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Odczynniki (bufory, gazy kalibrujące, płyny myjące, kalibratory, materiały kontrolne na trzech poziomach jeden raz dziennie i inne elementy niezbędne do wykonania ilości badań określonej w kolumnie C

L.p.	Odczynnik	Nazwa handlowa i nr katalogowy	Liczba badań na 36 m-cy	Wielkość opakowania	Niezbędna liczba opakowań do wykonania ilości badań określonej w kolumnie C	Cena jednego opakowania netto	Stawka VAT w %	Cena jednego opakowania brutto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
	A	B	C	D	E	F	G	H	I = E×F	J=I×VAT	K=I + J
1.			33 000								
2.			33 000								
3.			33 000								
4.			33 000								
5.			33 000								
6.			33 000								
7.			33 000								
8.			33 000								
Razem wartość netto											
Razem wartość podatku VAT											
Razem wartość brutto											

Gwarantujemy, że zaoferowana ilość odczynników wyszczególnionych w niniejszym arkuszu asortymentowo-cenowym jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

Elektrody, wężyki, pojemniki na odpady, wodę i inne elementy niezbędne do wykonania ilości badań określonej w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 w kolumnie C (Załącznik nr 15A do SIWZ)

L.p.	Asortyment	Okres gwarancji elektrody lub modułu pomiarowego od momentu montażu	Niezbędna ilość sztuk do wykonania ilości badań określonej w Załączniku nr 15A kolumna C	Cena 1 szt. netto	Stawka VAT w %	Cena 1 szt. brutto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
	A	B	C	D	E	F	G = CxD	H=GxVAT	I=G+H
1.	Papier do drukarki wewnętrznej		20 rolek						
2.	Toner do drukarki zewnętrznej		5 szt.						
3.	Kapilary z heparyną litową		35 000 szt.						
4.	Oprzyrządowanie do kapilar								
5.	Filtry wyłapywania skrzepików w kapilarach		35 000 szt.						
6.	Inne*:								
7.									
8.									
Wartość razem netto									
Wartość podatku VAT									
Wartość razem brutto									

Gwarantujemy, że zaoferowana ilość odczynników wyszczególnionych w niniejszym arkuszu asortymentowo-cenowym jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań określonych w Załączniku nr 15A w kolumnie C. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

* Jeżeli wymagane są inne elementy należy je wymienić i wycenić w pozycji nr 6 i kolejnych. Wszystkie materiały i części zużywalne nie wymienione przez Wykonawcę w poz. nr 6 i kolejnych wchodzi w koszt dzierżawy i przeglądów serwisowych.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 3

Koszty dzierżawy analizatora dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej

L.p.	Nazwa	Ilość miesięcy	Cena netto za 1 miesiąc	Wartość netto	Stawka podatku VAT w %	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
	A	B	C	D=BxC	E	F=DxVAT	G=D+F
1.	Dzierżawa analizatora: Typ/model: Producent:	36					

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Analizator 1 szt. – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej**Parametry wymagane(graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń****Nazwa-typ analizatora:****Oferent / Producent :****Rok produkcji:****WARUNKI GRANICZNE**

L.p.	Parametr Wymagany (Wymagane funkcje)	Potwierdzenie spełniania	Opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Analizator fabrycznie nowy	TAK	
2.	Aparat o stałej gotowości do pracy	TAK	
3.	Pomiar materiału pobieranego bezpośrednio z kapilary lub strzykawki, bez potrzeby użycia adapterów	TAK	
4.	Parametry podstawowe mierzone: pO ₂ , PCO ₂ , pH	TAK	
5.	Parametry mierzone dodatkowe: - oksymetria z bilirubiną (bilirubina, oksyhemoglobina, methemoglobina, karboksyhemoglobina, saturacja tlenu), - hemoglobina lub hematokryt	TAK	
6.	Parametry mierzone dodatkowe: Na, K, Ca zjonizowany, glukoza, mleczany	TAK	
7.	Parametry wprowadzane: temperatura pacjenta	TAK	
8.	Moduł automatycznej kontroli jakości, materiał kontrolny niezależny od materiału kalibracyjnego	TAK	
9.	System kontroli jakości, pamięć minimum 30 testów, wydruk raportu zbiorczego	TAK	
10.	Automatyczna kalibracja, przynajmniej 1 i 2 punktowa	TAK	
11.	Jedna kasta z płynami	TAK	
12.	Jedna płytka z czujnikami pomiarowymi	TAK	
13.	Wewnętrzny system zabezpieczania przed skrzepami	TAK	
14.	Czytnik kodów kreskowych	TAK	
15.	Aparat posiada urządzenie podtrzymujące	TAK	

	zasilanie na minimum 30 minut		
16.	Oprogramowanie i instrukcja obsługi w języku polskim	TAK	
17.	Złącze RS do transmisji danych, dwukierunkowe		
18.	Wbudowana drukarka termiczna	TAK	
19.	Wykonawca wraz z aparatem dostarczy zewnętrzny zestaw komputerowy niezależny od systemu analizatora i włączy go na swój koszt do istniejącej sieci laboratoryjnej . Komputer zewnętrzny wyposażony zostanie w system operacyjny Windows XP Prof. lub Windows 7 Prof. (wersja 32 bit) i drukarkę laserową. Na dostarczonym komputerze zostanie zainstalowana kliencka aplikacja systemu laboratoryjnego InfoMedica (firmy Asseco), która musi zostać skomunikowana z oferowanym analizatorem.	TAK	
20.	Pełen koszt integracji oferowanego systemu laboratoryjnego leży po stronie Wykonawcy (ewentualny koszt licencji – w uzgodnieniu z firmą Asseco).	TAK	
21.	Nośniki danych zawierające informacje o pacjentach i zleceńodawcach zostaną po zakończeniu dzierżawy zdemontowane przez Wykonawcę z urządzeń i przekazane Zamawiającemu celem ich trwałego zniszczenia.	TAK	

**WARUNKI SERWISU I SZKOLEŃ
(parametry bezwzględnie wymagane)**

L.p.	Serwis / Szkolenia	Wartość graniczna/ wymagana	Warunki oferowane przez Wykonawcę
	Serwis:		
1.	Pełna gwarancja na oferowany do dzierżawy analizator obejmująca utrzymanie aparatu w 100% sprawności i gotowości do bieżącej pracy. Gwarancja obejmuje koszty wszystkich napraw, przeglądów, kalibracji i walidacji oraz wymianę wszystkich elementów serwisowych (nie dotyczy elektrod i papieru)	W całym okresie dzierżawy tj. 36 miesięcy	
2.	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w okresie dzierżawy	TAK	

3.	W okresie dzierżawy wymagane przez producenta przeglądy okresowe (minimum 1 raz w roku) wraz z kosztami wymienianych części zamiennych, pakietów naprawczych i innych elementów zużywalnych. Cały zakres opisanej opieki serwisowej stanowi koszt Wykonawcy w ramach złożonej ceny oferty przetargowej.	TAK	
4.	W przypadku, gdy okres niesprawności aparatu przekracza 72 godziny Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego o porównywalnych parametrach na czas naprawy	TAK	
5.	Reakcja serwisu w okresie dzierżawy 24 godziny od zgłoszenia.	TAK	
	Szkolenia:		
6.	Szkolenie personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w zakresie obsługi systemu pozwalające na samodzielne podjęcie pracy na dzierżawionym analizatorze, oraz dla personelu obsługi technicznej szpitala (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego).	TAK	
7.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych	TAK	
8.	Instrukcja obsługi w języku polskim + instrukcja w wersji elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 (odczynniki do biochemii) – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

L.p.	Odczynniki	Ilość testów/ ml na 24 miesiące	Ilość ml potrzebnych na wykonanie testów	Ilość opakowań fabrycznych potrzebnych na wykonanie testów/ml z rubryki C	Cena jednego opakowania fabrycznego netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent i numer katalogowy
A	B	C	D	E	F	G=E x F	H	I=G + H	J
1.	ALAT (b) 1. Met.: IFCC 2. Odczynniki ciekłe 3. Stabilność odczynnika roboczego 1 miesiąc w 2-8 °C	70 000 testów							
2.	Albumina (b) 1. Met.: zieleń bromokrezolowa 2. Odczynniki ciekłe gotowe do użytku 3. Zestaw jednoodczynnikowy	6 000 testów							
3.	Albumina (b) do PMR 1. Met.: immunoturbidymetryczna 2. Odczynniki ciekłe gotowe do użytku	1 200 testów							
4.	Albumina (b) do PMR Kontrola	60 ml							
5.	Albumina (b) do PMR Kalibrator	8 ml							
6.	AMYLAZA (b) 1. Met.: substrat bezpośredni (CNP-G3) 2. Odczynnik ciekły gotowy do użytku	30 000 testów							

	3. Zestaw jednoodczynnikiowy								
7.	ASAT (b) 1. Met.: IFCC 2. Odczynniki ciekle 3. Stabilność odczynnika roboczego 1 miesiąc w 2-8 °C	66 000 testów							
8.	ASO ilościowe (T) 1. Met.: turbidymetryczna z lateksem 2. Kalibracja jednopunktowa dł. fali 540 nm 3. Stabilność odczynnika roboczego 20 dni w 2-8 °C	1 400 testów							
9.	Kontrola jakości ASO niska 1. Zgodna z zestawem odczynnikiowym (pozycja 8)	9 ml							
10.	Kontrola jakości ASO wysoka 1. Zgodna z zestawem odczynnikiowym (pozycja 8)	9 ml							
11.	Kalibrator do ASO 1. Zgodna z zestawem odczynnikiowym (pozycja 8)	4 ml							
12.	Białko całkowite (T) 1. Met.: biuretowa 2. Odczynniki ciekle gotowe do użytku 3. Zestaw jednoodczynnikiowy	11 000 testów							
13.	Białko w moczu i PMR (T) 1. Met.: czerwień pirogalu 2. Odczynniki ciekle gotowe do użytku 3. Zestaw jednoodczynnikiowy	12 000 testów							

14.	Bilirubina całkowita (T) 1. Met.: wg Maloya DBD 2. Odczynniki ciekłe 3. Stabilność odczynnika roboczego 1 miesiąc w 2-8 °C	50 000 testów							
15.	Bilirubina direct (T) 1. Met.: zharmonizowana z bilirubiną całkowitą 2. Odczynniki ciekłe 3. Stabilność odczynnika roboczego 14 dni w 2-8 °C	1 400 testów							
16.	Immunoglobulina A	600 testów							
17.	Immunoglobulina M	600 testów							
18.	Immunoglobulina G	2 400 testów							
19.	CK – NAC (b) 1. Met.: IFCC 2. Stabilność odczynnika roboczego 15 dni w 2-8 °C	8 400 testów							
20.	CK –MB (t) 1. Met.: immunoinhibicja 2. Stabilność odczynnika roboczego 15 dni w 2-8 °C	3 600 testów							
21.	Surowica kontrolna CK i CKMB 1. Zgodna z zestawem odczynnikiem (poz. 12 i 13)	6 ml							
22.	Fosfataza alkaliczna (t) 1. Met.: IFCC , bufor AMP 2. Odczynniki ciekłe 3. Stabilność odczynnika roboczego 5 dni w 2-8 °C	22 000 testów							

23.	Fosfor (b) 1. Met.: fosfomolibdenian/UV 2. Odczynniki ciekłe 3. Stabilność odczynnika roboczego 1 miesiąc w 15-30 °C	10 000 testów							
24.	Glukoza - met. oksydaz. (b) 1. Met.: oskydaza glukozowa/ peroksydazowa 2. Odczynnik ciekły gotowy do użytku	180 000 testów							
25.	Cholesterol całkowity (b) 1. Met.: enzymatyczna	24 000 testów							
26.	HDL cholesterol bezpośredni (t) 1. Met.: pomiar bezpośredni 2. Odczynnik ciekły gotowy do użytku	20 000 testów							
27.	HDL cholesterol bezpośredni 1. Kalibrator	6 ml							
28.	LDH-Dehydrogenaza mleczanowa (b) 1. Met.: kolorymetryczna	8 000 testów							
29.	Lipaza	4 000 testów							
30.	Lipaza 1. Odczynnik uzupełniający	4 000 testów							
31.	Mocznik – UV (b) 1. Met.: uraza/dehydrzenaza glutaminowa 2. Odczynniki ciekłe 3. Stabilność odczynnika roboczego 1 miesiąc w 2-8 °C	72 000 testów							
32.	Kreatynina 1. Met.: enzymatyczna 2. Odczynniki ciekłe	120 000 testów							

33.	Kreatynina 1. Odczynnik uzupełniający	120 000 testów							
34.	Trójglicerdy (b) 1. Met.: oksydaza glicerofosforanu/ peroksydaza 2. Odczynniki ciekłe 3. Zestaw jednoodczynnikowy	24 000 testów							
35.	Transferyna 1. Met.: immunoprecypitacja 2. Odczynniki ciekłe	400 testów							
36.	Zestaw do Hemoglobiny glikozylowanej HbA1C 1. Met.: ilościowa	8 000 testów							
37.	Hemoglobina HbA1C Kalibrator 1. Tego samego producenta co zestaw odczynnikowy	zgodnie do ilości testów							
38.	Hemoglobina HbA1C Kontrola 1. Tego samego producenta co zestaw odczynnikowy	zgodnie do ilości testów							
39.	Hemoglobina HbA1C 1. Odczynnik uzupełniający, jeżeli jest wymagany 2. Tego samego producenta co zestaw odczynnikowy	zgodnie do ilości testów							
40.	Żelazo (b) 1. Met.: ferene S 2. Odczynniki ciekłe 3. Stabilność odczynnika roboczego 1 miesiąc w 2-8 °C	11 000 testów							
41.	Wapń (t) 1. Met.: arsenazo III 2. Odczynniki ciekłe 3. Stabilność odczynnika roboczego 1 miesiąc w 2-8 °C	16 000 testów							
42.	CRP (b)	80 000 testów							

	1. Met.: immunoturbidymetryczna 2. Odczynniki ciekłe, minimum 20 ml 3. Stabilność odczynnika roboczego 2 miesiące w 2-8 °C								
43.	CRP kontrola wysoki poziom 1. Met.: immunoturbidymetryczna 2. Tego samego producenta co zestaw odczynnikowy	10 ml							
44.	CRP kontrola niski poziom 1. Met.: immunoturbidymetryczna 2. Tego samego producenta co zestaw odczynnikowy	10 ml							
45.	CRP kalibrator 1. Met.: immunoturbidymetryczna 2. Tego samego producenta co zestaw odczynnikowy	8 ml							
46.	Alkohol etylowy (t) 1. Met.: dehydrogeneza 2. Odczynniki ciekłe 3. Stabilność odczynnika roboczego 2 miesiące w 2-8 °C 4. Maksymalna objętość opakowania jednostkowego 30 ml	7 000 testów							
47.	Kalibrator do zestawu alkoholu etylowego 1. Met.: dehydrogeneza 2. Tego samego producenta co zestaw odczynnikowy	40 ml							
48.	Kontrola do zestawu alkoholu etylowego 1. Met.: dehydrogeneza 2. Tego samego producenta co zestaw odczynnikowy	40 ml							

49.	NA, K, CL 1. Met.: bezpośrednia ISE 2. Wszystkie odczynniki, kalibratory i płyny płuczające potrzebne do	160 000 jonogramów (czyli: 160 000 Na, 160 000 K, 160 000 Cl)							
49.1	ISE CAL 1								
49.2	ISE CAL 2&3								
50.	Czynnik reumatoidalny RF (t) 1. Met.: turbidymetryczna 2. Odczynniki ciekłe 3. Stabilność odczynnika roboczego 1 miesiąc w 2-8 °C	2 400 testów							
51.	Czynnik reumatoidalny RF-kontrola 1. Met.: turbidymetryczna 2. Tego samego producenta co zestaw odczynnikowy	10 ml							
52.	GGTP (b) 1. Met.: kolorymetryczna 2. Stabilność odczynnika roboczego 1 miesiąc w 2-8 °C	8 000 testów							
53.	Magnez (b) 1. Met z calmagitem	13 000 testów							
54.	Kwas moczowy (b) 1. Met z urikazą	36 000 testów							
55.	Odczynniki inne, które uzupełniają oferowane wyżej zestawy, a są niezbędne								
56.	SPECIAL CALIBRATOR 1. 5x1 ml	30 ml							

57.	LIPOTROL 1. 5x3 ml	15 ml							
58.	KALIBRATOR sCAL 1. albumina, bilirubina całkow. i bezp., kreatynina, glukoza, białko całkow., mocznik, kwas moczowy, cholesterol, HDL, TG, ACP, ALP, amylaza, ALT, AST, CK, GGTP, LDH, Ca, Fe, Mg, P	90 ml							
59.	KALIBRATOR eCAL 1. Enzymy	45 ml							
60.	Surowica kontrolna – NORMAL 1. albumina, bilirubina całkow. i bezp., kreatynina, glukoza, białko całkow., mocznik, kwas moczowy, cholesterol, HDL, TG, ACP, ALP, amylaza, ALT, AST, CK, GGTP, LDH, Ca, , Fe, Mg,, P, . Na, K, Cl met. bezpośrednią do elektrod jonoselektywnych	500 ml							
61.	Surowica kontrolna – PATOLOGIA 1. albumina, bilirubina całkow. i bezp., kreatynina, glukoza, białko całkow., mocznik, kwas moczowy, cholesterol, HDL, TG, ACP, ALP, amylaza, ALT, AST, CK, GGTP, LDH, Ca, , Fe, Mg,, P, . Na, K, Cl met. bezpośrednią do elektrod jonoselektywnych	500 ml							
62.	Materiał kontrolny – mocz niski 1. parametry moczowe tj. mocznik, glukoza, kreatynina, Ca, P itp.	100 ml							

63.	Materiał kontrolny – mocznik wysoki 1. parametry mocznikowe tj. mocznik, glukoza, kreatynina, Ca, P itp.	100 ml							
64.	Kontrola zewnętrzna - materiał i opracowanie wyników: -materiał i opracowanie wyników, jeden raz w miesiącu								
Razem wartość netto									
Razem wartość podatku VAT									
Razem wartość brutto									

Jeżeli odczynnik wymaga specyficznego kalibratora lub kontroli należy dołączyć do specyfikacji.

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)
2. Przedmiot zamówienia będzie posiadał aktualne karty charakterystyk (zgodne z Rozp. Min. Zdr. z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rop. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Każdy zaoferowany odczynnik musi posiadać deklarację zgodności CE, kopię rejestracji wyrobu medycznego bądź kopię powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu.
4. Oferowane odczynniki muszą spełniać wymagania zasadnicze zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia z dnia 10 grudnia 2002 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, ich wyposażenia oraz sposobu oceny zgodności wyrobów medycznych z tymi wymaganiami.
5. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
6. Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości opakowań po zaokrągleniu w „górze” tak aby zaoferować wymagane ilości odczynnika.
7. Surowice kontrolne tego samego producenta co oferowane odczynniki. Obowiązkowe dołączenie przykładowych metryk.
8. Wymagane aplikacje na analizator muszą być załączone do oferty.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

L.p.	Artykuł	Okres gwarancji na elektrody od chwili instalacji	Ilości potrzebne na 24 miesiące	Wielkość opakowania fabrycznego	Ilość opakowań fabrycznych potrzebnych na 24 miesiące	Cena jednego opakowania fabrycznego netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto	Producent i numer katalogowy
A	B	C	D	E	F	G	H=FxG	I=HxVAT	J=H+I	K
1.	Elektroda jonoselektywna Na									
2.	Elektroda jonoselektywna K									
3.	Elektroda jonoselektywna Cl									
4.	Kuwety jednorazowe									
5.	*Inne:									
6.										
7.										
Razem wartość netto										
Razem wartość podatku VAT										
Razem wartość brutto										

Wymóg zachowania maksymalnych opakowań zestawów, zaokrąglanie w górę.

*Jeżeli wymagane są inne elementy należy je wymienić i wycenić w pozycji 5 i kolejnych.

Gwarantujemy, że zaoferowana ilość elementów wyszczególnionych w niniejszym arkuszu asortymentowo-cenowym jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości testów określonych w Załączniku nr 16A w kolumnie C. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 - Koszty dzierżawy analizatorów dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej

Koszty dzierżawy winny obejmować:

1. koszty dzierżawy i serwisowania analizatora podstawowego

2. koszty dzierżawy i serwisu analizatora back-up

L.p.	Asortyment/nazwa	Ilość miesięcy	Cena netto za 1 miesiąc	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E=CxD	F=E x VAT	G=E+F
1.	<u>Dzierżawa analizatorów:</u> Analizator podstawowy 1 szt.: Typ/model: Producent: Analizator back-up 1 szt.: Typ/model: Producent:	24				

.....
 data i podpis Wykonawcy lub
 upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Analizator biochemiczny z przystawką ISE – Aparat podstawowy
Parametry wymagane(graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń

Nazwa-typ analizatora:

Oferent / Producent:

Rok produkcji: (nie starszy niż z 2012 r.)

WARUNKI GRANICZNE

Lp.	Parametr Wymagany (Wymagane funkcje)	Potwierdzenie spełniania	Opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Aparat nie starszy niż z 2012 r.	TAK	
2.	Wydajność analizatora minimum 600 oznaczeń fotometrycznych na godzinę	TAK	
3.	Wydajność przystawki ISE minimum 180 oznaczeń na godzinę	TAK	
4.	Analizator w systemie całkowicie otwartym odczynnikowo; minimum 30 parametrów z 1 próbki z wykorzystaniem tzw. „mokrej chemii”	TAK	
5.	Aparat wolnostojący swobodnego dostępu; bez stacji uzdatniania wody.	TAK	
6.	Kuwety reakcyjne jednorazowego użytku, możliwość uzupełniania kuwet w trakcie pracy analizatora, bez jego zatrzymywania	TAK	
7.	Oznaczenia w różnego rodzaju materiale (osocze, surowica, moczu, płyn mózgowo-rdzeniowy)	TAK	
8.	Oznaczanie elektrolitów minimum: Na ⁺ , K ⁺ , Cl przy pomocy elektrod jonoselektywnych, pomiar bezpośredni	TAK	
9.	Zastosowanie wstępnego, automatycznego rozcieńczania próbek do badań (np. oznaczania moczu) i dodatkowego przy przekroczeniu liniowości testu	TAK	
10.	Automatyczne przygotowanie szeregu rozcieńczeń stężonych kalibratorów dla kalibracji nieliniowej (np. białka specyficzne)	TAK	
11.	Wykonywanie badań w trybie CITO	TAK	
12.	Uzupełnianie odczynników bez konieczności przerw w pracy analizatora	TAK	
13.	Bezobsługowy system kontroli temperatury bloku reakcyjnego – bez łaźni wodnej i	TAK	

	olejowej		
14.	System chłodzenia odczynników 4-8 °C	TAK	
15.	Zastosowanie czujnika poziomu płynów i detektora skrzepu		
16.	Identyfikacja próbek za pomocą czytnika kodów paskowych oraz zastosowanie różnego rodzaju probówek (5ml, 7ml, 10ml) a także kubeczków na surowicę o pojemności 0,5ml i 2ml	TAK	
17.	Temperatura oznaczania 37 °C	TAK	
18.	Przechowywania danych pacjentów i wyników w pamięci analizatora w ilości minimum 10 tys. pacjentów	TAK	
19.	Przechowywanie wyników kontroli jakości w pamięci analizatora w postaci danych liczbowych i wykresów (możliwość zastosowania analizy Levy-Jenningsa, reguł Westgarda) z możliwością uzyskania wydruku z wyznaczonego okresu czasu	TAK	
20.	Wydruk wyniku musi zawierać następujące dane: datę i godzinę oznaczenia, imię i nazwisko pacjenta, zleceniodawcę, nazwę parametru oznaczonego, wynik oraz wartości referencyjne	TAK	
21.	Podtrzymywanie pracy analizatora przy awarii zasilania – UPS wewnętrzny lub dołączenie UPS-u dodatkowo.	TAK	
22.	Wykonawca włączy oferowany analizator na swój koszt do istniejącej sieci laboratoryjnej poprzez komputer zewnętrzny Zamawiającego wyposażony w aplikacje systemu laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco, która musi zostać skomunikowana z oferowanym analizatorem. Drugi analizator (backup-owy) musi zostać włączony do systemu laboratoryjnego poprzez ten sam komputer.	TAK	
23.	Pełen koszt integracji oferowanego systemu laboratoryjnego leży po stronie Wykonawcy (ewentualny koszt licencji – w uzgodnieniu z firmą Asseco).	TAK	
24.	Nośniki danych zawierające informacje o pacjentach i zleceniodawcach zostaną po zakończeniu dzierżawy zdemonstrowane przez Wykonawcę z urządzeń i przekazane Zamawiającemu celem ich trwałego zniszczenia.	TAK	
25.	Drukarka laserowa do oferowanego analizatora pozwalająca na wydruk danych bezpośrednio z analizatora z pominięciem systemu InfoMedica.	TAK	

26.	Oprogramowanie w języku polskim	TAK	
-----	---------------------------------	-----	--

**WARUNKI SERWISU I SZKOLEŃ
(parametry bezwzględnie wymagane)**

L.p.	Serwis / Szkolenia	Wartość graniczna/ wymagana	Warunki oferowane przez Wykonawcę
	Serwis:		
1.	Pełna obsługa serwisowa na oferowany do dzierżawy analizator obejmująca utrzymanie aparatu w 100% sprawności i gotowości do bieżącej pracy. Obsługa serwisowa obejmuje koszty wszystkich napraw, przeglądów, kalibracji i walidacji oraz wymianę wszystkich elementów serwisowych (nie dotyczy elektrod i papieru)	W całym okresie dzierżawy tj. 24 miesiące	
2.	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w okresie dzierżawy	TAK	
3.	W okresie dzierżawy wymagane przez producenta przeglądy okresowe (minimum 1 raz w roku, lub częstsze, jeżeli takie są zalecenia producenta) wraz z kosztami wymienianych części zamiennych, pakietów naprawczych i innych elementów zużywalnych. Cały zakres opisanej opieki serwisowej stanowi koszt Wykonawcy w ramach złożonej ceny oferty przetargowej.	TAK	
4.	Reakcja serwisu w okresie dzierżawy 24 godziny od zgłoszenia.	TAK	
	Szkolenia:		
5.	Szkolenie personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w zakresie obsługi systemu pozwalające na samodzielne podjęcie pracy na dzierżawionym analizatorze oraz dla personelu obsługi technicznej szpitala (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego).	TAK	
6.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych	TAK	
7.	Instrukcja obsługi w języku polskim + instrukcja w wersji elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Analizator biochemiczny z przystawką ISE – Aparat buck-up
Parametry wymagane(graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń

Nazwa-typ analizatora:

Oferent / Producent:

Rok produkcji: (nie starszy niż z 2009 r.)

WARUNKI GRANICZNE

Lp.	Parametr Wymagany (Wymagane funkcje)	Potwierdzenie spełniania	Opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Aparat nie starszy niż z 2009 r.	TAK	
2.	Wydajność analizatora minimum 300 oznaczeń fotometrycznych na godzinę	TAK	
3.	Wydajność przystawki ISE minimum 180 oznaczeń na godzinę	TAK	
4.	Analizator w systemie całkowicie otwartym odczynnikowo; minimum 20 parametrów z 1 próbki z wykorzystaniem tzw. „mokrej chemii”	TAK	
5.	Aparat wolnostojący swobodnego dostępu; bez stacji uzdatniania wody.	TAK	
6.	Kuwety reakcyjne jednorazowego użytku, możliwość uzupełniania kuwet w trakcie pracy analizatora, bez jego zatrzymywania	TAK	
7.	Oznaczenia w różnego rodzaju materiale (osocze, surowica, moczu, płyn mózgowo-rdzeniowy)	TAK	
8.	Oznaczanie elektrolitów minimum: Na ⁺ , K ⁺ , Cl przy pomocy elektrod jonoselektywnych, pomiar bezpośredni	TAK	
9.	Zastosowanie wstępnego, automatycznego rozcieńczania próbek do badań (np. oznaczania moczu) i dodatkowego przy przekroczeniu liniowości testu	TAK	
10.	Automatyczne przygotowanie szeregu rozcieńczeń stężonych kalibratorów dla kalibracji nieliniowej (np. białka specyficzne)	TAK	
11.	Wykonywanie badań w trybie CITO	TAK	
12.	Uzupełnianie odczynników bez konieczności przerw w pracy analizatora	TAK	
13.	Bezobsługowy system kontroli temperatury bloku reakcyjnego – bez łaźni wodnej i olejowej	TAK	
14.	System chłodzenia odczynników 4-8 °C	TAK	

15.	Zastosowanie czujnika poziomu płynów i detektora skrzepu	TAK	
16.	Identyfikacja próbek za pomocą czytnika kodów paskowych oraz zastosowanie różnego rodzaju probówek (5ml, 7ml, 10ml) a także kubeczków na surowicę o pojemności 0,5ml i 2ml	TAK	
17.	Temperatura oznaczania 37 °C	TAK	
18.	Przechowywanie danych pacjentów i wyników w pamięci analizatora w ilości minimum 10 tys. pacjentów	TAK	
19.	Przechowywanie wyników kontroli jakości w pamięci analizatora w postaci danych liczbowych i wykresów (możliwość zastosowania analizy Levy-Jenningsa, reguł Westgarda) z możliwością uzyskania wydruku z wyznaczonego okresu czasu	TAK	
20.	Wydruk wyniku musi zawierać następujące dane: datę i godzinę oznaczenia, imię i nazwisko pacjenta, zleceniodawcę, nazwę parametru oznaczonego, wynik oraz wartości referencyjne	TAK	
21.	Podtrzymywanie pracy analizatora przy awarii zasilania – UPS wewnętrzny lub dołączenie UPS-u dodatkowo. Drukarka laserowa zewnętrzna niezależna od aparatu.	TAK	
22.	Wykonawca włączy oferowany analizator na swój koszt do istniejącej sieci laboratoryjnej poprzez komputer zewnętrzny Zamawiającego wyposażony w aplikacje systemu laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco, która musi zostać skomunikowana z oferowanym analizatorem. Drugi analizator (podstawowy) musi zostać włączony do systemu laboratoryjnego poprzez ten sam komputer.	TAK	
23.	Pełen koszt integracji oferowanego systemu laboratoryjnego leży po stronie Wykonawcy (ewentualny koszt licencji – w uzgodnieniu z firmą Asseco).	TAK	
24.	Nośniki danych zawierające informacje o pacjentach i zleceniodawcach zostaną po zakończeniu dzierżawy zdemonstrowane przez Wykonawcę z urządzeń i przekazane Zamawiającemu celem ich trwałego zniszczenia.	TAK	
25.	Drukarka laserowa do oferowanego analizatora pozwalająca na wydruk danych bezpośrednio z analizatora z pominięciem systemu InfoMedica.	TAK	
26.	Oprogramowanie w języku polskim	TAK	

WARUNKI SERWISU I SZKOLEŃ
(parametry bezwzględnie wymagane)

L.p.	Serwis / Szkolenia	Wartość graniczna/ wymagana	Warunki oferowane przez Wykonawcę
	Serwis:		
1.	Pełna obsługa serwisowa na oferowany do dzierżawy analizator obejmująca utrzymanie aparatu w 100% sprawności i gotowości do bieżącej pracy. Obsługa serwisowa obejmuje koszty wszystkich napraw, przeglądów, kalibracji i walidacji oraz wymianę wszystkich elementów serwisowych (nie dotyczy elektrod i papieru)	W całym okresie dzierżawy tj. 24 miesiące	
2.	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w okresie dzierżawy	TAK	
3.	W okresie dzierżawy wymagane przez producenta przeglądy okresowe (minimum 1 raz w roku, lub częstsze, jeżeli takie są zalecenia producenta) wraz z kosztami wymienianych części zamiennych, pakietów naprawczych i innych elementów zużywalnych. Cały zakres opisanej opieki serwisowej stanowi koszt Wykonawcy w ramach złożonej ceny oferty przetargowej.	TAK	
4.	Reakcja serwisu w okresie dzierżawy 24 godziny od zgłoszenia.	TAK	
	Szkolenia:		
5.	Szkolenie personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w zakresie obsługi systemu pozwalające na samodzielne podjęcie pracy na dzierżawionym analizatorze, oraz dla personelu obsługi technicznej szpitala (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego).	TAK	
6.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych	TAK	
7.	Instrukcja obsługi w języku polskim + instrukcja w wersji elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 (odczynniki do oznaczania gazometrii, oksymetrii i metabolitów) – Szpitalny Oddział Ratunkowy
Odczynniki (bufory, gazy kalibrujące, płyny myjące, kalibratory, materiały kontrolne na trzech poziomach jeden raz dziennie i inne elementy
niezbędne do wykonania ilości badań określonej w kolumnie C

L.p.	Odczynnik	Producent i nr katalogowy	Liczba badań na 36 m-cy	Wielkość opakowania	Niezbędna liczba opakowań do wykonania ilości badań określonej w kolumnie C	Cena jednego opakowania netto	Stawka VAT w %	Cena jednego opakowania brutto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
	A	B	C	D	E	F	G	H	I = E×F	J=I×VAT	K=I + J
1.			33 000								
2.			33 000								
3.			33 000								
4.			33 000								
5.			33 000								
6.			33 000								
7.			33 000								
8.			33 000								
Razem wartość netto											
Razem wartość podatku VAT											
Razem wartość brutto											

Gwarantujemy, że zaoferowana ilość odczynników wyszczególnionych w niniejszym arkuszu asortymentowo-cenowym jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Elektrody, wężyki, pojemniki na odpady, wodę i inne elementy niezbędne do wykonania ilości badań określonej w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 w kolumnie C (Załącznik nr 17A do SIWZ)

L.p.	Asortyment	Okres gwarancji elektrody lub modułu pomiarowego od momentu montażu	Niezbędna ilość sztuk do wykonania ilości badań określonej w Załączniku nr 17A kolumna C	Cena 1 szt. netto	Stawka VAT w %	Cena 1 szt. brutto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
	A	B	C	D	E	F	$G = C \times D$	$H = G \times \text{VAT}$	$I = G + H$
1.	Papier do drukarki wewnętrznej		20 rolek						
2.	Toner do drukarki zewnętrznej		5 szt.						
3.	Inne*:								
4.									
5.									
6.									
7.									
8.									
Razem wartość netto									
Razem wartość podatku VAT									
Razem wartość brutto									

Gwarantujemy, że zaoferowana ilość odczynników wyszczególnionych w niniejszym arkuszu asortymentowo-cenowym jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań określonych w Załączniku nr 17A w kolumnie C. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

* Jeżeli wymagane są inne elementy należy je wymienić i wycenić w pozycji nr 3 i kolejnych. Wszystkie materiały i części zużywalne nie wymienione przez Wykonawcę w poz. nr 3 i kolejnych wchodzi w koszt dzierżawy i przeglądów serwisowych.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 3

Koszty dzierżawy analizatora dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego

L.p.	Nazwa	Ilość miesięcy	Cena netto za 1 miesiąc	Wartość netto	Stawka podatku VAT w %	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
	A	B	C	D=BxC	E	F=DxVAT	G=D+F
1.	Dzierżawa analizatora: Typ/model: Producent:	36					

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

Analizator 1 szt. – Szpitalny Oddział Ratunkowy

Parametry wymagane(graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń

Nazwa-typ analizatora:

Ofert / Producent :

Rok produkcji:

WARUNKI GRANICZNE

L.p.	Parametr Wymagany (Wymagane funkcje)	Potwierdzenie spełniania	Opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Analizator fabrycznie nowy	TAK	
2.	Aparat o stałej gotowości do pracy	TAK	
3.	Pomiar materiału pobieranego bezpośrednio z kapilary lub strzykawki	TAK	
4.	Parametry podstawowe mierzone: pO ₂ , PCO ₂ , pH	TAK	
5.	Parametry mierzone dodatkowe: - oksymetria z bilirubiną (bilirubina, oksyhemoglobina, methemoglobina, karboksyhemoglobina, saturacja tlenu), - hemoglobina lub hematokryt	TAK	
6.	Parametry mierzone dodatkowe: Na, K, Ca zjonizowany, glukoza, mleczany	TAK	
7.	Parametry wprowadzane: temperatura pacjenta	TAK	
8.	Moduł automatycznej kontroli jakości, materiał kontrolny niezależny od materiału kalibracyjnego	TAK	
9.	System kontroli jakości, pamięć minimum 30 testów, wydruk raportu zbiorczego	TAK	
10.	Automatyczna kalibracja, przynajmniej 1 i 2 punktowa	TAK	
11.	Jedna kasta z płytami	TAK	
12.	Jedna płytka z czujnikami pomiarowymi	TAK	
13.	Wewnętrzny system zabezpieczania przed skrzepami	TAK	
14.	Czytnik kodów kreskowych	TAK	

15.	Aparat posiada urządzenie podtrzymujące zasilanie na minimum 30 minut	TAK	
16.	Oprogramowanie i instrukcja obsługi w języku polskim	TAK	
17.	Złącze RS do transmisji danych, dwukierunkowe		
18.	Wbudowana drukarka termiczna	TAK	
19.	Wykonawca wraz z aparatem dostarczy zewnętrzny zestaw komputerowy niezależny od systemu analizatora i włączy go na swój koszt do istniejącej sieci laboratoryjnej. Komputer zewnętrzny wyposażony zostanie w system operacyjny Windows XP Prof. lub Windows 7 Prof. (wersja 32 bit) i drukarkę laserową. Na dostarczonym komputerze zostanie zainstalowana kliencka aplikacja systemu laboratoryjnego InfoMedica (firmy Asseco), która musi zostać skomunikowana z oferowanym analizatorem.	TAK	
20.	Pełen koszt integracji oferowanego systemu laboratoryjnego leży po stronie Wykonawcy (ewentualny koszt licencji – w uzgodnieniu z firmą Asseco).	TAK	
21.	Nośniki danych zawierające informacje o pacjentach i zleceniodawcach zostaną po zakończeniu dzierżawy zdemonstrowane przez Wykonawcę z urządzeń i przekazane Zamawiającemu celem ich trwałego zniszczenia.	TAK	

**WARUNKI SERWISU I SZKOLEŃ
(parametry bezwzględnie wymagane)**

L.p.	Serwis / Szkolenia	Wartość graniczna/ wymagana	Warunki oferowane przez Wykonawcę
	Serwis:		
1.	Pełna gwarancja na oferowany do dzierżawy analizator obejmująca utrzymanie aparatu w 100% sprawności i gotowości do bieżącej pracy. Gwarancja obejmuje koszty wszystkich napraw, przeglądów, kalibracji i walidacji oraz wymianę wszystkich elementów serwisowych (nie dotyczy elektrod i papieru)	W całym okresie dzierżawy tj. 36 miesięcy	

2.	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w okresie dzierżawy	TAK	
3.	W okresie dzierżawy wymagane przez producenta przeglądy okresowe (minimum 1 raz w roku) wraz z kosztami wymienianych części zamiennych, pakietów naprawczych i innych elementów zużywalnych. Cały zakres opisanej opieki serwisowej stanowi koszt Wykonawcy w ramach złożonej ceny oferty przetargowej.	TAK	
4.	W przypadku, gdy okres niesprawności aparatu przekracza 72 godziny Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego o porównywalnych parametrach na czas naprawy	TAK	
5.	Reakcja serwisu w okresie dzierżawy 24 godziny od zgłoszenia.	TAK	
	Szkolenia:		
6.	Szkolenie personelu Szpitalnego Oddziału Ratunkowego w zakresie obsługi systemu pozwalające na samodzielne podjęcie pracy na dzierżawionym analizatorze, oraz dla personelu obsługi technicznej szpitala (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego).	TAK	
7.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych	TAK	
8.	Instrukcja obsługi w języku polskim + instrukcja w wersji elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego Przedstawiciela Wykonawcy

.....
Wykonawca

.....
miejscowość i data

***OFERTA dla Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu,
ul. Królewiecka 146***

I. Dane Wykonawcy:

1. Pełna nazwa:

.....

2. Osoba upoważniona do kontaktów z Zamawiającym (imię i nazwisko, tel.):

.....

3. Adres, województwo:

.....

4. Telefon/ faks:

5. Nazwa banku i nr konta bankowego

.....

6. REGON NIP

7. KRS / Nr ewidencyjny:

II. Przedmiot oferty

1. W nawiązaniu do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym opublikowanym w dniu 17.04.2015 r. na dostawę w 17 Pakietach: odczynników dla Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi oraz Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej; odczynników wraz z dzierżawą analizatorów dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz Szpitalnego Oddziału Ratunkowego, oferujemy realizację przedmiotu zamówienia zgodnie z warunkami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

.....
/podać numery pakietów/

za cenę: (wypełnić odpowiednio dla zaoferowanych pakietów od 1 do 14)

Pakiet nr

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 15

1. za cenę (suma wartości Załącznika nr 15A, 15B, 15C - Arkusz asortymentowo- cenowy nr 1, 2, 3):

a) netto zł

słownie:

- **podatek VAT:** %

- **kwota podatku VAT:** zł

b) brutto zł

słownie:

w tym :

a) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 1 - Załącznik nr 15A

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

b) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 2 - Załącznik nr 15B

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

c) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 3 - Załącznik nr 15C

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

Oświadczamy, że zaoferowana ilość odczynników i części zużywalnych wyszczególnionych w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 i 2 (Załącznik nr 15A i 15B) jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań określonych w Załączniku nr 15A w kolumnie C.

W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

Oferujemy w ramach niniejszego zamówienia do dzierżawy analizator na potrzeby Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej:

- nazwa i typ analizatora -

- producent -
- rok produkcji -
- nr katalogowy -

Którego wartość wynosi: - zł brutto

Dostawa, montaż oraz przekazanie do bieżącej eksploatacji analizatora będącego przedmiotem dzierżawy wraz z podpisaniem protokołu odbioru nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy do siedziby Zamawiającego w terminie maksymalnie 2 tygodnie licząc od dnia podpisania umowy dostawy odczynników oraz umowy dzierżawy.

Pakiet nr 16

1. za cenę (suma wartości Załącznika nr 16A, 16B, 16C - Arkusz asortymentowo- cenowy nr 1, 2, 3):

a) netto zł

słownie:

- podatek VAT: %

- kwota podatku VAT: zł

b) brutto zł

słownie:

w tym :

a) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 1 - Załącznik nr 16A

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

b) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 2 - Załącznik nr 16B

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

c) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 3 - Załącznik nr 16C

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

Oświadczamy, że zaoferowana ilość odczynników i części zużywalnych wyszczególnionych w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 i 2 (Załącznik nr 16A i 16B) jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań określonych w Załączniku nr 16A w kolumnie C.

W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

Oferujemy w ramach niniejszego zamówienia do dzierżawy analizator/y na potrzeby Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej:

Analizator podstawowy:

- nazwa i typ analizatora -
- producent -
- rok produkcji -
- nr katalogowy -

Którego wartość wynosi: - zł brutto

Analizator back-up:

- nazwa i typ analizatora -
- producent -
- rok produkcji -
- nr katalogowy -

Którego wartość wynosi: - zł brutto

Dostawa, montaż oraz przekazanie do bieżącej eksploatacji analizatorów będących przedmiotem dzierżawy wraz z podpisaniem protokołu odbioru nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy do siedziby Zamawiającego w terminie maksymalnie 2 tygodnie licząc od dnia podpisania umowy dostawy odczynników oraz umowy dzierżawy.

Pakiet nr 17

1. za cenę (suma wartości Załącznika nr 17A, 17B, 17C - Arkusz asortymentowo- cenowy nr 1, 2, 3):

a) netto zł

słownie:

- podatek VAT: %

- kwota podatku VAT: zł

b) brutto zł

słownie:

w tym :

a) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 1 - Załącznik nr 17A

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

b) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 2 - Załącznik nr 17B

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

c) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 3 - Załącznik nr 17C

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

Oświadczamy, że zaoferowana ilość odczynników i części zużywalnych wyszczególnionych w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 i 2 (Załącznik nr 17A i 17B) jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań określonych w Załączniku nr 17A w kolumnie C.

W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

Oferujemy w ramach niniejszego zamówienia do dzierżawy analizator na potrzeby Szpitalnego Oddziału Ratunkowego:

- nazwa i typ analizatora -

- producent -

- rok produkcji -

- nr katalogowy -

Którego wartość wynosi: - zł brutto

Dostawa, montaż oraz przekazanie do bieżącej eksploatacji analizatora będącego przedmiotem dzierżawy wraz z podpisaniem protokołu odbioru nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy do siedziby Zamawiającego w terminie maksymalnie 2 tygodnie licząc od dnia podpisania umowy dostawy odczynników oraz umowy dzierżawy.

2. Warunki płatności /przelew/:

a) wysokość odsetek za ewentualne nieterminowe płatności - nie wyższe niż ustawowe w skali roku;

b) zapłata za towar nastąpi przelewem na konto Wykonawcy w terminie:

- za czynsz dzierżawny **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni kalendarzowych)

- za dostarczone odczynniki **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni kalendarzowych) od daty dostarczenia towaru i faktury do Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu, ul. Królewiecka 146. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

3. Termin realizacji dostawy odczynników (nie dłuższy niż 5 dni roboczych): **dni roboczych** dla Pakietu nr licząc od dnia złożenia zamówienia częściowego.

W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami przetargu zawartymi w Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym z kryteriami oceny ofert oraz załącznikami do SIWZ oraz że przyjmujemy je bez zastrzeżeń.

5. Oświadczamy, że w przypadku wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umów stanowiących odpowiednio Załączniki nr 22/ 23/ 24 i 25/ 26 i 27 do SIWZ oraz zgodnie z treścią oferty.

6. Wadium w wysokościzł dla pakietów nr
zostało wniesione w formie
7. Wykonanie zamówienia **powierzemy/nie powierzemy** * podwykonawcom w części zamówienia dot.
.....
UWAGA! * - niepotrzebne skreślić.
8. Oferta została złożona łącznie na kolejnych stronach.
(uwaga w numeracji proszę uwzględnić wszystkie załączone dokumenty)

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Oświadczenie Wykonawcy w trybie art. 22 ust.1 pkt. 1-4 Ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Oświadczam

.....

.....

(pełna nazwa Wykonawcy)

że spełniam warunki dotyczące:

1. posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
2. posiadania wiedzy i doświadczenia;
3. dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
4. sytuacji ekonomicznej i finansowej.

.....
data i podpis Wykonawcy lub

upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania

Oświadczam

.....

.....

(pełna nazwa i adres Wykonawcy)

że brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1, 2 i 2a Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:
- 2) wykonawców, w stosunku do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego;
- 3) wykonawców, którzy zalegają z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 4) osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 5) spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 6) spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 7) spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 8) osoby prawne, których zarządzającego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo

przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

- 9) podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary.
- 10) wykonawców będących osobami fizycznymi, które prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku;
- 11) wykonawców będących spółką jawną, spółką partnerską, spółką komandytową, spółką komandytowo-akcyjną lub osobą prawną, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku.

2. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawców, którzy:

- 1) wykonywali bezpośrednio czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania, z wyłączeniem czynności wykonywanych podczas dialogu technicznego, o którym mowa w art. 31a ust. 1 PZP, lub posługiwali się w celu sporządzenia oferty osobami uczestniczącymi w dokonywaniu tych czynności, chyba że udział tych wykonawców w postępowaniu nie utrudni uczciwej konkurencji; przepisu nie stosuje się do wykonawców, którym udziela się zamówienia na podstawie art. 62 ust. 1 pkt 2 lub art. 67 ust. 1 pkt 1 i 2 PZP;
 - 2) nie wnieśli wadium do upływu terminu składania ofert, na przedłużony okres związania oferta lub w terminie, o którym mowa w art. 46 ust. 3 PZP, albo nie zgodzili się na przedłużenie okresu związania oferta;(jeżeli jest wymagane)
 - 3) złożyli nieprawdziwe informacje mające wpływ lub mogące mieć wpływ na wynik prowadzonego postępowania;
 - 4) nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu;
 - 5) należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.), złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym samym postępowaniu, chyba że wykazą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzi do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 2a. Zamawiający wyklucza z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcę, który w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, w szczególności, gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą dowolnych środków dowodowych. Zamawiający nie wyklucza z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcy, który udowodni, że podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, które mają zapobiec zawinonemu i poważnemu naruszaniu obowiązków zawodowych w przyszłości oraz naprawił szkody powstałe w wyniku naruszenia obowiązków zawodowych lub zobowiązał się do ich naprawienia.

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Informacja o przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 26 ust. 2d ustawy Prawo zamówień publicznych

.....
.....
(pełna nazwa i adres Wykonawcy)

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „dostawę w 17 Pakietach: odczynników dla Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi oraz Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, odczynników wraz z dzierżawą analizatorów dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz Szpitalnego Oddziału Ratunkowego - 15/2015”.

Zgodnie z art. 26 ust. 2d Ustawy Pzp informuję, że firma, którą reprezentuję:

.....
(nazwa firmy)

- nie należy do grupy kapitałowej*,
- należy do grupy kapitałowej, w związku z tym przedkładamy listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 Ustawy Pzp*

***niepotrzebne skreślić**

.....
data i podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Uwaga!

Informację o przynależności do grupy kapitałowej o której mowa w art. 26 ust. 2d Ustawy Pzp składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 15/x/2015

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu
ul. Królewiecka 146
82-300 Elbląg

REGON: 170745930

konto: Bank PKO BP S.A. O/Elbląg
nr: 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

1. mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Zamawiającym**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

REGON:

NIP:

KRS:

konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu zgodnie z Pakietem nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6, w asortymencie przedstawionym w Załącznikach nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6 do SIWZ, które to stanowią Załączniki do niniejszej umowy zgodnie z ofertą przetargową z dnia2015 r.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczany przedmiot zamówienia posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679), o ile wymaga tego ustawa, a gdy przedmiot umowy nie jest wyrobem medycznym Wykonawca składa stosowne oświadczenie dla wyrobów nie zakwalifikowanych jako wyroby medyczne.
3. Wykonawca gwarantuje, że odczynniki zaoferowane w Pakiecie nr 1, 2, 3, 4, 6 będą posiadały co najmniej 9-miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy do Zamawiającego. Krwinki zaoferowane w Pakiecie nr 5 poz. nr 1 będą posiadały termin przydatności do użycia od 4 do 5 tygodni, natomiast krwinki z poz. nr 2 i 3 będą posiadały termin przydatności do użycia od 4 do 6 tygodni licząc od dnia dostawy do Zamawiającego.
4. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia na swój koszt utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
5. Wykonawca gwarantuje, że odczynniki z Pakietu nr 1 poz. nr 1, 3, 4; z Pakietu nr 2 poz. nr 1-6; Pakietu nr 5 poz. nr 1 i 3 są umieszczone w wykazie A lub B zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.
6. Wykonawca zobowiązuje się do dołączenia do każdej dostawy instrukcji wykonania badań w języku polskim dla poszczególnych odczynników oraz obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonych odczynników – dotyczy Pakietu nr 1, 2, 3, 4, 5, 6. Wykonawca zobowiązuje się do ich uaktualniania i nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
7. Wykonawca gwarantuje, że odczynniki dostarczane przez cały okres trwania umowy będą opatrzone oryginalnymi etykietami (nie ksero), takimi jak dostarczone próbki – dotyczy Pakietu nr 2.
8. Wykonawca gwarantuje, że odczynniki dostarczane przez cały okres trwania umowy nie będą odbiegały jakościowo i wizualnie (kolor, miano, siła reakcji itp.) od odczynników dostarczonych jako próbki - dotyczy Pakietu nr 2.
9. Wykonawca gwarantuje, że odczynniki do oznaczania antygenów z układu Rh i antygeny K z układu Kell będą pochodziły od jednego producenta i posiadały taką samą metodę oznaczania oraz nie wymagają inkubacji, a wirowanie odbywać się będzie w tych samych warunkach – dotyczy Pakietu nr 3 poz. nr 1-6.
10. Wykonawca gwarantuje, że krwinki z Pakietu nr 5 będą posiadały opis użycia krwinek do poszczególnych testów w języku polskim.
11. Zamawiający wymaga dostarczenia ulotek z nazwą krwinek dla Pakietu nr 5 poz. nr 1, 2, 3 i wykazu konfiguracji antygenowej na krwinkach do identyfikacji swoistości przeciwciał dla Pakietu nr 5 poz. nr 1.
12. Wykonawca gwarantuje, że do każdej serii produktu z Pakietu nr 5 poz. nr 1 wraz z dostawą dołączona będzie ulotka z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, terminem ważności.
13. Wykonawca gwarantuje, że do każdej serii produktu z Pakietu nr 5 poz. nr 3 wraz z dostawą dołączona będzie ulotka z wydrukiem nazwy krwinek, terminem ważności.
14. Wykonawca gwarantuje, że krwinki z Pakietu nr 5 poz. 1 i 3 będą posiadały niezmienną ekspresję antygenów przez cały okres ważności.
15. Wykonawca gwarantuje, że cały asortyment z Pakietu nr 5 będzie pochodził od jednego producenta.
16. Wykonawca gwarantuje, że dostawy krwinek wzorcowych z Pakietu nr 5 będą objęte transportem monitorowanym w zakresie temperatury w przedziale 2-8°C.

§ 2

1. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko każdorazowo na podstawie zamówienia częściowego składanego przez Sekcję Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych W.Sz.Z w terminie **dni roboczych** (maksymalnie 5 dni roboczych) licząc od daty złożenia zamówienia, z wyjątkiem Pakietu nr 5, dla którego dostawy odbywać się będą zgodnie z harmonogramem dostaw krwinek dołączonym przez Wykonawcę do oferty przetargowej.
W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
2. Wykonawca do dostawy towaru zobowiązany jest dołączyć fakturę VAT, która zawiera: nazwę artykułu, nazwę producenta, ilość, cenę, serię oraz datę przydatności dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy.
3. Przy każdej dostawie towar musi zawierać na opakowaniu dane identyfikujące wyrób: np. numer katalogowy producenta, nazwę producenta, rozmiar, typ itp. i tym samym być zgodny z produktem i producentem zaoferowanym w ofercie przetargowej z dnia2015 r.
4. W przypadku stwierdzenia wad lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, sporządzi protokół stwierdzający nieprawidłowości, a Wykonawca zobowiązuje się wymienić towar na pełnowartościowy lub uzupełnić braki.

§ 3

1. Wartość umowy wynosi: **zł**
Słownie:
2. Cena zawiera podatek VAT w kwocie: **zł**

§ 4

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy za dostarczony towar cenę zaoferowaną w ofercie przetargowej z dnia r.
2. Ceny jednostkowe dla przedmiotu zamówienia będącego przedmiotem niniejszej umowy przedstawione w ofercie przetargowej z dnia r. nie ulegną zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy, tj. 18 miesięcy licząc od daty jej obowiązywania z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania w przypadku zmiany:
 - 1) stawki podatku od towarów i usług – wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się stosownie do ceny brutto wynikającej z nowej stawki poczynając od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, przy czym w przypadku wzrostu wynagrodzenia wykonawcy jest on zobowiązany wykazać wpływ zmiany na koszty wykonania zamówienia;
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę - wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się poczynając od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów; zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić jedynie w przypadku zmiany wynagrodzenia osób zatrudnionych u Wykonawcy w oparciu o umowę o pracę, które bezpośrednio wykonują zamówienie;
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne - wynagrodzenie wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się poczynając od dnia wejścia w

życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów.

4. W razie wejścia w życie zmian, o których mowa w ust. 3 w trakcie okresu rozliczeniowego Wykonawca wystawi fakturę uwzględniającą dwie różne stawki wynagrodzenia.
5. Roszczenie Wykonawcy o dokonanie zmian w umowie opisanych w ust. 3 wygasa, jeżeli nie zostanie zgłoszone, łącznie z wykazaniem wpływu zmiany na koszty wykonania zamówienia, w terminie 30 dni od wejścia w życie przepisów wprowadzających zmiany.
6. Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w razie zajścia okoliczności wymienionych w ust. 3 zostaną wprowadzone aneksem do umowy, przy czym Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy za 30-dniowym pisemnym wypowiedzeniem, jeżeli w wyniku zmian opisanych w ust. 3 wynagrodzenie Wykonawcy wzrośnie o więcej niż 5% w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia, a do zakończenia umowy pozostaje okres dłuższy niż 6 miesięcy.
7. W terminie 5 dni od daty zawarcia umowy Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia szczegółowej kalkulacji tj. koszty wynagrodzenia oraz wysokość składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne pod rygorem nie uznania przez Zamawiającego zasadnych roszczeń zmiany wynagrodzenia o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu.
8. Strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
9. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.
10. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3, 8 i 9 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
11. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy, w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie.
12. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2-tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.

§ 5

1. Zapłata za towar nastąpi przelewem na konto Wykonawcy nr: w terminie **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni kalendarzowych) od daty dostarczenia towaru i faktury do Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu, ul. Królewiecka 146. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
2. Za ewentualne nieterminowe płatności Wykonawca może naliczyć odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.

§ 6

Kary umowne:

1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 1% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia
2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.

4. Zamawiający zastrzega, że na wypadek opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy przekraczającego 5 dni roboczych będzie miał prawo dokonania zakupu uzupełniającego niezrealizowanej części zamówienia u innego dostawcy. Różnicą w cenie zostanie obciążony Wykonawca.

§ 7

Reklamacje:

1. Wykonawca w terminie 14 dni od daty uwzględnienia reklamacji, dostarczy zamienną partię takiego samego towaru bez wad, na swój koszt i ryzyko, o ile Wykonawca reklamację rozpatrzy pozytywnie.
2. Towar zamienny podlega odrębnemu odbiorowi jakościowemu zgodnie z zawartą umową.
3. Jeżeli Wykonawca w ciągu 10 dni od dnia otrzymania zgłoszenia reklamacji nie podejmie działań, wówczas Zamawiający uzna, że reklamacja została uwzględniona.
4. W przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie, o którym mowa w punkcie 1 Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 1% wartości reklamowanego przedmiotu za każdy dzień po tym terminie.
5. W przypadku nie uznania reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo zlecenia ekspertyzy, przy czym koszty ekspertyzy ponosi strona, dla której wynik jest niekorzystny.
6. Wyniki ekspertyzy wiążą Wykonawcę, skutkiem czego jest on zobowiązany do załatwienia reklamacji w sposób określony w zawiadomieniu o brakach lub wadach.

§ 8

1. Strony ustalają, że wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie podlegają cesji.
2. Wykonawca oświadcza, że nie przyjmie poręczenia od jakiegokolwiek podmiotu dotyczącego wierzytelności wynikającej z umowy, ani też nie dokona przekazu wierzytelności.
3. Każda faktura musi zawierać wzmiankę o zakazie cesji.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 9

Za jakość, tożsamość oraz termin ważności dostarczanego towaru odpowiedzialność ponosi Wykonawca.

§ 10

W przypadku nieterminowej realizacji zamówienia, w tym zamówienia częściowego, a także w przypadku świadczenia niezgodnego z umową co do przedmiotu lub jakości Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym. Prawo to Zamawiający wykonuje przez pisemne oświadczenie złożone drugiej stronie w terminie 30 dni od zaistnienia podstawy odstąpienia, przy czym dla zachowania tego terminu Strony uznają datę nadania oświadczenia pocztą poleconą lub kurierem na adres wskazany w umowie.

§ 11

1. Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 18 miesięcy, tj. od r. do r., nie dłużej jednak niż na okres wyczerpania się wartości umowy o której mowa w § 3.
2. Umowa wygasa w części niezrealizowanej z dniem r. z zastrzeżeniem zapisu w § 4 ust. 11 niniejszej umowy.

§ 12

Strony zgodnie ustalają, że negocjacom i kompromisowi dają wymóg pierwszeństwa przed drogą sądową.

§ 13

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

§ 14

1. W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy prawo zamówień publicznych.
2. Spory rozpatrywane będą przez właściwy sąd dla siedziby Zamawiającego.

§ 15

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 15/x/2015

zawarta w dniu r. pomiędzy :

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu
ul. Królewiecka 146
82-300 Elbląg

regon nr 170745930

konto: Bank PKO BP S.A. O/Elbląg
nr: 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

1. mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Zamawiającym lub W.Sz.Z**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

Regon nr:

NIP:

KRS:

Bank konto nr:

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa odczynników laboratoryjnych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu zgodnie z Pakietem 7/ 8/ 9/ 10/ 11/ 12/ 13/ 14, w asortymencie i ilościach przedstawionych w Załącznikach nr 7/ 8/ 9/ 10/ 11/ 12/ 13/ 14 do SIWZ, które stanowią Załączniki do niniejszej umowy, zgodnie z ofertą przetargową z dnia2015 r.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczany przedmiot zamówienia posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679 z 17 czerwca 2010 r.), o ile wymaga tego ustawa, a gdy przedmiot umowy nie jest wyrobem medycznym Wykonawca składa stosowne oświadczenie dla wyrobów nie zakwalifikowanych jako wyroby medyczne.

§ 2

1. Dostawy przedmiotu zamówienia będą realizowane sukcesywnie na podstawie zamówień częściowych składanych przez Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu.
2. Wykonawca dostarczy towar własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w godz. 7.³⁰ do 14.⁰⁰ w dni powszednie.
3. Osobą odpowiedzialną ze strony Zamawiającego za odbiór jakościowy i ilościowy towaru jest pracownik Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu.
4. Termin dostawy:**dni roboczych** (nie dłużej niż 5 dni roboczych) od złożenia zamówienia częściowego. W przypadku, gdy dostawy przypadną w dzień ustawowo wolny od pracy dostawy odbywać się będą w dzień bezpośrednio go poprzedzający.
5. Wykonawca do dostawy towaru zobowiązany jest dołączyć fakturę VAT, która zawiera: nazwę, ilość, cenę dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy.
6. Przy każdej dostawie towar musi zawierać na opakowaniu dane identyfikujące wyrób: np. numer katalogowy producenta, rozmiar, typ itp. i tym samym być zgodny z produktem i producentem zaoferowanym w ofercie przetargowej z dnia2015 r.
7. W przypadku stwierdzenia wad lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, sporządzi protokół stwierdzający nieprawidłowości, a Wykonawca zobowiązuje się wymienić towar na pełnowartościowy lub uzupełnić braki.
8. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia na swój koszt utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi

§ 3

1. Wartość umowy wynosi:zł
Słownie:
2. Cena zawiera podatek VAT w kwocie:zł

§ 4

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy za dostarczony towar cenę zaoferowaną w ofercie przetargowej z dnia r.
2. Ceny jednostkowe dla przedmiotu zamówienia będącego przedmiotem niniejszej umowy przedstawione w ofercie przetargowej z dnia r. nie ulegną zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy, tj. 24 miesiące licząc od daty jej obowiązywania z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania w przypadku zmiany:

- 1) stawki podatku od towarów i usług – wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się stosownie do ceny brutto wynikającej z nowej stawki począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, przy czym w przypadku wzrostu wynagrodzenia wykonawcy jest on zobowiązany wykazać wpływ zmiany na koszty wykonania zamówienia;
- 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę - wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów; zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić jedynie w przypadku zmiany wynagrodzenia osób zatrudnionych u Wykonawcy w oparciu o umowę o pracę, które bezpośrednio wykonują zamówienie;
- 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne - wynagrodzenie wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów.
4. W razie wejścia w życie zmian, o których mowa w ust. 3 w trakcie okresu rozliczeniowego Wykonawca wystawi fakturę uwzględniającą dwie różne stawki wynagrodzenia.
5. Roszczenie Wykonawcy o dokonanie zmian w umowie opisanych w ust. 3 wygasa, jeżeli nie zostanie zgłoszone, łącznie z wykazaniem wpływu zmiany na koszty wykonania zamówienia, w terminie 30 dni od wejścia w życie przepisów wprowadzających zmiany.
6. Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w razie zajścia okoliczności wymienionych w ust. 3 zostaną wprowadzone aneksem do umowy, przy czym Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy za 30-dniowym pisemnym wypowiedzeniem, jeżeli w wyniku zmian opisanych w ust. 3 wynagrodzenie Wykonawcy wzrośnie o więcej niż 5% w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia, a do zakończenia umowy pozostaje okres dłuższy niż 6 miesięcy.
7. W terminie 5 dni od daty zawarcia umowy Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia szczegółowej kalkulacji tj. koszty wynagrodzenia oraz wysokość składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne pod rygorem nie uznania przez Zamawiającego zasadnych roszczeń zmiany wynagrodzenia o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu.
8. Strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
9. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.
10. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3, 8 i 9 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
11. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy, w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie.
12. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2-tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.

§ 5

1. Zapłata za towar nastąpi przelewem na konto Wykonawcy nr: w terminie **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni kalendarzowych) od daty dostarczenia towaru i faktury do Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu, ul. Królewiecka 146. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
2. Za ewentualne nieterminowe płatności Wykonawca może naliczyć odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.

§ 6

Kary umowne:

1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 1% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia
2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.
4. Zamawiający zastrzega, że na wypadek opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy przekraczającego 5 dni roboczych będzie miał prawo dokonania zakupu uzupełniającego niezrealizowanej części zamówienia u innego dostawcy. Różnicą w cenie zostanie obciążony Wykonawca.

§ 7

Reklamacje:

1. Wykonawca w terminie 14 dni od daty uwzględnienia reklamacji, dostarczy zamienną partię takiego samego towaru bez wad, na swój koszt i ryzyko, o ile Wykonawca reklamację rozpatrzy pozytywnie.
2. Towar zamienny podlega odrębnemu odbiorowi jakościowemu zgodnie z zawartą umową.
3. Jeżeli Wykonawca w ciągu 10 dni od dnia otrzymania zgłoszenia reklamacji nie podejmie działań, wówczas Zamawiający uzna, że reklamacja została uwzględniona.
4. W przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie, o którym mowa w punkcie 1 Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 1% wartości reklamowanego przedmiotu za każdy dzień po tym terminie.
5. W przypadku nie uznania reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo zlecenia ekspertyzy, przy czym koszty ekspertyzy ponosi strona, dla której wynik jest niekorzystny.
6. Wyniki ekspertyzy wiążą Wykonawcę, skutkiem czego jest on zobowiązany do załatwienia reklamacji w sposób określony w zawiadomieniu o brakach lub wadach.

§ 8

1. Strony ustalają, że wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie podlegają cesji.
2. Wykonawca oświadcza, że nie przyjmie poręczenia od jakiegokolwiek podmiotu dotyczącego wierzytelności wynikającej z umowy, ani też nie dokona przekazu wierzytelności.
3. Każda faktura musi zawierać wzmiankę o zakazie cesji.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 9

Za jakość, tożsamość oraz termin ważności dostarczanego towaru odpowiedzialność ponosi Wykonawca.

§ 10

W przypadku nieterminowej realizacji zamówienia, w tym zamówienia częściowego, a także w przypadku świadczenia niezgodnego z umową co do przedmiotu lub jakości Zamawiający zastrzega sobie prawo

103

odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym. Prawo to Zamawiający wykonuje przez pisemne oświadczenie złożone drugiej stronie w terminie 30 dni od zaistnienia podstawy odstąpienia, przy czym dla zachowania tego terminu Strony uznają datę nadania oświadczenia pocztą poleconą lub kurierem na adres wskazany w umowie.

§ 11

1. Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 24 miesięcy, tj. od r. do r., nie dłużej jednak niż na okres wyczerpania się wartości umowy o której mowa w § 3.
2. Umowa wygasa w części niezrealizowanej z dniem r. z zastrzeżeniem zapisu w § 4 ust. 11 niniejszej umowy.

§ 12

Strony zgodnie ustalają, że negocjacom i kompromisowi dają wymóg pierwszeństwa przed drogą sądową.

§ 13

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

§ 14

1. W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy prawo zamówień publicznych.
2. Spory rozpatrywane będą przez właściwy sąd dla siedziby Zamawiającego.

§ 15

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 15/x/2015

zawarta w dniu r. pomiędzy :

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu
ul. Królewiecka 146
82-300 Elbląg

regon nr 170745930

konto: Bank PKO BP S.A. O/Elbląg
nr: 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

1. mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Zamawiającym lub WSzZ**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

Regon nr:

NIP:

KRS:

Bank konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa odczynników do gazometrii, oksymetrii i metabolitów oraz niezbędnych materiałów do przeprowadzania badań dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu/ Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu zgodnie z Pakietem 15/ 17, w asortymencie i ilościach przedstawionych w Załącznikach nr 15A i 15B/ 17A i 17B do SIWZ, które stanowią Załączniki do niniejszej umowy, zgodnie z ofertą przetargową z dnia2015 r.
2. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowana ilość odczynników i materiałów wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym nr 1 i 2 (Załącznik nr 15A i 15B/ 17A i 17B do SIWZ) jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego formularzu asortymentowo-cenowym nr 1 w kolumnie C (Załącznik nr 15A/ 17A do SIWZ) ilości badań. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.
3. Wykonawca wydzierżawi Zamawiającemu, na czas trwania umowy, analizator do wykonywania badań gazometrycznych o parametrach określonych w Załączniku nr 15D/ 17D do SIWZ, który stanowi załącznik do niniejszej umowy, na zasadach określonych w umowie dzierżawy nr 15/x/D/2015, który zostanie przekazany Zamawiającemu najpóźniej w ciągu 2 tygodni licząc od daty podpisania niniejszej umowy.
4. Wykonawca zapewni w cenie dzierżawy pełną obsługę serwisową wydzierżawionego analizatora, o którym mowa w pkt. 3 niniejszego paragrafu, przeprowadzi szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi oraz personelu obsługi technicznej (Sekcji Sprzętu Medycznego) na zasadach określonych w Załączniku nr 15D/ 17D do SIWZ, będącym załącznikiem do niniejszej umowy.

§ 2

1. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu/ Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko każdorazowo na podstawie zamówienia częściowego składanego przez Kierownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej (Pakiet nr 15)/ Sekcję Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych (Pakiet nr 17) w terminie **dni roboczych** (maksymalnie 5 dni roboczych) licząc od daty złożenia zamówienia.
W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
2. Wykonawca do dostawy towaru zobowiązany jest dołączyć fakturę VAT, która zawiera: nazwę artykułu, nazwę producenta, ilość, cenę, serię oraz datę przydatności dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy.
3. Przy każdej dostawie towar musi zawierać na opakowaniu dane identyfikujące wyrób: np. numer katalogowy producenta, nazwę producenta, rozmiar, typ itp. i tym samym być zgodny z produktem i producentem zaoferowanym w ofercie przetargowej z dnia2015 r.
4. W przypadku stwierdzenia wad lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, sporządzi protokół stwierdzający nieprawidłowości, a Wykonawca zobowiązuje się wymienić towar na pełnowartościowy lub uzupełnić braki.

§ 3

1. Wartość umowy wynosi:zł
Słownie:
2. Cena zawiera podatek VAT w kwocie:zł

§ 4

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy za dostarczony towar cenę zaoferowaną w ofercie przetargowej z dnia r.
2. Ceny jednostkowe dla przedmiotu zamówienia będącego przedmiotem niniejszej umowy przedstawione w ofercie przetargowej z dnia r. nie ulegną zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy, tj. 36 miesięcy licząc od daty jej obowiązywania z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania w przypadku zmiany:
 - 1) stawki podatku od towarów i usług – wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się stosownie do ceny brutto wynikającej z nowej stawki począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, przy czym w przypadku wzrostu wynagrodzenia wykonawcy jest on zobowiązany wykazać wpływ zmiany na koszty wykonania zamówienia;
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę - wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów; zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić jedynie w przypadku zmiany wynagrodzenia osób zatrudnionych u Wykonawcy w oparciu o umowę o pracę, które bezpośrednio wykonują zamówienie;
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne - wynagrodzenie wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów.
4. W razie wejścia w życie zmian, o których mowa w ust. 3 w trakcie okresu rozliczeniowego Wykonawca wystawi fakturę uwzględniającą dwie różne stawki wynagrodzenia.
5. Roszczenie Wykonawcy o dokonanie zmian w umowie opisanych w ust. 3 wygasa, jeżeli nie zostanie zgłoszone, łącznie z wykazaniem wpływu zmiany na koszty wykonania zamówienia, w terminie 30 dni od wejścia w życie przepisów wprowadzających zmiany.
6. Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w razie zajścia okoliczności wymienionych w ust. 3 zostaną wprowadzone aneksem do umowy, przy czym Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy za 30-dniowym pisemnym wypowiedzeniem, jeżeli w wyniku zmian opisanych w ust. 3 wynagrodzenie Wykonawcy wzrośnie o więcej niż 5% w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia, a do zakończenia umowy pozostaje okres dłuższy niż 6 miesięcy.
7. W terminie 5 dni od daty zawarcia umowy Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia szczegółowej kalkulacji tj. koszty wynagrodzenia oraz wysokość składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne pod rygorem nie uznania przez Zamawiającego zasadnych roszczeń zmiany wynagrodzenia o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu.
8. Strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
9. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.

10. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3, 8 i 9 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
11. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy, w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie.
12. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2-tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.

§ 5

1. Zapłata za towar nastąpi przelewem na konto Wykonawcy nr: w terminie **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni kalendarzowych) od daty dostarczenia towaru i faktury do Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu, ul. Królewiecka 146. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
2. Za ewentualne nieterminowe płatności Wykonawca może naliczyć odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.

§ 6

Kary umowne:

1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 1% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia
2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.
4. Zamawiający zastrzega, że na wypadek opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy przekraczającego 5 dni roboczych będzie miał prawo dokonania zakupu uzupełniającego niezrealizowanej części zamówienia u innego dostawcy. Różnicą w cenie zostanie obciążony Wykonawca.

§ 7

Reklamacje:

1. Wykonawca w terminie 14 dni od daty uwzględnienia reklamacji, dostarczy zamienną partię takiego samego towaru bez wad, na swój koszt i ryzyko, o ile Wykonawca reklamację rozpatrzy pozytywnie.
2. Towar zamienny podlega odrębnemu odbiorowi jakościowemu zgodnie z zawartą umową.
3. Jeżeli Wykonawca w ciągu 10 dni od dnia otrzymania zgłoszenia reklamacji nie podejmie działań, wówczas Zamawiający uzna, że reklamacja została uwzględniona.
4. W przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie, o którym mowa w punkcie 1 Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 1% wartości reklamowanego przedmiotu za każdy dzień po tym terminie.
5. W przypadku nie uznania reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo zlecenia ekspertyzy, przy czym koszty ekspertyzy ponosi strona, dla której wynik jest niekorzystny.
6. Wyniki ekspertyzy wiążą Wykonawcę, skutkiem czego jest on zobowiązany do załatwienia reklamacji w sposób określony w zawiadomieniu o brakach lub wadach.

§ 8

1. Strony ustalają, że wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie podlegają cesji.
2. Wykonawca oświadcza, że nie przyjmie poręczenia od jakiegokolwiek podmiotu dotyczącego wierzytelności wynikającej z umowy, ani też nie dokona przekazu wierzytelności.
3. Każda faktura musi zawierać wzmiankę o zakazie cesji.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 9

Za jakość, tożsamość oraz termin ważności dostarczanego towaru odpowiedzialność ponosi Wykonawca.

§ 10

W przypadku nieterminowej realizacji zamówienia, w tym zamówienia częściowego, a także w przypadku świadczenia niezgodnego z umową co do przedmiotu lub jakości Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym. Prawo to Zamawiający wykonuje przez pisemne oświadczenie złożone drugiej stronie w terminie 30 dni od zaistnienia podstawy odstąpienia, przy czym dla zachowania tego terminu Strony uznają datę nadania oświadczenia pocztą poleconą lub kurierem na adres wskazany w umowie.

§ 11

1. Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 36 miesięcy, tj. odr./ **01.01.2016 r.** do r./ **31.12.2018 r.**, nie dłużej jednak niż na okres wyczerpania się wartości umowy o której mowa w § 3.
2. Umowa wygasa w części niezrealizowanej z dniem r./ 31.12.2018 r. z zastrzeżeniem zapisu w § 4 ust. 11 niniejszej umowy.

§ 12

Strony zgodnie ustalają, że negocjacom i kompromisowi dają wymóg pierwszeństwa przed drogą sądową.

§ 13

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

§ 14

1. W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy prawo zamówień publicznych.
2. Spory rozpatrywane będą przez właściwy sąd dla siedziby Zamawiającego.

§ 15

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA DZIERŻAWY Nr 15/x/D/2015

zawarta w dniur. pomiędzy :

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu
ul. Królewiecka 146
82-300 Elbląg

regon nr 170745930

konto : Bank PKO BP S.A. O/Elbląg
nr 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez :

1. mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Dzierżawcą**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

Regon nr:

NIP:

KRS:

Bank konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wydzierżawiającym**

§ 1

1. Wyzdierżawiający oddaje a Dzierżawca przyjmuje w dzierżawę analizator (typ, model producent) do wykonywania badań gazometrycznych w ilości 1 szt. dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Szpitala Zespołowego w Elblągu/ Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu o parametrach technicznych określonych w Załączniku nr 15D/ 17D do SIWZ, który to stanowi załącznik do niniejszej umowy, zgodnie z ofertą przetargową z dnia r.
2. Wyzdierżawiający oświadcza, że analizator posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679).
3. Wyzdierżawiający gwarantuje, że analizator jest fabrycznie nowy oraz kompletny, sprawny i gotowy do pracy.

§ 2

1. Wyzdierżawiający dostarczy na własny koszt urządzenie do siedziby Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej/ Szpitalnego Oddziału Ratunkowego w terminie maksymalnie 2 tygodni od daty podpisania niniejszej umowy oraz umowy nr 15/x/2015 z dniar.
2. Przekazanie analizatora do bieżącej eksploatacji zostanie stwierdzone w formie pisemnej protokołem przekazania.
3. Ze strony Dzierżawcy osobą upoważnioną do dokonania odbioru przedmiotu dzierżawy oraz podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego, o którym mowa w punkcie 2 niniejszego paragrafu, jest Kierownik Sekcji Sprzętu Medycznego Pan Tadeusz Dłuszczański.
4. Wyzdierżawiający zobowiązany jest do dostarczenia wraz z analizatorem:
 - protokół odbioru z uzupełnionymi danymi oferowanego wyrobu, oraz ewentualnym protokołem braków i rozbieżności
 - kopię dokumentu dopuszczającego do obrotu i używania dzierżawionego analizatora aofierowane zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.nr 107 poz. 679).
 - instrukcja obsługi aparatu w języku polskim – 2 szt + instrukcja w wersji elektronicznej.

§ 3

1. W ramach niniejszego zamówienia Wyzdierżawiający na swój koszt zobowiązany jest do zapewnienia pełnej obsługi serwisowej wydzierżawionego analizatora na zasadach określonych w Załączniku nr 15D/ 17D do SIWZ.
2. Dzierżawca zobowiązuje użytkować wydzierżawiony analizator zgodnie z jego przeznaczeniem i właściwościami.
3. Dzierżawca zobowiązuje się zabezpieczyć wydzierżawiony analizator przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.
4. Koszt ewentualnego ubezpieczenia analizatora ponosi Wyzdierżawiający.

§ 4

1. Strony ustalają wysokość czynszu dzierżawnego na kwotę zł (słownie:)
- miesięcznie, powiększoną o podatek od towarów i usług VAT, zgodnie z Załącznikiem nr 15C/ 17C do SIWZ, który stanowi załącznik no niniejszej umowy.

2. Cena dzierżawy netto analizatora będącego przedmiotem niniejszej umowy przedstawiona w ofercie przetargowej z dnia r. nie ulegnie zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy tj. 36 miesięcy licząc od daty jej obowiązywania poza przypadkami zmiany stawki podatku VAT.
3. W przypadku udokumentowanej zmiany cen w przypadku, o którym mowa w ust. 2 zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Dzierżawcę wprowadzone aneksem do umowy.
4. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy, w przypadku przedłużenia aneksem umowy sprzedaży nr 15/x/2015 z powodu nie wykorzystania ilości określonych w umowie nr 15/x/2015.
5. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2 tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.
6. Strony ustalają, że czynsz dzierżawny o którym mowa w ust. 1 płatny będzie przelewem na konto Wydierżawiającego na podstawie faktury VAT z terminem płatności minimum 30 dni kalendarzowych od daty jego wystawienia.
7. W przypadku nieterminowych płatności Dzierżawca może zapłacić Wydierżawiającemu odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.
8. Dzierżawca nie będzie ponosił żadnych dodatkowych kosztów związanych z dzierżawą analizatora poza miesięcznym czynszem dzierżawnym.

§ 5

1. Strony ustalają, że wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie podlegają cesji.
2. Wykonawca oświadcza, że nie przyjmie poręczenia od jakiegokolwiek podmiotu dotyczącego wierzytelności wynikającej z umowy, ani też nie dokona przekazu wierzytelności.
3. Każda faktura musi zawierać wzmiankę o zakazie cesji.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 6

1. Dzierżawca nie może bez pisemnej zgody Wydierżawiającego udostępniać urządzenia do użytkowania osobom trzecim ani go poddzierżawiać.
2. Wydierżawiający ma prawo kontroli wykorzystania przedmiotu dzierżawy.

§ 7

1. Wydierżawiający ma prawo do natychmiastowego odstąpienia od umowy w przypadku:
 - 1.1. wykorzystywania urządzenia przez Dzierżawcę niezgodnie z jego właściwościami i przeznaczeniem;
 - 1.2. oddania urządzenia bez zgody Wydierżawiającego do używania osobie trzeciej lub poddzierżawianie go;
 - 1.3. niepłacenia przez Dzierżawcę czynszu dzierżawnego przez co najmniej dwa terminy płatności

§ 8

1. Po zakończeniu umowy dzierżawy Dzierżawca zobowiązany jest zwrócić urządzenie w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji.
2. Nośniki danych zawierające informacje o pacjentach i zleceniodawcach zostaną po zakończeniu dzierżawy zdemontowane przez Wykonawcę z urządzeń i przekazane Zamawiającemu celem ich trwałego zniszczenia.

§ 9

Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 36 miesięcy, od dnia r./ **01.01.2016 r.** do dnia r. / **31.12.2018 r.**

§ 10

Strony zgodnie ustalają, że negocjacom i kompromisowi dają wymóg pierwszeństwa przed drogą sądową.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

§ 12

1. W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Spory rozpatrywane będą przez właściwy sąd dla siedziby Dzierżawcy.

§ 13

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron .

§ 14

Integralną część umowy stanowią:

Załączniki nr 15C i 15D/ 17C i 17D do SIWZ (Wydzierżawiającego) z dnia r.

WYDZIERŻAWIAJĄCY

DZIERŻAWCA

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 15/x/2015

zawarta w dniu r. pomiędzy :

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu
ul. Królewiecka 146
82-300 Elbląg

regon nr 170745930

konto: Bank PKO BP S.A. O/Elbląg
nr: 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

1. mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor
2. mgr Grażynę Sokołowską - Główny księgowy

zwanym dalej **Zamawiającym lub WSzZ**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

Regon nr:

NIP:

KRS:

Bank konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa odczynników do biochemii oraz niezbędnych materiałów do przeprowadzania badań dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu zgodnie z Pakietem 16, w asortymencie i ilościach przedstawionych w Załącznikach nr 16A i 16B do SIWZ, które stanowią Załączniki do niniejszej umowy, zgodnie z ofertą przetargową z dnia2015 r.
2. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowana ilość odczynników i materiałów wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym nr 1 i 2 (Załącznik nr 16A i 16B do SIWZ) jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego formularzu asortymentowo-cenowym nr 1 w kolumnie C (Załącznik nr 16A do SIWZ) ilości testów. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.
3. Wykonawca wydzierżawi Zamawiającemu, na czas trwania umowy, analizatory do wykonywania badań biochemicznych z przystawką ISE o parametrach określonych w Załącznikach nr 16D i 16E do SIWZ, które stanowią załączniki do niniejszej umowy, na zasadach określonych w umowie dzierżawy nr 15/x/D/2015, które zostaną przekazane Zamawiającemu najpóźniej w ciągu 2 tygodni licząc od daty podpisania niniejszej umowy.
4. Wykonawca zapewni w cenie dzierżawy pełną obsługę serwisową wydzierżawionych analizatorów, o których mowa w pkt. 3 niniejszego paragrafu, przeprowadzi szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi oraz personelu obsługi technicznej (Sekcji Sprzętu Medycznego) na zasadach określonych w Załączniku nr 16D i 16E do SIWZ, będącymi załącznikami do niniejszej umowy.

§ 2

1. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko każdorazowo na podstawie zamówienia częściowego składanego przez Kierownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie **dni roboczych** (maksymalnie 5 dni roboczych) licząc od daty złożenia zamówienia.
W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
2. Wykonawca do dostawy towaru zobowiązany jest dołączyć fakturę VAT, która zawiera: nazwę artykułu, nazwę producenta, ilość, cenę, serię oraz datę przydatności dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy.
3. Przy każdej dostawie towar musi zawierać na opakowaniu dane identyfikujące wyrób: np. numer katalogowy producenta, nazwę producenta, rozmiar, typ itp. i tym samym być zgodny z produktem i producentem zaoferowanym w ofercie przetargowej z dnia2015 r.
4. W przypadku stwierdzenia wad lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, sporządzi protokół stwierdzający nieprawidłowości, a Wykonawca zobowiązuje się wymienić towar na pełnowartościowy lub uzupełnić braki.

§ 3

1. Wartość umowy wynosi:zł
Słownie:
2. Cena zawiera podatek VAT w kwocie:zł

§ 4

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy za dostarczony towar cenę zaoferowaną w ofercie przetargowej z dnia r.
2. Ceny jednostkowe dla przedmiotu zamówienia będącego przedmiotem niniejszej umowy przedstawione w ofercie przetargowej z dnia r. nie ulegną zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy, tj. 24 miesiące licząc od daty jej obowiązywania z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania w przypadku zmiany:
 - 1) stawki podatku od towarów i usług – wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się stosownie do ceny brutto wynikającej z nowej stawki począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, przy czym w przypadku wzrostu wynagrodzenia wykonawcy jest on zobowiązany wykazać wpływ zmiany na koszty wykonania zamówienia;
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę - wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów; zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić jedynie w przypadku zmiany wynagrodzenia osób zatrudnionych u Wykonawcy w oparciu o umowę o pracę, które bezpośrednio wykonują zamówienie;
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne - wynagrodzenie wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów.
4. W razie wejścia w życie zmian, o których mowa w ust. 3 w trakcie okresu rozliczeniowego Wykonawca wystawi fakturę uwzględniającą dwie różne stawki wynagrodzenia.
5. Roszczenie Wykonawcy o dokonanie zmian w umowie opisanych w ust. 3 wygasa, jeżeli nie zostanie zgłoszone, łącznie z wykazaniem wpływu zmiany na koszty wykonania zamówienia, w terminie 30 dni od wejścia w życie przepisów wprowadzających zmiany.
6. Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w razie zajścia okoliczności wymienionych w ust. 3 zostaną wprowadzone aneksem do umowy, przy czym Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy za 30-dniowym pisemnym wypowiedzeniem, jeżeli w wyniku zmian opisanych w ust. 3 wynagrodzenie Wykonawcy wzrośnie o więcej niż 5% w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia, a do zakończenia umowy pozostaje okres dłuższy niż 6 miesięcy.
7. W terminie 5 dni od daty zawarcia umowy Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia szczegółowej kalkulacji tj. koszty wynagrodzenia oraz wysokość składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne pod rygorem nie uznania przez Zamawiającego zasadnych roszczeń zmiany wynagrodzenia o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu.
8. Strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
9. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaze, że brak jest wyrobu zamiennego.

10. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3, 8 i 9 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
11. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy, w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie.
12. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2-tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.

§ 5

1. Zapłata za towar nastąpi przelewem na konto Wykonawcy nr: w terminie **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni kalendarzowych) od daty dostarczenia towaru i faktury do Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu, ul. Królewiecka 146. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
2. Za ewentualne nieterminowe płatności Wykonawca może naliczyć odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.

§ 6

Kary umowne:

1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 1% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia
2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.
4. Zamawiający zastrzega, że na wypadek opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy przekraczającego 5 dni roboczych będzie miał prawo dokonania zakupu uzupełniającego niezrealizowanej części zamówienia u innego dostawcy. Różnicą w cenie zostanie obciążony Wykonawca.

§ 7

Reklamacje:

1. Wykonawca w terminie 14 dni od daty uwzględnienia reklamacji, dostarczy zamienną partię takiego samego towaru bez wad, na swój koszt i ryzyko, o ile Wykonawca reklamację rozpatrzy pozytywnie.
2. Towar zamienny podlega odrębnemu odbiorowi jakościowemu zgodnie z zawartą umową.
3. Jeżeli Wykonawca w ciągu 10 dni od dnia otrzymania zgłoszenia reklamacji nie podejmie działań, wówczas Zamawiający uzna, że reklamacja została uwzględniona.
4. W przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie, o którym mowa w punkcie 1 Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 1% wartości reklamowanego przedmiotu za każdy dzień po tym terminie.
5. W przypadku nie uznania reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo zlecenia ekspertyzy, przy czym koszty ekspertyzy ponosi strona, dla której wynik jest niekorzystny.
6. Wyniki ekspertyzy wiążą Wykonawcę, skutkiem czego jest on zobowiązany do załatwienia reklamacji w sposób określony w zawiadomieniu o brakach lub wadach.

§ 8

1. Strony ustalają, że wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie podlegają cesji.
2. Wykonawca oświadcza, że nie przyjmie poręczenia od jakiegokolwiek podmiotu dotyczącego wierzytelności wynikającej z umowy, ani też nie dokona przekazu wierzytelności.
3. Każda faktura musi zawierać wzmiankę o zakazie cesji.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 9

Za jakość, tożsamość oraz termin ważności dostarczanego towaru odpowiedzialność ponosi Wykonawca.

§ 10

W przypadku nieterminowej realizacji zamówienia, w tym zamówienia częściowego, a także w przypadku świadczenia niezgodnego z umową co do przedmiotu lub jakości Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym. Prawo to Zamawiający wykonuje przez pisemne oświadczenie złożone drugiej stronie w terminie 30 dni od zaistnienia podstawy odstąpienia, przy czym dla zachowania tego terminu Strony uznają datę nadania oświadczenia pocztą poleconą lub kurierem na adres wskazany w umowie.

§ 11

1. Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 36 miesięcy, tj. od r. do r., nie dłużej jednak niż na okres wyczerpania się wartości umowy o której mowa w § 3.
2. Umowa wygasa w części niezrealizowanej z dniem r. z zastrzeżeniem zapisu w § 4 ust. 11 niniejszej umowy.

§ 12

Strony zgodnie ustalają, że negocjacom i kompromisowi dają wymóg pierwszeństwa przed drogą sądową.

§ 13

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

§ 14

1. W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy prawo zamówień publicznych.
2. Spory rozpatrywane będą przez właściwy sąd dla siedziby Zamawiającego.

§ 15

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA DZIERŻAWY Nr 15/x/D/2015

zawarta w dniur. pomiędzy :

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu
ul. Królewiecka 146
82-300 Elbląg

regon nr 170745930

konto : Bank PKO BP S.A. O/Elbląg
nr 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez :

1. mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor
2. mgr Grażynę Sokołowską - Główny księgowy

zwanym dalej **Dzierżawcą**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

Regon nr:

NIP:

KRS:

Bank konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wydzierżawiającym**

§ 1

1. Wyzdierżawiający oddaje a Dzierżawca przyjmuje w dzierżawę analizatory do wykonywania badań biochemicznych z przystawką ISE (typ, model producent), dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego w Elblągu o parametrach technicznych określonych w Załącznikach nr 16D i 16E do SIWZ, które to stanowią załączniki do niniejszej umowy, zgodnie z ofertą przetargową z dnia r.
2. Wyzdierżawiający oświadcza, że analizatory posiadają dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679).
3. Wyzdierżawiający gwarantuje, że analizator podstawowy jest nie starszy niż z 2012 r., natomiast analizator buck-up jest nie starszy niż z 2009 r. oraz że oba są kompletne, sprawne i gotowe do pracy.

§ 2

1. Wyzdierżawiający dostarczy na własny koszt urządzenie do siedziby Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego w Elblągu do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie maksymalnie 2 tygodni od daty podpisania niniejszej umowy oraz umowy nr 15/x/2015 z dniar.
2. Przekazanie analizatora do bieżącej eksploatacji zostanie stwierdzone w formie pisemnej protokołem przekazania.
3. Ze strony Dzierżawcy osobą upoważnioną do dokonania odbioru przedmiotu dzierżawy oraz podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego, o którym mowa w punkcie 2 niniejszego paragrafu, jest Kierownik Sekcji Sprzętu Medycznego Pan Tadeusz Dłuszczański.
4. Wyzdierżawiający zobowiązany jest do dostarczenia wraz z analizatorem:
 - protokół odbioru z uzupełnionymi danymi oferowanego wyrobu, oraz ewentualnym protokołem braków i rozbieżności
 - kopię dokumentu dopuszczającego do obrotu i używania dzierżawionego analizatora aofierowane zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.nr 107 poz. 679).
 - instrukcja obsługi aparatu w języku polskim – 2 szt + instrukcja w wersji elektronicznej.

§ 3

1. W ramach niniejszego zamówienia Wyzdierżawiający na swój koszt zobowiązany jest do zapewnienia pełnej obsługi serwisowej wydzierżawionych analizatorów na zasadach określonych w Załącznikach nr 16D i 16E do SIWZ.
2. Dzierżawca zobowiązuje użytkować wydzierżawione analizatory zgodnie z ich przeznaczeniem i właściwościami.
3. Dzierżawca zobowiązuje się zabezpieczyć wydzierżawione analizatory przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.
4. Koszt ewentualnego ubezpieczenia analizatorów ponosi Wyzdierżawiający.

§ 4

1. Strony ustalają wysokość czynszu dzierżawnego na kwotę zł (słownie:)
2. Cena dzierżawy netto analizatorów będących przedmiotem niniejszej umowy przedstawiona w ofercie przetargowej z dnia r. nie ulegnie zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy tj. 24 miesiące licząc od daty jej obowiązywania poza przypadkami zmiany stawki podatku VAT.

3. W przypadku udokumentowanej zmiany cen w przypadku, o którym mowa w ust. 2 zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Dzierżawcę wprowadzone aneksem do umowy.
4. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy, w przypadku przedłużenia aneksem umowy sprzedaży nr 15/x/2015 z powodu nie wykorzystania ilości określonych w umowie nr 15/x/2015.
5. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2 tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.
6. Strony ustalają, że czynsz dzierżawny o którym mowa w ust. 1 płatny będzie przelewem na konto Wydierżawiającego na podstawie faktury VAT z terminem płatności minimum 30 dni kalendarzowych od daty jego wystawienia.
7. W przypadku nieterminowych płatności Dzierżawca może zapłacić Wydierżawiającemu odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.
8. Dzierżawca nie będzie ponosił żadnych dodatkowych kosztów związanych z dzierżawą analizatorów poza miesięcznym czynszem dzierżawnym.

§ 5

1. Strony ustalają, że wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie podlegają cesji.
2. Wykonawca oświadcza, że nie przyjmie poręczenia od jakiegokolwiek podmiotu dotyczącego wierzytelności wynikającej z umowy, ani też nie dokona przekazu wierzytelności.
3. Każda faktura musi zawierać wzmiankę o zakazie cesji.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 6

1. Dzierżawca nie może bez pisemnej zgody Wydierżawiającego udostępniać urządzeń do użytkowania osobom trzecim ani ich poddzierżawiać.
2. Wydierżawiający ma prawo kontroli wykorzystania przedmiotu dzierżawy.

§ 7

1. Wydierżawiający ma prawo do natychmiastowego odstąpienia od umowy w przypadku:
 - 1.1. wykorzystywania urządzeń przez Dzierżawcę niezgodnie z ich właściwościami i przeznaczeniem;
 - 1.2. oddania urządzeń bez zgody Wydierżawiającego do używania osobie trzeciej lub poddzierżawianie ich;
 - 1.4. niepłacenia przez Dzierżawcę czynszu dzierżawnego przez co najmniej dwa terminy płatności

§ 8

1. Po zakończeniu umowy dzierżawy Dzierżawca zobowiązany jest zwrócić urządzenia w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji.
2. Nośniki danych zawierające informacje o pacjentach i zleceniodawcach zostaną po zakończeniu dzierżawy zdemontowane przez Wykonawcę z urządzeń i przekazane Zamawiającemu celem ich trwałego zniszczenia.

§ 9

Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 24 miesięcy, od dnia r. do dnia r.

§ 10

Strony zgodnie ustalają, że negocjacjom i kompromisowi dają wymóg pierwszeństwa przed drogą sądową.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

§ 12

1. W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Spory rozpatrywane będą przez właściwy sąd dla siedziby Dzierżawcy.

§ 13

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron .

§ 14

Integralną część umowy stanowią:

Załączniki nr 16C, 16D i 16E do SIWZ (Wydzierżawiającego) z dnia r.

WYDZIERŻAWIAJĄCY

DZIERŻAWCA