

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

na dostawę:

Pakiet nr 1- 6: odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi

Pakiet nr 7: odczynników koagulologicznych wraz z dzierżawą dwóch analizatorów (podstawowego i zapasowego) dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej

Pakiet nr 8: odczynników wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej

oraz przeprowadzenie szkolenia personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

**w trybie przetargu nieograniczonego
o wartości powyżej 200.000 euro**

tj. powyżej kwoty wartości zamówienia określonej w § 1 pkt. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16.12.2011 r. (Dz. U. Nr 282, poz. 1649) wydanego na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Znak sprawy 48/2013

Elbląg, wrzesień 2013 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 Serologii Grup Krwi i Banku Krwi w okresie 18 miesięcy;

Pakiet nr 7: odczynników koagulologicznych (CPV: 33.69.62.00-7) wraz z dzierżawą dwóch analizatorów (podstawowego i zapasowego) dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej;

Pakiet nr 8: odczynników wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii (CPV 33.69.62.00-7) dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów w okresie 36 miesięcy.

2. Tryb udzielania zamówienia

przetarg nieograniczony o wartości powyżej 200.000 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 8 pakietach:

1.1. Pakiet nr 1-6:

Odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi w okresie 18 miesięcy, których asortyment oraz ilości zostały określone w Załącznikach od nr 1 do nr 6 do SIWZ.

1.2. Pakiet nr 7:

- a) Odczynniki koagulologiczne dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, których asortyment oraz ilości zostały określone w Załączniku nr 7A do SIWZ.
- b) Materiały kontrolne, kalibratory, naczynka pomiarowe, niezbędne dodatkowe odczynniki i materiały do bieżącej eksploatacji dzierżawionego analizatora niezbędne do wykonania ilości badań określonych w Załączniku nr 7A do SIWZ - asortyment przedstawia Załącznik nr 7B do SIWZ.
- c) Dzierżawa dwóch analizatorów (podstawowy i zapasowy) dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, których wymagane parametry (parametry graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkolenia przedstawiono w Załączniku nr 7D i 7E do SIWZ. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany do dzierżawy analizator podstawowy był fabrycznie nowy, natomiast analizator back-up nie starszy niż 3 lata oraz aby analizatory były kompletne i po zainstalowaniu gotowe do podjęcia działalności medycznej, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji. Koszt związany z dzierżawą przez Zamawiającego analizatora przez okres 36 miesięcy stanowi arkusz cenowy – Załącznik Nr 7C do SIWZ.
- d) Przeprowadzenie szkolenia personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

1.3. Pakiet nr 8:

- a) Odczynniki do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, których asortyment oraz ilości zostały określone w Załączniku nr 8A do SIWZ.
 - b) Materiały zużywalne i elementy niezbędne do bieżącej pracy i konserwacji niezbędne do wykonania ilości badań określonych w Załączniku nr 8A do SIWZ – asortyment przedstawia Załącznik nr 8B do SIWZ. Zamawiający wymaga dostarczenia z aparatem testowym, kompletnego zestawu ELISA zawierającego w składzie mikroplótkę i niezbędne odczynniki (wzorce, kontrole, koniugat, substrat, odczynnik hamujący) oraz inne niezbędne materiały do sprawdzenia prawidłowej instalacji i działania analizatora. Zamawiający wymaga, aby procedura testu kontrolnego była nie dłuższa niż 2 godziny.
 - c) Dzierżawa analizatora dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, którego wymagane parametry (parametry graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń przedstawiono w Załączniku nr 8D do SIWZ. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany do dzierżawy analizator był nie starszy niż z 2010 r. i był kompletny i po zainstalowaniu gotowy do podjęcia działalności medycznej, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji. Koszt związany z dzierżawą przez Zamawiającego analizatora przez okres 36 miesięcy stanowi arkusz cenowy – Załącznik Nr 8C do SIWZ.
 - d) Przeprowadzenie szkolenia personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej 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).
 3. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia na swój koszt utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
 4. Odczynniki z Pakietu nr 1 poz. nr 1, 3, 4; z Pakietu nr 2 poz. nr 1-6; Pakietu nr 5 poz. nr 1-3 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.
 5. Odczynniki zaoferowane w Pakiecie nr 1, 2, 3, 4, 6 muszą posiadać co najmniej 9-miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy do Zamawiającego.
 6. Krwinki zaoferowane w Pakiecie nr 5 poz. nr 1, 2, 3 muszą posiadać termin przydatności do użycia od 4 do 5 tygodni licząc od dnia dostawy do Zamawiającego.
 7. Wykonawca zobowiązany jest do dołączenia do oferty i do każdej dostawy instrukcji wykonania badań i odczytu reakcji w języku polskim dla poszczególnych odczynników oraz obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonych odczynników – dotyczy Pakietu nr 1, 2, 3, 4, 5, 6. Wykonawca jest zobowiązany do uaktualniania metodyk i ich nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
 8. Zamawiający wymaga, aby odczynniki dostarczane przez cały okres trwania umowy były opatrzone oryginalnymi etykietami (nie ksero), takimi jak dostarczone próbki – dotyczy Pakietu nr 2.
 9. Zamawiający wymaga, aby odczynniki dostarczane przez cały okres trwania umowy nie odbiegały jakościowo i wizualnie (kolor, miano, siła reakcji itp.) od odczynników dostarczonych jako próbki - dotyczy Pakietu nr 2.
 10. Odczynniki do oznaczania antygenów z układu Rh i antygeny K z układu Kell muszą pochodzić od jednego producenta i posiadać taką samą metodę oznaczania oraz nie wymagają inkubacji, a wirowanie odbywa się w tych samych warunkach – dotyczy Pakietu nr 3 poz. nr 1-6.
 11. Odczynniki z Pakietu nr 3 poz. 7-20 mogą pochodzić od 2 lub 3 producentów.
 12. Krwinki z Pakietu nr 5 muszą posiadać opis użycia krwinek do poszczególnych testów w języku polskim.
 13. Wykonawca zobowiązany jest do dołączenia do oferty i do każdej dostawy obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonych krwinek – dotyczy Pakietu nr 5.

14. 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.
15. Zamawiający wymaga, aby do każdej serii produktu z Pakietu nr 5 poz. nr 1 wraz z dostawą dołączona była ulotka z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, terminem ważności i instrukcją wykonania badania w języku polskim.
16. Zamawiający wymaga, aby do każdej serii produktu z Pakietu nr 5 poz. nr 3 wraz z dostawą dołączona była ulotka z wydrukiem nazwy krwinek, terminem ważności i instrukcją wykonania badania w języku polskim.
17. Zamawiający wymaga, aby krwinki z Pakietu nr 5 poz. 1 i 3 posiadały niezmienną ekspresję antygenów przez cały okres ważności.
18. Zamawiający wymaga, aby cały asortyment z Pakietu nr 5 pochodził od jednego producenta.
19. Zamawiający wymaga, aby dostawy krwinek wzorcowych z Pakietu nr 5 były objęte transportem monitorowanym w zakresie temperatury w przedziale 2-8°C.
20. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Za ofertę częściową uznaje się jeden pełny pakiet.
21. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
22. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
23. Wykonawca zobowiązuje się do utrzymania stałości cen dla poszczególnego asortymentu przez cały okres trwania umowy z zastrzeżeniem ust. 23.
24. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania pod warunkiem:
 - a) strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
 - b) ilekroć następuje zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa.
24. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia – po złożeniu oświadczenia przez producenta, 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.
25. 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. 2013 poz. 907 z późn. zm.).

4. Termin wykonania zamówienia.

1. Wymagany termin wykonania zamówienia:
 - a) Pakiet nr 1-6: 18 miesięcy;
 - b) Pakiet nr 7 i 8: 36 miesięcy.
2. Realizacja zamówienia w zakresie dostaw odczynników dla Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi (Pakiet nr 1-6) odbywać się będzie sukcesywnie w okresie 18 miesięcy od daty zawarcia umowy 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.
Realizacja zamówienia w zakresie dostaw odczynników dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej (Pakiet nr 7 i 8) odbywać się będzie sukcesywnie w okresie 36 miesięcy od daty zawarcia umowy 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.

3. 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.
4. 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.
5. Wykonawca dostarczy i przekaze Zamawiającemu do dzierżawy analizatory (w zakresie Pakietu nr 7 i 8) 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.
6. Dzierżawa analizatorów odbędzie się na zasadach uregulowanych umową dzierżawy, której wzór stanowi odpowiednio: w zakresie Pakietu Nr 7 – Załącznik Nr 16 do SIWZ, w zakresie Pakietu Nr 8 – Załącznik Nr 18 do SIWZ.
7. Szkolenie personelu Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz pracowników 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 Wykonawca załączy do oferty oryginał oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych – wzór stanowi Załącznik nr 10 do SIWZ.
 - 5.2.2. W zakresie warunku posiadania wiedzy i doświadczenia Wykonawca wykaże, że wykonał co najmniej dwie dostawy polegające na:
 - a) dostawie odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi odpowiednio do zakresu złożonej oferty: Pakiet nr 1 - o wartości 874,95 zł brutto, Pakiet nr 2 - o wartości 4.590,00 zł brutto, Pakiet nr 3 – o wartości 5.204,50 zł brutto, Pakiet nr 4 - o wartości 138,00 zł brutto, Pakiet nr 5 - o wartości 9.450,00 zł brutto, Pakiet nr 6 - o wartości 1.216,00 zł brutto.
 - b) dostawie odczynników koagulologicznych wraz z dzierżawą analizatorów o wartości 200.983,40 zł brutto dla Pakietu nr 7;
 - c) dostawie odczynników wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii o wartości 221.232,46 zł brutto dla Pakietu nr 8.

Dla oceny spełnienia warunku zamawiający weźmie pod uwagę wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych głównych dostaw (wg wzoru stanowiącego **Załącznik Nr 13** do SIWZ 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.

UWAGA: W przypadku niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawca może zamiast ww. poświadczeń przedłożyć dokumenty potwierdzające należyte wykonanie dostaw i ich prawidłowe ukończenie, określone w § 1 ust. 1 pkt 2 i 3 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. Nr 226, poz. 1817).

Podstawa prawna: §9 ust. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 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).

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 zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia.

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

5.2.3. W zakresie warunku dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia Wykonawca załączy do oferty oryginał oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych – wzór stanowi Załącznik nr 10 do SIWZ.

5.2.4. W zakresie warunku sytuacji ekonomicznej i finansowej Wykonawca wykaże, że posiada własne środki finansowe lub zdolność kredytową w kwocie większej lub równej 50% szacunkowej wartości danego pakietu tj.

Nr Pakietu	50% szacunkowej wartości pakietu
Pakiet Nr 1	874,95 zł
Pakiet Nr 2	4.590,00 zł
Pakiet Nr 3	5.204,50 zł
Pakiet Nr 4	138,00 zł
Pakiet Nr 5	9.450,00 zł
Pakiet Nr 6	1.216,00 zł
Pakiet Nr 7	200.983,40 zł
Pakiet Nr 8	221.232,46 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 innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu 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.

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.
- że 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.
- że sąd nie orzekł wobec Wykonawcy zakazu ubiegania się o zamówienia, na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary.
- że 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.

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 lub inny podmiot, jeżeli Wykonawca wykaże spełnienie warunków udziału korzystając z zasobów innych podmiotów.

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

Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę.

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 10** 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 (wg wzoru stanowiącego **Załącznik nr 13** do SIWZ) 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.

***UWAGA:** W przypadku niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawca może zamiast ww. poświadczeń przedłożyć dokumenty potwierdzające należyte wykonanie dostaw i ich prawidłowe ukończenie, określone w § 1 ust. 1 pkt 2 i 3 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. Nr 226, poz. 1817).*

Podstawa prawna: §9 ust. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 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).

2. 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.
3. 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 innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, wymaga się przedłożenia informacji, o której mowa w pkt. 6.1 ppkt. 1, dotyczących tych podmiotów.
3. 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 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 11** 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 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 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 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 12** do SIWZ.

6.8. Ponadto oferta musi zawierać następujące dokumenty:

1. Wypełnione arkusze asortymentowo-cenowe (Pakiet nr 1-6) – Załącznik Nr 1-6 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 7) - Załącznik nr 7A do SIWZ.
4. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 (Pakiet nr 7) - Załącznik nr 7B do SIWZ.
5. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (Pakiet nr 7 – koszty dzierżawy analizatorów) - Załącznik nr 7C do SIWZ.
6. Parametry wymagane dla analizatora podstawowego, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 7) – Załącznik nr 7D do SIWZ.
7. Parametry wymagane dla analizatora back-up, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 7) – Załącznik nr 7E do SIWZ.
8. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 (Pakiet nr 8) - Załącznik nr 8A do SIWZ.
9. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 (Pakiet nr 8) - Załącznik nr 8B do SIWZ.
10. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (Pakiet nr 8 – koszty dzierżawy analizatora) - Załącznik nr 8C do SIWZ.
11. Parametry wymagane dla analizatora, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 8) – Załącznik nr 8D do SIWZ.
12. Wypełniony formularz ofertowy – Załącznik nr 9 do SIWZ.
13. 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.
14. 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.
15. Oświadczenie Wykonawcy, że w przypadku wybrania jego oferty zobowiązuje się do podpisania umowy sprzedaży/ umowy sprzedaży i dzierżawy stanowiących Załączniki nr 14/ 15/ 16/ 17/ 18 do SIWZ zgodnie z treścią oferty.
16. Wskazanie przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy /nie powierzy podwykonawcom.
17. Dowód wniesienia wadium.
18. Wykaz wszystkich dokumentów – spis zawartości złożonej oferty.

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

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, dopuszczenie do obrotu na rynku polskim – dotyczy wszystkich Pakietów.
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 - dotyczy wszystkich Pakietów.**

3. Pozytywną opinię wydaną przez Instytut Hematologii i Tranfuzjologii w Warszawie lub Zakład Tranfuzjologii Klinicznej Wojskowego Instytutu Medycznego w Warszawie **lub inny podmiot mający siedzibę w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego** – dotyczy odczynnika Standard anty-D (Pakiet nr 1 poz. 3).
4. **Instrukcję 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.**
5. Oświadczenie o niezmienności producenta dostarczanych odczynników przez cały okres trwania umowy – dotyczy Pakietu nr 1, 2, 5.
6. **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.**
7. Dokumenty, na podstawie których Zamawiający dokona oceny parametrów jakościowych określonych w Załączniku nr 2A do SIWZ (parametry oceniane) – dotyczy odczynników z Pakietu nr 2 poz. nr 1-6.
8. Obowiązujące świadectwa kontroli jakości dla dostarczonych krwinek – dotyczy Pakietu nr 5.
9. **Ulotki/ katalogi/ foldery z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, terminem ważności – dotyczy Pakietu nr 5.**
10. Harmonogram dostaw zgodnie, z którym będą dostarczane krwinki (na abonament) 1 x w miesiącu – dotyczy Pakietu nr 5.
11. Opisu zaoferowanego przedmiotu zamówienia, polskojęzyczne ulotki lub materiały informacyjne, z których jednoznacznie wynika, że zaoferowane analizatory spełniają wszystkie wymagane przez Zamawiającego parametry określone w Załącznikach nr 7D i 7E oraz 8D 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.

Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.

Zgodnie z art. 8 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych postępowanie o udzielenie zamówienia jest jawne.

Zgodnie z art. 8 ust. 2 Zamawiający może ograniczyć dostęp do informacji związanych z postępowaniem o udzielenie zamówienia tylko w przypadkach określonych w ustawie.

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. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4.

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 **02.09.2013 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 przekaze 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: **8.873,79 zł** (słownie: osiem tysięcy osiemset siedemdziesiąt trzy złote i 79/100).
2. Oferta obejmująca część przedmiotu zamówienia powinna być zabezpieczona wadium w odpowiedniej wysokości tj:

Nr Pakietu	Kwota wadium
Pakiet Nr 1	17,50 zł
Pakiet Nr 2	91,80 zł
Pakiet Nr 3	104,09 zł
Pakiet Nr 4	2,76 zł
Pakiet Nr 5	189,00 zł
Pakiet Nr 6	24,32 zł
Pakiet Nr 7	4.019,67 zł
Pakiet Nr 8	4.424,65 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 Zespólnego 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 8 pakietach, Nr sprawy 48/2013”.

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 Bartkowska – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych W.Sz.Z., 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 9** do SIWZ) wraz z wypełnionymi i podpisanymi przez Wykonawcę arkuszami asortymentowo-cenowymi

odpowiednio do złożonej oferty stanowiącymi załączniki Nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6/ 7A/ 7B/ 7C, 8A/ 8B/ 8C 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 W.Sz.Z w Elblągu na dostawę odczynników i odczynników wraz z dzierżawą analizatorów w 8 pakietach - 48/2013” – nie otwierać przed dniem 04.10.2013 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 ze 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 **04.10.2013 r. do godz. 10.00** w Sekretariacie Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego, 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 **04.10.2013 r. o godz. 10.30** w siedzibie Zamawiającego – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, pokój 068 (niski parter) Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego 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 **Nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6/ 7A/ 7B/ 7C, 8A/ 8B/ 8C do SIWZ.**
Instrukcja obliczenia ceny znajduje się w tabelach asortymentowo-cenowych (Załączniki Nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6/ 7A/ 7B/ 7C, 8A/ 8B/ 8C do SIWZ) w wersji 2 zaczynającym się od litery A. Następnie uzyskane wyniki wpisuje cyfrowo i słownie do Formularza ofertowego stanowiącego załącznik **Nr 9 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. Przyjęte kryteria oceny i ich ranga w zakresie Pakietów nr 1, 3-8:

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. Przyjęte kryteria oceny i ich ranga w zakresie pakietu nr 2:

a) cena	- 85%
b) jakość	- 15%
Łącznie:	- 100%

Każda oferta / pakiet nr 2 podlega indywidualnej ocenie przez trzech członków Komisji Przetargowej (Elżbieta Czerniak, Barbara Żyła, Małgorzata Czaplińska – Pracownia Serologii Grup Krwi i Banku 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%.

Zamawiający udzieli zamówienia publicznego Wykonawcy, którego oferta w pakiecie nr 2 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, uchyli 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:

- umowa sprzedaży nr: 48/x/2013 dla Pakietu nr 1-6 (Załącznik nr 14 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia).
- umowa sprzedaży nr: 48/x/2013 dla Pakietu nr 7 i 8 (Załącznik nr 15 i 17 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia).
- umowa dzierżawy nr: 48/x/D/2013 dla Pakietu nr 7 i 8 (Załączniki nr 16 i 18 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia).

17. Specyfikacja zostanie przekazana w formie pisemnej na wniosek Wykonawcy w terminie 5 dni, za cenę 65,00 zł.

18. Załączniki stanowiące integralną część SIWZ:

1. Załącznik Nr 1 do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 1.
2. Załącznik Nr 2 do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 2.
3. Załącznik nr 2A do SIWZ – parametry podlegające ocenie Pakiet nr 2.
4. Załącznik Nr 3 do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 3.
5. Załącznik Nr 4 do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 4.
6. Załącznik Nr 5 do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 5.
7. Załącznik Nr 6 do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 6.
8. Załącznik nr 7A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 dla Pakiet nr 7.
9. Załącznik nr 7B do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 dla Pakiet nr 7.
10. Załącznik nr 7C - arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (koszty dzierżawy analizatorów dla Pakietu nr 7).
11. Załącznik nr 7D - Parametry wymagane dla analizatora podstawowego, warunki wymagane serwisu i szkoleń dla Pakietu nr 7.
12. Załącznik nr 7E - Parametry wymagane dla analizatora back-up, warunki wymagane serwisu i szkoleń dla Pakietu nr 7.
13. Załącznik nr 8A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 dla Pakiet nr 8.
14. Załącznik nr 8B do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 dla Pakiet nr 8.
15. Załącznik nr 8C - arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (koszty dzierżawy analizatora dla Pakietu nr 8).
16. Załącznik nr 8D - Parametry wymagane dla analizatora podstawowego, warunki wymagane serwisu i szkoleń dla Pakietu nr 8.
17. Wypełniony formularz ofertowy – Załącznik nr 9 do SIWZ.
18. Załącznik Nr 10 – Oświadczenie zgodne z art. 22 ust. 1 Ustawy prawo zamówień publicznych.
19. Załącznik Nr 11 - Oświadczenie o nie podleganiu wykluczeniu z art. 24 ust.1 Ustawy prawo zamówień publicznych.
20. Załącznik Nr 12 - Informacja o przynależności do tej samej grupy kapitałowej.
21. Załącznik Nr 13 - Wykaz wykonanych dostaw - wzór.
22. Załącznik Nr 14 - Umowa sprzedaży 48/x/2013 dla Pakietu nr 1-6 - wzór.
23. Załącznik Nr 15 - Umowa sprzedaży 48/x/2013 dla Pakietu nr 7 - wzór.
24. Załącznik Nr 16 - Umowa dzierżawy 48/x/D/2013 dla Pakietu nr 7 - wzór.
25. Załącznik Nr 17 - Umowa sprzedaży 48/x/2013 dla Pakietu nr 8 - wzór.
24. Załącznik Nr 18 - Umowa dzierżawy 48/x/D/2013 dla Pakietu nr 8 - wzór.

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

Podpisy Członków Komisji:

1. Elżbieta Czerniak - Przewodnicząca Komisji
2. Barbara Żyła - Członek komisji przetargowej
3. Małgorzata Czaplińska - Członek komisji przetargowej
4. Mirosława Grzeszkiewicz - Członek komisji przetargowej
5. Anna Karciarz - Członek komisji przetargowej
6. Jolanta Naguszewska - Członek komisji przetargowej
7. Tadeusz Dłuszczański - Członek komisji przetargowej
8. Emilia Bartkowska - Sekretarz Komisji

Zatwierdził

.....
data i podpis Zamawiającego

Pakiet nr 1 – Pracownia Serologii Grup Krwi i Banku 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 = Hx VAT	J=H+I
1.	PAPAINA	Odczynnik papainowy do badań serologicznych. Standaryzowany, liofilizowany. Ampułka 3 ml z rozpuszczalnikiem.		Ampułka 3 ml	15				
2.	LISS	Roztwór soli o niskiej sile jonowej. Odczynnik do badań serologicznych. Zawartość opakowania - 100 ml roztworu.		Pojemnik 100 ml	15				
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	90				
4.	MONOWALENTNA SUROWICA ANTYGLOBULINO WA IgG	Odczynnik monoklonalny do stosowania w teście BTA i PTA.		Ampułka 2 ml	55				
5.	PEG	Odczynnik do wykonywania PTA z zastosowaniem glikolu polietylenowego.		Ampułka 4 ml	50				
6.	SUROWICA ANTYGLOBULINO	Surowica reaguje z przeciwciałami		Ampułka 5 ml	60				

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulacyjne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

WA POLIWALENTNA	klasy IgG oraz ze składnikami dopełniacza (IgG+C3d). Do wykonania 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 PTA.						
	Wartość razem netto						
	Wartość razem podatku VAT						
	Wartość razem 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 będzie posiadał 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. 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 inny podmiot mający siedzibę w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego.**
- 5 Zamawiający wymaga dołączenia do oferty i do każdej dostawy instrukcji wykonania badań w języku polskim dla poszczególnych odczynników. Wykonawca zobowiązany jest do ich uaktualniania i nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
6. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy licząc od dnia dostawy.
7. Oświadczenie o niezmienności producenta w/w odczynników przez cały okres trwania umowy.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i
odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

Pakiet nr 2 – Pracownia Serologii Grup Krwi i Banku 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 w metodzie manualnej szkiełkowej i próbówkowej. Odczynnik zawiera przeciwciała Anty-D klasy IgM. Odczynnik nie aglutynuje krwinek z antygenem kategorii D VI. W metodzie próbówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie próbówkowej nie mniej niż 128 . Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kropłomierzem po 5 lub 10 ml.		1350					
2.	ANTY-D mieszanika IgM+IgG (należy podać nazwę klonów klasy IgM i IgG).	Odczynnik monoklonalny do oznaczania antygeny D z układu Rh. Do stosowania w metodzie manualnej szkiełkowej i próbówkowej. Odczynnik zawiera przeciwciała Anty-D klasy IgM+IgG . Odczynnik wykrywa wszystkie kategorie i odmiany antygeny D łącznie z kat D VI . W metodzie próbówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi		1800					

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulacyjne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

	krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie próbówkowej nie mniej niż 128 . Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.								
3.	ANTY-A klon I (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny A z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania w metodzie manualnej szkiełkowej i próbówkowej. W metodzie próbówkowej 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 próbówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.	1350						
4.	ANTY-A klon II (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny A z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania w metodzie manualnej szkiełkowej i próbówkowej. W metodzie próbówkowej 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	1350						

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
 Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulacyjne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

	minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie próbówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.								
5.	ANTY-B klon I (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny B z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania w metodzie manualnej szkiełkowej i próbówkowej. W metodzie próbówkowej 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 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie próbówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.	1350						
6.	ANTY-B klon II (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny B z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania w metodzie manualnej szkiełkowej i próbówkowej. W metodzie próbówkowej 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+.	1350						

	Wymagane miano w metodzie próbówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.								
	Wartość razem netto								
	Wartość razem podatku VAT								
	Wartość razem 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, 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 będzie posiadał 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. Zamawiający wymaga dołączenia do przetargu próbek oferowanych odczynników (w oryginalnych opakowaniach) wraz z instrukcją użycia odczynników.
5. Zamawiający wymaga aby dostarczane odczynniki w czasie umowy były opatrzone oryginalnymi etykietami (nie ksero) takimi jakie były dostarczone do przetargu.
6. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty świadectwa kontroli jakości dla wszystkich odczynników.
7. **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.**
8. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy od daty dostawy.
9. Zamawiający wymaga aby poszczególne dostawy odczynników nie odbiegały jakościowo i wizualnie od odczynników dostarczonych do oferty jako próbki (kolor, miano, siła reakcji).
10. Zamawiający wymaga oświadczenia o niezmienności producenta ww. odczynników przez cały okres trwania umowy.
11. Wykonawca ma obowiązek przedstawienia w ofercie dokumentacji, na podstawie której Zamawiający dokona oceny parametrów jakościowych przedstawianych odczynników.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i
odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawianych analizatorów.

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 upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Pakiet nr 3 – Pracownia Serologii Grup Krwi i Banku 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.	ANTY-C	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 5 ml	6				
2.	ANTY-c	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 5 ml	6				
3.	ANTY-E	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 5 ml	6				
4.	ANTY-e	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 5 ml	6				
5.	ANTY-K	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 5 ml	6				
6.	ANTY-Cw	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 2 lub 5 ml	7 lub 3				
7.	ANTY-Lea	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgA - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	6				
8.	ANTY-Leb	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgA - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	6				
9.	ANTY-P1	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	4				
10.	ANTY-M	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgG - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	4				

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulacyjne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

11. ANTY-N	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgG - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	4			
12. ANTY-Jka	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	6			
13. ANTY-JKb	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	6			
14. ANTY-H	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml lub 3 ml lub 5 ml	3 lub 2			
15. ANTY-AI	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej lub lektyna		Fiolka 5 ml	3			
16. ANTY-S	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	4			
17. ANTY-Fya	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgG - do metody próbówkowej		Fiolka 3 ml lub 5 ml	5 lub 3			
18. ANTY-Fyb	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgG lub surowica do pośredniej reakcji Coomb'sa		Fiolka 2 ml lub 3 ml	5 lub 4			
19. ANTY-s	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	3			
20. Anty-k (cellano)	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgG - do metody próbówkowej		Fiolka 2 ml	3			
Wartość razem netto							
Wartość razem podatku VAT							
Wartość razem 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, dopuszczenie do obrotu na rynku polskim.
2. Przedmiot zamówienia będzie posiadał 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 odczynników aktualnych świadectw kontroli jakości oraz instrukcji wykonania oznaczeń w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do ich uaktualniania i nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
4. Odczynniki do oznaczania antygenów z układu Rh i antygenu 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.
5. Pozostałe odczynniki z poz. 7-20 mogą pochodzić od 2 lub 3 producentów.
6. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy licząc od dnia dostawy.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i
odcynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

Pakiet nr 4 – Pracownia Serologii Grup Krwi i Banku 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 będzie posiadał aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaferowanych 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 odczynników aktualnych świadectw kontroli jakości oraz instrukcji wykonania oznaczeń w języku polskim. **Wykonawca zobowiązany jest do ich uaktualniania i nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.**
4. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy licząc od dnia dostawy.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulacyjne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

Pakiet nr 5 – Pracownia Serologii Grup Krwi i Banku Krwi

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 próbówkowej 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				
2.	Krwinki grupy 0RhD+ opłaszczone anti-D IgG do kontroli ujemnych testów antyglobulinowych (PTA) w metodzie próbówkowej. Termin ważności od 4 do 5 tygodni od dnia dostawy. (1 x 10 ml)		1 fiołka x 10 ml	21 fiolek				
3.	Zestaw standardyzowanych krwinek wzorcowych do badań układu ABO - 0, A1, A2, B do metody szkiełkowej zgodnie		1 zestaw = 4 krwinki x 10 ml	84 zestawy				

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 bez dodatkowego przygotowania). Krwinki powinny być w buteleczkach z zakrętką zaopatrzoną w miękki, gumowy kroplomierz. 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)								
Wartość razem netto								
Wartość razem podatku VAT								
Wartość razem 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, 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 będzie posiadał 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 będzie posiadał instrukcje użycia krwinek w języku polskim do poszczególnych testów w języku polskim.
5. Zamawiający wymaga dołączenia do przetargu i do każdej dostawy obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonej serii krwinek oraz instrukcje wykonania badań w języku polskim.
6. Zamawiający wymaga dostarczenia do przetargu ulotek z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, terminem ważności.
7. Zamawiający wymaga dostarczenia ulotek z nazwą krwinek dla poz. nr 1, 2, 3 i wykazu konfiguracji antygenowej na krwinkach do identyfikacji swoistości przeciwciał dla poz. nr 1.
8. Zamawiający wymaga aby do każdej serii produktu z pozycji 1 wraz z dostawą dołączona była ulotka z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, terminem ważności.
9. Zamawiający wymaga, aby do każdej serii produktu z poz. nr 3 wraz z dostawą dołączona była ulotka z wydrukiem nazwy krwinek, terminem ważności.
10. Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty harmonogramu dostaw zgodnie, z którym będą dostarczane krwinki (na abonament) 1 x w miesiącu.

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
 Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulacyjne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

11. Zamawiający wymaga, aby krwinki z poz. nr 1 i 3 posiadały niezmienną ekspresję antygenów przez cały okres ważności.
12. Zamawiający wymaga, aby cały asortyment niniejszego pakietu był od jednego producenta.
13. Zamawiający wymaga, aby dostawy krwinek wzorcowych były objęte transportem monitorowanym w zakresie temperatury w przedziale 2-8°C.
14. Oświadczenie o niezmienności producenta ww. odczynników przez cały okres trwania umowy.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i
odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

Pakiet nr 6 – Pracownia Serologii Grup Krwi i Banku 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 przemycywania testu PTA		1 op.=5 litrów	160				

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 będzie posiadał 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 odczynników aktualnych świadectw kontroli jakości oraz instrukcji wykonania oznaczeń w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do ich uaktualniania i nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
4. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy licząc od dnia dostawy.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulacyjne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

Arkusze asortymentowo-cenowe nr 1 (odczynniki koagulologiczne) – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

L.p.	Odczynnik – parametry wymagane	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	Liczba badań na 36 m-cy	Wielkość opakowania	Niezbędna liczba opakowań do wykonania ilości badań określonej w kolumnie D*	Cena jednego opakowania netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H=FxG	I=HxVAT	J=H+I
1.	APTT (czas koalinowo-kefalinowy) odczynnik podstawowy i odczynnik chlorek wapnia. a) odczynnik ciekły - gotowy do użytku, zawierający krzemionkę jako aktywator, fosfolipidy lub kefalina jako substytut płytek, odczynnik bardzo czuły na obecność heparyny w osoczu b) trwałość odczynnika po otwarciu lub rozpuszczeniu co najmniej 7 dni w temperaturze lodówki, c) maksymalna wielkość opakowania jednostkowego 10 ml		80 000						
2.	PT (czas protrombinowy) a) tromboplastyna rekombinowana, ludzka przejrzysta, o ISI do 1,1 b) trwałość odczynnika po otwarciu lub rozpuszczeniu co najmniej 7 dni w temperaturze lodówki c) maksymalna wielkość opakowania 10 ml		60 000						

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

3.	D-dimery a) odczynnik ciekły do oznaczeń ilościowych w oparciu o przeciwi ciała monoklonalne, b) odczynnik roboczy trwały co najmniej 2 tygodnie w temperaturze lodówki, c) maksymalna wielkość opakowania jednostkowego 6 ml d) ze wskazaniem do wykłuczenia choroby zakrzepowo-zatorowej potwierdzone certyfikatem e) odporny na interferencje RF co najmniej do poziomu 400 IU/ml							20 000					
	Fibrynogen a) odczynnik do oznaczania fibrynogenu metodą Claussa b) odczynnik roboczy trwały co najmniej 3 dni w temperaturze lodówki z możliwością zamrażania lub konfekcjonowane w objętościach do 1 ml c) maksymalna wielkość opakowania jednostkowego 3 ml							9 000					
	Antytrombina III a) najmniejsze dostępne opakowanie jednostkowe							600					
	Wartość razem netto												
	Wartość razem 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. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczającą zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

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).

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

2. Przedmiot zamówienia będzie posiadał 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. Wszystkie odczynniki muszą posiadać kody kreskowe zawierające informacje o odczynnikach.
4. * Wymóg zachowania maksymalnych opakowań, zaokrąglenie w górę.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i
odcynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

Materiały kontrolne, kalibratory, naczynka pomiarowe, niezbędne dodatkowe odczynniki i materiały do bieżącej eksploatacji niezbędne do wykonania ilości badań określonej w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 w kolumnie D (Załącznik nr 7A do SIWZ)

L.p.	Asortyment	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	Niezbędna ilość sztuk do wykonania ilości badań określonej w Załączniku nr 7A w kolumnie D	Cena 1 szt. netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F=DxE	G=FxVAT	H=F+G
1.	Materiał kontrolny do kontroli wewnętrznej (do wszystkich parametrów wymienionych w pakiecie) jeden poziom 1 raz dziennie						
2.	Kalibratory						
3.	Naczynka reakcyjne						
4.	Naczynka na osocze						
5.	Płyny płuczące						
6.	Płyny odbiałczające						
7.	Płyny rozcieńczające						
8.	Inne płyny						
9.	Inne materiały zużywalne						
10.	Toner do drukarki		12				
11.	Inne*: - - -						

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

	Wartość razem netto			
	Wartość razem podatku VAT			
	Wartość razem brutto			

Gwarantujemy, że zaoferowana ilość materiałów wyszczególnionych w niniejszym arkuszu asortymentowo-cenowym jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań określonych w Załączniku nr 7A. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

* Jeżeli wymagane są inne elementy je wymienić i wycenić w pozycji nr 11. Wszystkie materiały i części zużywalne nie wymienione przez Wykonawcę w poz. nr 11 wchodzi w koszt dzierżawy i przeglądów serwisowych.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i
odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 3

Koszty dzierżawy analizatorów - Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

Koszty dzierżawy winny obejmować:

1. koszty dzierżawy i serwisowania analizatora podstawowego
2. koszty dzierżawy i serwisowania analizatora back-up

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	E=CxD	F	G=ExF	H=E+G
1.	Dzierżawa analizatorów: Typ/model: Producent: Typ/model analizatora back-up: Producent:	36					

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

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

Nazwa-typ analizatora:

Wykonawca / Producent:

Rok produkcji:

WARUNKI GRANICZNE

Lp.	Parametr Wymagany (Wymagane funkcje)	Potwierdzenie spełniania	Opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Aparat fabrycznie nowy	TAK	
2.	Aparat z podajnikiem z funkcją przebijania korków w probówkach pierwotnych	TAK	
3.	Pełna automatyzacja procesu oznaczania wraz z rozcieńczaniem próbek	TAK	
4.	Stała gotowość do pracy, Random Acces, możliwość pracy w trybie cito	TAK	
5.	Możliwość oznaczeń zarówno metodami: krzepnięciowymi (nefelometria optyczna , wiskozymetria, turbidymetria), chromogennymi oraz immunologicznymi	TAK	
6.	Wymagany panel oznaczeń: - PT - APTT - Fibrynogen met. Claussa - Białka C i S - D-dimery - AT III	TAK	
7.	Odczynnik do D-dimerów z dedykacją do wykluczenia zatorowości płucnej i zakrzepicy żył głębokich. Brak interferencji ze strony odczynnika reumatoidalnego do 400 IU/ml	TAK	
8.	Oddzielne igły pipetujące dla odczynników i prób badanych (brak możliwości kontaminacji)	TAK	
9.	Czujniki poziomu cieczy dla prób badanych i odczynników	TAK	
10.	Automatyczne monitorowanie ilości dostępnych odczynników na pokładzie aparatu	TAK	
11.	Możliwość chłodzenia odczynników na pokładzie aparatu oraz załadowania co najmniej 15 odczynników na pokładzie aparatu	TAK	

12.	Automatyczne ładowanie kuwet reakcyjnych do bloku pomiarowego i automatyczne usuwanie zużytych kuwet bez przerywania pracy analizatora. Możliwość załadunku kuwet do magazynku w trakcie wykonywania analiz.	TAK	
13.	Możliwość wstawiania prób zarówno w próbkach pierwotnych bezpośrednio po odwirowaniu, jak i w naczynku typu „cup”	TAK	
14.	Wydajność nie mniej niż 100 oznaczeń na godzinę uwzględniając najkrótszą analizę	TAK	
15.	Podtrzymywanie pracy analizatora przy awarii zasilania – UPS wewnętrzny lub dołączenie UPS-u dodatkowo	TAK	
16.	Podłączenie do istniejącej sieci laboratoryjnej. Wszelkie koszty związane z podłączeniem do laboratoryjnego systemu informatycznego (InfoMedica) wraz z konfigurowaniem np. interfejsu do importu/eksportu danych w cenie oferty. Dwukierunkowa komunikacja.	TAK	
17.	Oprogramowanie analizatora - możliwość archiwizacji bazy danych, pacjentów, danych kalibracyjnych, system kontroli jakości wykonywanych badań wraz z wykresami Levey-Jenningsa, automatyczna rejestracja wszystkich wykonywanych czynności konserwacyjnych. Komputer zewnętrzny z drukarką, wspólny dla obu aparatów, podłączony do systemu laboratoryjnego ze stanowiskiem laboratoryjnym.	TAK	
18.	Jednorodny system analityczny tzn. oryginalne odczynniki producenta aparatu.	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 przedmiot dzierżawy obejmująca utrzymanie w 100% sprawności i gotowości do bieżącej pracy. Obsługa serwisowa stanowi koszty Wykonawcy i obejmuje koszty: 1. wszystkich napraw wraz z częściami zamiennymi, 2. wymaganych przez producenta przeglądów okresowych (minimum 1 raz w roku, lub częstsze, jeżeli takie są zalecenia producenta – należy podać ilość przeglądów wymaganych przez producenta) wraz z kosztami wymienianych części zamiennych, pakietów naprawczych i innych elementów zużywalnych, 3. dojazdu pracowników serwisu. Cały zakres opisanej opieki serwisowej stanowi koszt Wykonawcy w ramach złożonej oferty przetargowej.	W całym okresie dzierżawy tj. 36 miesięcy	
2.	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w okresie dzierżawy	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie dzierżawy 24 godziny od zgłoszenia.	TAK	
	Szkolenia:		
1.	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	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych	TAK	
3.	Instrukcja obsługi w języku polskim + instrukcja w wersji elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
Przedstawiciela Wykonawcy

Analizator back-up
Parametry wymagane (graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń

Nazwa-typ analizatora:

Wykonawca / Producent:

Rok produkcji:

WARUNKI GRANICZNE

Lp.	Parametr Wymagany (Wymagane funkcje)	Potwierdzenie spełnienia	Opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Aparat nie starszy niż 3 lata	TAK	
2.	Pełna automatyzacja procesu oznaczania wraz z rozcieńczaniem próbek	TAK	
3.	Stała gotowość do pracy, możliwość pracy w trybie cito	TAK	
4.	Możliwość oznaczeń zarówno metodami: krzepnięciowymi (nefelometria lub wiskozymetria), chromogennymi oraz immunologicznymi	TAK	
5.	Wymagany panel oznaczeń: - PT - APTT - Fibrynogen met. Claussa	TAK	
6.	Wymagane odczynniki do analiz: PT, APTT i Fibrynogen identyczne dla obu aparatów.		
7.	Oddzielne igły pipetujące dla odczynników i prób badanych (brak możliwości kontaminacji)	TAK	
8.	Czujniki poziomu cieczy dla prób badanych i odczynników	TAK	
9.	Automatyczne monitorowanie ilości dostępnych odczynników na pokładzie aparatu	TAK	
10.	Możliwość chłodzenia odczynników na pokładzie aparatu oraz załadowania co najmniej 15 odczynników na pokładzie aparatu	TAK	
11.	Automatyczne ładowanie kuwet reakcyjnych do bloku pomiarowego i automatyczne usuwanie zużytych kuwet bez przerywania pracy analizatora	TAK	
12.	Możliwość wstawiania prób zarówno w próbkach pierwotnych bezpośrednio po odwirowaniu, jak i w naczynku typu „cup”	TAK	
13.	Wydajność nie mniej niż 100 oznaczeń na	TAK	

	godzinę uwzględniając najkrótszą analizę		
14.	Podtrzymywanie pracy analizatora przy awarii zasilania – UPS wewnętrzny lub dołączenie UPS-u dodatkowo	TAK	
15.	Podłączenie do istniejącej sieci laboratoryjnej. Wszelkie koszty związane z podłączeniem do laboratoryjnego systemu informatycznego (InfoMedica) wraz z konfigurowaniem np. interfejsu do importu/eksportu danych w cenie oferty. Dwukierunkowa komunikacja.	TAK	
16.	Oprogramowanie analizatora - możliwość archiwizacji bazy danych, pacjentów, danych kalibracyjnych, system kontroli jakości wykonywanych badań wraz z wykresami Levey-Jenningsa, automatyczna rejestracja wszystkich wykonywanych czynności konserwacyjnych. Komputer zewnętrzny z drukarką, wspólny dla obu aparatów, podłączony do systemu laboratoryjnego ze stanowiskiem laboratoryjnym.	TAK	

WARUNKI SERWISU I SZKOLEŃ
(parametry bezwzględnie wymagane)

L.p.	Serwis / Szkolenia	Wartość graniczna/ wymagana	Warunki oferowane przez Wykonawcę
	<i>Serwis:</i>		
1.	Pełna obsługa serwisowa na oferowany przedmiot dzierżawy obejmująca utrzymanie w 100% sprawności i gotowości do bieżącej pracy. Obsługa serwisowa stanowi koszty Wykonawcy i obejmuje koszty: 1. wszystkich napraw wraz z częściami zamiennymi, 2. wymaganych przez producenta przeglądów okresowych (minimum 1 raz w roku, lub częstsze, jeżeli takie są zalecenia producenta – należy podać ilość przeglądów wymaganych przez producenta) wraz z kosztami wymienianych części zamiennych, pakietów naprawczych i innych elementów zużywalnych, 3. dojazdu pracowników serwisu. Cały zakres opisanej opieki serwisowej stanowi koszt Wykonawcy w ramach złożonej oferty przetargowej.	W całym okresie dzierżawy tj. 36 miesięcy	

2.	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w okresie dzierżawy	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie dzierżawy 24 godziny od zgłoszenia.	TAK	
	<i>Szkolenia:</i>		
1.	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	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych	TAK	
3.	Instrukcja obsługi w języku polskim + instrukcja w wersji elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
Przedstawiciela Wykonawcy

Arkusze asortymentowo-cenowe nr 1 (odczynniki do immunologii) – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

L.p.	Odczynnik – parametry wymagane	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	Liczba badań na 36 m-cy	Wielkość opakowania	Niezbędna liczba opakowań do wykonania ilości badań określonej w kolumnie D*	Cena jednego opakowania netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H=FxG	I=HxVAT	J=H+I
1.	Przeciwciała przeciwkardiolipinowe IgA. Bufor do rozcieńczeń z Beta-2 glikoproteiną met. ELISA		700						
2.	Przeciwciała przeciwkardiolipinowe IgG. Bufor do rozcieńczeń z Beta-2 glikoproteiną met. ELISA		700						
3.	Przeciwciała przeciwkardiolipinowe IgM. Bufor do rozcieńczeń z Beta-2 glikoproteiną met. ELISA		700						
4.	Antygen złożony z Borelia burgdorferi, garinii, afzelii przeciwciała IgM w surowicy (test musi zawierać natywny antygen i absorbent czynnika reumatoidalnego i IgG) met. ELISA		4200						
5.	Antygen złożony z Borelia burgdorferi, garinii, afzelii przeciwciała IgG w surowicy (test musi zawierać natywny antygen + rekombinowany VisE) met. ELISA		4200						
6.	Antygen złożony z Borelia burgdorferi, garinii, afzelii przeciwciała IgM w płynie mózgowo-rdzeniowym (test musi zawierać antygen natywny i absorbent czynnika reumatoidalnego i IgG) do oznaczania jednocześnie płynu mózgowo-rdzeniowego i surowicy met. ELISA		2400						

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulacyjne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

	Antygen złożony z Borelia burgdorferi, garinii, afzelii przeciwi ciała IgG w płynie mózgowo-rdzeniowym (test musi zawierać antygen natywny + rekombinowany VisE), zestaw do oznaczania jednocześnie płynu mózgowo-rdzeniowego i surowicy								2400											
7.	Przeciwi ciała anty CCP (antygenem jest cykliczne cytrulizowane białko)								3000											
8.	Przeciwi ciała przeciwi jądrowe ANA (powinny zawierać wysoko oczyszczone antygeny dsDNA, histony, rybosomalne białko P, nRNP/Sm, Sm, SS-A, SS-B, Scl-70, Jo-1, centromer) met. ELISA								1500											
9.	Przeciwi ciała przeciwi beta-2 glikoproteinie 1 IgM met. ELISA								700											
10.	Przeciwi ciała przeciwi beta-2 glikoproteinie 1 IgG met. ELISA								700											
11.	Przeciwi ciała przeciwi gliadynie IgA (antygen złożony z deaminowanych nonapeptydów gliadyny) met. ELISA								700											
12.	Przeciwi ciała przeciwi gliadynie IgG (antygen złożony z deaminowanych nonapeptydów gliadyny) met. ELISA								700											
13.	Przeciwi ciała przeciwi rekombinowanej ludzkiej transglutaminazie tkankowej IgA met. ELISA								1500											
14.	Przeciwi ciała przeciwi rekombinowanej ludzkiej transglutaminazie tkankowej IgG met. ELISA								1500											
15.	Kiła test podstawowy met. ELISA								300											
16.	ANA BLOT (musi zawierać nRNP/Sm, Sm, SS-A, SS-B, Ro-52, Scl-70, Jo-1, rybosomalne białko P, centromerowe białko B, nDNA, nukleosomy, histony, PCNA, PM-Scl)								320											
17.	BLOT do diagnostyki autoimmunologicznych chorób wątroby (PBC, AIH) musi zawierać: AMA								122											
18.	M2, BPO 3E, LKM-1, LC-1, Sp100, PML, gp210,																			

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 będzie posiadał 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). Do odczynników nieposiadających w składzie substancji niebezpiecznych należy dołączyć certyfikat producenta potwierdzający, że oferowane odczynniki są bezpieczne zgodnie z dyrektywą o Preparatach Niebezpiecznych nr 1999/45/EC z późn. zm. łącznie z 29 poprawką 2004/73/WE.
3. Wszystkie odczynniki muszą posiadać kody kreskowe zawierające informacje o odczynnikach.
4. * Wymóg zachowania maksymalnych opakowań, zaokrąglanie w górę.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i
odcynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 – Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

Części zużywalne i elementy niezbędne do bieżącej eksploatacji niezbędne do wykonania ilości badań określonej w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 w kolumnie D (Załącznik nr 8A do SIWZ)

L.p.	Asortyment	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	Niezbędna ilość sztuk do wykonania ilości badań określonej w Załączniku nr 8A w kolumnie D	Cena 1 szt. netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F=DxE	G=FxVAT	H=F+G
1.	Toner do oferowanej drukarki		18 szt.				
2.	Karty do drukowania protokołów						
3.	Dodatkowe końcówki 300 ul dodatkowo nie wynikających z ilości podanych badań (jeżeli aparat wymaga)		29 760 szt.				
4.	Dodatkowe końcówki 1100 ul dodatkowo nie wynikających z ilości podanych badań (jeżeli aparat wymaga)		29 760 szt.				
5.	Bufor czyszczący						
6.	Płyty do rozcieńczeń surowic						
7.	Inne*: - - -						
	Wartość razem netto						

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulacyjne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

	Wartość razem podatku VAT		
	Wartość razem brutto		

Gwarantujemy, że zaoferowana ilość materiałów wyszczególnionych w niniejszym arkuszu asortymentowo-cenowym jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań określonych w Załączniku nr 8A. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

* Jeżeli wymagane są inne elementy je wymienić i wycenić w pozycji nr 7. Wszystkie materiały i części zużywalne nie wymienione przez Wykonawcę w poz. nr 11 wchodzi w koszt dzierżawy i przeglądów serwisowych.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i
odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 3

Koszty dzierżawy analizatora - Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej

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

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i
odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

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

Nazwa-typ analizatora:

Wykonawca / Producent:

Rok produkcji:

WARUNKI GRANICZNE

Lp.	Parametr Wymagany (Wymagane funkcje)	Potwierdzenie spełniania	Opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Aparat nie straszy niż z 2010 r.	TAK	
2.	Automatyczny system analityczny do testów ELISA (autoanalizator ELISA)	TAK	
3.	Metoda oznaczeń – immunoenzymatyczna z odczytem spektrofotometrycznym punktu końcowego – siatka dyfrakcyjna lub filtry o standardowych długościach fal	TAK	
4.	Aparat przystosowany do współpracy ze standardowymi 96-dołkowymi płytkami ELISA	TAK	
5.	Otwarty system oprogramowania pracy analizatora – możliwość wprowadzania programów na dowolny test ELISA (różnych producentów)	TAK	
6.	Możliwość pracy aparatu z probówkami pierwotnymi (probówki o średnicy 12-13 mm i 15-16 mm.)	TAK	
7.	Identyfikacja probówek i odczynników poprzez kody kreskowe		
8.	Możliwość jednoczesnego prowadzenia oznaczeń na co najmniej 2 płytkach ELISA	TAK	
9.	Odrębne termostatowanie komór inkubacyjnych	TAK	
10.	Prognozowanie i monitorowanie zużycia odczynników w aparacie	TAK	
11.	Możliwość automatycznego rozcieńczania próbek przez analizator	TAK	
12.	Możliwość jednoczesnego wykonywania co najmniej 5 protokołów analitycznych (oznaczania co najmniej 5 parametrów)	TAK	
13.	Wbudowany system kontroli jakości badań	TAK	
14.	Sygnalizacja wyczerpania się płynów płuczących i nadmiaru ścieków	TAK	

15.	Pipetowanie materiału z eliminacją błędu kontaminacji	TAK	
16.	Wymagany czujnik poziomu próbki badanej		
17.	Zautomatyzowana kontrola przebiegu oznaczeń (m.in. przewidywanie czasu pozostałego do zakończenia analiz)		
18.	Dołączenie do oferty co najmniej 3 opinii dotychczasowych użytkowników aparatu	TAK	
19.	Dostarczenie z aparatem testowego, kompletnego zestawu ELISA zawierającego w składzie mikropłytkę i niezbędne odczynniki (wzorce, kontrole, konjugat, substrat, odczynnik hamujący i inne). Procedura testu kontrolnego nie dłuższa niż 2 godziny. Test ma służyć sprawdzeniu prawidłowej instalacji i działania analizatora.	TAK	
20.	Kołyska laboratoryjna, programowany automatycznie czas pracy	TAK	
21.	Zautomatyzowana identyfikacja położenia paska antygenowego	TAK	
22.	Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta, musi zawierać linię kontrolną i osobno naniesione antygeny w postaci linii	TAK	
23.	Pomiar intensywności oraz ocena wybarwionych pasm antygenowych	TAK	
24.	Skaner	TAK	
25.	Możliwość modyfikacji wyników wraz z automatyczną dokumentacją naniesionych zmian	TAK	
26.	Komputer, monitor i drukarka z odpowiednim oprogramowaniem do urządzeń. Podłączenie do istniejącej sieci laboratoryjnej. Wszelkie koszty związane z podłączeniem do laboratoryjnego systemu informatycznego (InfoMedica) w cenie oferty.	TAK	

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

L.p.	Serwis / Szkolenia	Wartość graniczna/ wymagana	Warunki oferowane przez Wykonawcę
	<i>Serwis:</i>		
1.	Pełna obsługa serwisowa na oferowany przedmiot dzierżawy obejmująca utrzymanie w 100% sprawności i gotowości do bieżącej pracy. Obsługa serwisowa stanowi koszty Wykonawcy i obejmuje koszty: 1. wszystkich napraw wraz z częściami zamiennymi, 2. wymaganych przez producenta przeglądów okresowych (minimum 1 raz w roku, lub częstsze, jeżeli takie są zalecenia producenta – należy podać ilość przeglądów wymaganych przez producenta) wraz z kosztami wymienianych części zamiennych, pakietów naprawczych i innych elementów zużywalnych, 3. dojazdu pracowników serwisu. Cały zakres opisanej opieki serwisowej stanowi koszt Wykonawcy w ramach złożonej oferty przetargowej.	W całym okresie dzierżawy tj. 36 miesięcy	
2.	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w okresie dzierżawy	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie dzierżawy 24 godziny od zgłoszenia.	TAK	
	<i>Szkolenia:</i>		
1.	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	
2.	Bezpłatna weryfikacja próbek wątpliwych.	TAK	
3.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych	TAK	
4.	Instrukcja obsługi w języku polskim + instrukcja w wersji elektronicznej, program do oceny pasm w języku polskim.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
Przedstawiciela Wykonawcy

.....
miejscowość i data

.....
Wykonawca

***OFERTA dla Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego 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 zamieszczonym w dniu 16.08.2013 r. na:

- Pakiet nr 1-6: dostawę odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, których asortyment, ilości, zostały określone w Załącznikach nr 1, 2, 3, 4, 5, 6 do SIWZ.
- Pakiet nr 7: dostawę odczynników i materiałów eksploatacyjnych z dzierżawą analizatorów i przeprowadzeniem szkolenia dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, których asortyment, ilości, parametry zostały określone w Załącznikach nr 7A, 7B, 7C, 7D, 7E do SIWZ.
- Pakiet nr 8: dostawę odczynników i materiałów eksploatacyjnych z dzierżawą analizatora i przeprowadzeniem szkolenia dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, których asortyment, ilości, parametry zostały określone w Załącznikach nr 8A, 8B, 8C, 8D do SIWZ.

Oferujemy realizację przedmiotu zamówienia zgodnie z warunkami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

.....
/podać numery pakietów/

Pakiet nr 1

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 2

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 3

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 4

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 5

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 6

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 7

1. za cenę (suma wartości Załącznika nr 7A, 7B, 7C - 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 7A

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

b) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 2 - Załącznik nr 7B

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

c) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 3 - Załącznik nr 7C

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

Oświadczamy, że zaoferowana ilość odczynników i materiałów wyszczególnionych w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 i 2 (Załącznik nr 7A i 7B) jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań określonych w Załączniku nr 7A w kolumnie D.

W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązuję 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 8

1. za cenę (suma wartości Załącznika nr 8A, 8B, 8C - 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 8A

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

b) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 2 - Załącznik nr 8B

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

c) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 3 - Załącznik nr 8C

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 8A i 8B) jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań określonych w Załączniku nr 8A w kolumnie D.

W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązuję 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.

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)
 - za dostarczone odczynniki **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni)
- od daty dostarczenia towaru i faktury do Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego 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** 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 14, 15, 16, 17, 18 do SIWZ oraz zgodnie z treścią oferty.
6. Wadium w wysokościzł dla pakietów nr
.....
zostało wniesione w formie
7. Wykonanie zamówienia **powierzmy/nie powierzmy** * 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 upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Oświadczenie Wykonawcy w trybie art. 22 ust.1 pkt. 1-4 Ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 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 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 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Art. 24 ust. 1

z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

- 1) wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, lub zostali zobowiązani do zapłaty kary umownej, jeżeli szkoda ta lub obowiązek zapłaty kary umownej wynosiły nie mniej niż 5% wartości realizowanego zamówienia i zostały stwierdzone orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania;
- 1a) wykonawców, z którymi dany Zamawiający rozwiązał albo wypowiedział umowę w sprawie zamówienia publicznego albo odstąpił od umowy w sprawie zamówienia publicznego, z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, jeżeli rozwiązanie albo wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej nastąpiło w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, a wartość niezrealizowanego zamówienia wyniosła co najmniej 5% wartości umowy;
- 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 urzędującego 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.

.....
data i podpis 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 odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii Grup Krwi i Banku Krwi, odczynników koagulologicznych wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i odczynników wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów”.

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 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.

WYKAZ WYKONANYCH DOSTAW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKU UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU POSIADANIA WIEDZY I DOŚWIADCZENIA OPISANEGO W PUNKCIE 5.2.2. SIWZ					
L.p.	Przedmiot dostaw 2	Podmiot, na rzecz którego dostawy wykonano 3	Data wykonania		Wartość brutto dostaw [PLN] 6
			rozpoczęcie m-c / rok 4	zakończenie m-c / rok 5	
1.					
2.					
3.					
4.					

UWAGA: Do niniejszego wykazu Wykonawca zobowiązany jest załączyć dowody, że wykazane dostawy zostały wykonane należycie zawierające informacje jak w kolumnach od 2 do 6.

.....
 data i podpis upoważnionego
 przedstawiciela Wykonawcy

48/2013 SIWZ – odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi dla potrzeb Pracowni Serologii
 Grup Krwi i Banku Krwi, odczynniki koagulologiczne wraz z dzierżawą dwóch analizatorów i
 odczynniki wraz z dzierżawą urządzeń do immunologii dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
 Laboratoryjnej oraz przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi dzierżawionych analizatorów.

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 48/x/2013

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Wojewódzki Szpital Zespolony
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:

mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Zamawiającym lub WSzZ**

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 Serologii Grup Krwi i Banku Krwi 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 dnia2013 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).
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, 2, 3 będą posiadały termin przydatności do użycia od 4 do 5 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 1-3 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 Serologii Grup Krwi i Banku 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 dostawa 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 dnia2013 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 dnia2013 r.
2. Ceny jednostkowe netto dla poszczególnych odczynników będących przedmiotem niniejszej umowy przedstawione w ofercie przetargowej z dnia2013 r. nie ulegną zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy tj. 18 miesięcy licząc od daty jej podpisania z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania pod warunkiem:
 - strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
 - ilekroć następuje zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa.
4. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia – po złożeniu oświadczenia przez producenta, 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.
5. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
6. 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** (minimum 30 dni) 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 w przypadku opóźnienia w dostawie, przekraczającego 5 dni roboczych przysługuje mu prawo zakupu towaru zastępczego u innego Dostawcy. Różnicą w cenie zostanie obciążony Wykonawca.

§ 7

Reklamacje:

1. Wykonawca w terminie 14 dni od daty złożenia przez Zamawiającego reklamacji, dostarczy zamienną partię takiego samego towaru bez wad, na swój koszt i ryzyko.
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 bez zgody Zamawiającego.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 9

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.

§ 10

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.

§ 11

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

§ 12

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

§ 13

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.

§ 14

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 48/x/2013

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Wojewódzki Szpital Zespolony
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:

mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Zamawiającym lub WSzZ**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego firmą:

.....

.....

.....

REGON:.....

NIP:

KRS:

konto nr:

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa odczynników koagulologicznych i niezbędnych materiałów dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej zgodnie z Pakietem nr 7, w asortymencie przedstawionym w Załącznikach nr 7A i 7B do SIWZ, które to stanowią załączniki do niniejszej umowy zgodnie z ofertą przetargową z dnia2013 r.
2. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowana ilość odczynników i materiałów wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym nr 1 i 2 (Załącznik nr 7A i 7B do SIWZ) jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego 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, analizatory do wykonywania badań o parametrach określonych w Załącznikach nr 7D i 7E do SIWZ, które stanowią załączniki do niniejszej umowy, na zasadach określonych w umowie dzierżawy nr 48/x/D/2013, który zostanie przekazany 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 7D i 7E do SIWZ, będącymi załącznikami do niniejszej umowy.

§ 2

1. Wykonawca dostarczy odczynniki będące przedmiotem niniejszej umowy do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko każdorazowo na podstawie zamówienia częściowego składanego przez Kierownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej W.Sz.Z w terminie **dni roboczych** (nie dłużej niż 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, ilość, cenę, serię dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy.
3. 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 dnia2013 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 dnia2013 r.
2. Ceny jednostkowe netto dla poszczególnych odczynników będących przedmiotem niniejszej umowy przedstawione w ofercie przetargowej z dnia2013 r. nie ulegną zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy tj. 36 miesięcy licząc od daty jej podpisania z zastrzeżeniem ust. 3.

3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania pod warunkiem:
 - strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
 - ilekroć następuje zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa.
4. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia – po złożeniu oświadczenia przez producenta, 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.
5. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
6. 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** (minimum 30 dni) 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 w przypadku opóźnienia w dostawie, przekraczającego 5 dni roboczych przysługuje mu prawo zakupu towaru zastępczego u innego Dostawcy. Różnicą w cenie zostanie obciążony Wykonawca.

§ 7

Reklamacje:

1. Wykonawca w terminie 14 dni od daty złożenia przez Zamawiającego reklamacji, dostarczy zamienną partię takiego samego towaru bez wad, na swój koszt i ryzyko.
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 bez zgody Zamawiającego.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 9

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.

§ 10

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.

§ 11

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

§ 12

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

§ 13

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.

§ 14

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA DZIERŻAWY Nr 48/x/D/2013

zawarta w dniur. pomiędzy:

Wojewódzki Szpital Zespolony
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:

mgr Elżbieta Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Dzierżawcą**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

REGON:

NIP:

KRS:

konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wydzierżawiającym**

§ 1

1. Wyzierzawiający oddaje a Dierzawca przyjmuje w dzierzawę dwa analizatory: analizator podstawowy, producent, rok produkcji oraz analizator back-up, producent, rok produkcji dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej W.Sz.Z. o parametrach technicznych określonych w Załącznikach nr 7D i 7E do SIWZ, które to stanowią załączniki do niniejszej umowy, zgodnie z ofertą przetargową z dnia2013 r.
2. Wyzierzawiający 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. Wyzierzawiający gwarantuje, że urządzenie, o którym mowa w punkcie 1 jest fabrycznie nowe, kompletne, sprawne i gotowe do pracy.
4. Wyzierzawiający gwarantuje, że aparat buck-up, o którym mowa w punkcie 1 jest nie starszy niż 3 lata, kompletny, sprawny i gotowy do pracy.

§ 2

1. Wyzierzawiający dostarczy na własny koszt urządzenia do siedziby Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie maksymalnie 2 tygodni od daty obowiązywania niniejszej umowy oraz umowy 48/x/2013 z dnia2013 r.
2. Przekazanie analizatorów do bieżącej eksploatacji zostanie stwierdzone w formie pisemnej protokołem przekazania.
3. Ze strony Zamawiającego osobą upoważnioną do dokonania odbioru przedmiotu dzierzawy oraz podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego, o którym mowa w punkcie 2 niniejszego paragrafu, jest pracownik Sekcji Sprzętu Medycznego W.Sz.Z. Pan Tadeusz Dłuszcakowski.
4. Wyzierzawiający zobowiązany jest dostarczyć wraz z analizatorami:
 - protokół odbioru z uzupełnionymi danymi oferowanego wyrobu, oraz ewentualnym protokołem braków i rozbieżności;
 - kopię dokumentu dopuszczającego do obrotu i używania dzierzawionych analizatorów zaoferowanych zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679);
 - instrukcje obsługi aparatów w języku polskim – po 2 szt. + instrukcja w wersji elektronicznej do każdego analizatora.

§ 3

1. W ramach niniejszego zamówienia Wyzierzawiający na swój koszt zobowiązany jest do zapewnienia pełnej obsługi serwisowej wydierzawionych analizatorów na zasadach określonych w Załącznikach nr 7D i 7E do SIWZ.
2. Dierzawca zobowiązuje użytkować wydierzawione analizatory zgodnie z ich przeznaczeniem i właściwościami.
3. Dierzawca zobowiązuje się zabezpieczyć wydierzawione analizatory przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.
4. Koszt ewentualnego ubezpieczenia analizatorów ponosi Wyzierzawiający.

§ 4

1. Strony ustalają wysokość czynszu dzierzawnego na kwotę zł (słownie:)
- miesięcznie, powiększoną o podatek od towarów i usług VAT, zgodnie z Załącznikiem nr 7C do SIWZ, który stanowi załącznik no niniejszej umowy.

2. Cena dzierżawy netto analizatorów będących przedmiotem niniejszej umowy przedstawiona w ofercie przetargowej z dnia2013 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. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2 tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.
5. Strony ustalają, że czynsz dzierżawny, o którym mowa w ust. 1 płatny będzie przelewem na konto Wydierżawiającego na podstawie faktury VAT z terminem płatności **dni kalendarzowych** (nie mniej niż 30 dni) od daty jego wystawienia.
6. W przypadku nieterminowych płatności Dzierżawca może zapłacić Wydierżawiającemu odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.
7. 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 bez zgody Zamawiającego.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 6

1. Dzierżawca nie może bez pisemnej zgody Wydierżawiającego udostępniać urządzeń 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 urządzeń przez Dzierżawcę niezgodnie z ich właściwościami i przeznaczeniem;
 - 1.2. oddania urządzeń bez zgody Wydierżawiającego do używania osobie trzeciej lub poddzierżawianie ich;
 - 1.3. 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 36 miesięcy, od dniar. do dniar.

§ 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 7C, 7D i 7E do SIWZ (Wydzierżawiającego) z dnia2013 r.

WYDZIERŻAWIAJĄCY

DZIERŻAWCA

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 48/x/2013

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Wojewódzki Szpital Zespolony
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:

mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Zamawiającym lub WSzZ**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego firmą:

.....

.....

.....

REGON:.....

NIP:

KRS:

konto nr:

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa odczynników do immunologii i materiałów niezbędnych do wykonywania badań dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej zgodnie z Pakietem nr 8, w asortymencie przedstawionym w Załącznikach nr 8A i 8B do SIWZ, które to stanowią załączniki do niniejszej umowy zgodnie z ofertą przetargową z dnia2013 r.
2. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowana ilość odczynników i materiałów wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym nr 1 i 2 (Załącznik nr 8A i 8B do SIWZ) jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego 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 o parametrach określonych w Załączniku nr 8D do SIWZ, który stanowi załącznik do niniejszej umowy, na zasadach określonych w umowie dzierżawy nr 48/x/D/2013, 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 8D do SIWZ, będącym załącznikiem do niniejszej umowy.

§ 2

1. Wykonawca dostarczy odczynniki będące przedmiotem niniejszej umowy do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko każdorazowo na podstawie zamówienia częściowego składanego przez Kierownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej W.Sz.Z w terminie **dni roboczych** (nie dłużej niż 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, ilość, cenę, serię dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy.
3. 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 dnia2013 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 dnia2013 r.
2. Ceny jednostkowe netto dla poszczególnych odczynników będących przedmiotem niniejszej umowy przedstawione w ofercie przetargowej z dnia2013 r. nie ulegną zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy tj. 36 miesięcy licząc od daty jej podpisania z zastrzeżeniem ust. 3.

3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania pod warunkiem:
 - strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
 - ilekroć następuje zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa.
4. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia – po złożeniu oświadczenia przez producenta, 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.
5. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
6. 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** (minimum 30 dni) 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 w przypadku opóźnienia w dostawie, przekraczającego 5 dni roboczych przysługuje mu prawo zakupu towaru zastępczego u innego Dostawcy. Różnicą w cenie zostanie obciążony Wykonawca.

§ 7

Reklamacje:

1. Wykonawca w terminie 14 dni od daty złożenia przez Zamawiającego reklamacji, dostarczy zamienną partię takiego samego towaru bez wad, na swój koszt i ryzyko.
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 bez zgody Zamawiającego.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 9

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.

§ 10

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.

§ 11

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

§ 12

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

§ 13

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.

§ 14

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA DZIERŻAWY Nr 48/x/D/2013

zawarta w dniur. pomiędzy:

Wojewódzki Szpital Zespolony
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:

mgr Elżbieta Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Dzierżawcą**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

REGON:

NIP:

KRS:

konto nr

reprezentowaną przez:

2.

2.

zwaną dalej **Wydzierżawiającym**

§ 1

1. Wydzierżawiający oddaje a Dzierżawca przyjmuje w dzierżawę analizator, producent, rok produkcji dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej W.Sz.Z. o parametrach technicznych określonych w Załączniku nr 8D do SIWZ, który stanowi załącznik do niniejszej umowy, zgodnie z ofertą przetargową z dnia2013 r.
2. Wydzierżawiający 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. Wydzierżawiający gwarantuje, że urządzenie, o którym mowa w punkcie 1 jest fabrycznie nowe, kompletne, sprawne i gotowe do pracy.

§ 2

1. Wydzierżawiający dostarczy na własny koszt urządzenie do siedziby Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie maksymalnie 2 tygodni od daty obowiązywania niniejszej umowy oraz umowy 48/x/2013 z dnia2013 r.
2. Przekazanie analizatora do bieżącej eksploatacji zostanie stwierdzone w formie pisemnej protokołem przekazania.
3. Ze strony Zamawiającego osobą upoważnioną do dokonania odbioru przedmiotu dzierżawy oraz podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego, o którym mowa w punkcie 2 niniejszego paragrafu, jest pracownik Sekcji Sprzętu Medycznego W.Sz.Z. Pan Tadeusz Dłuszczański.
4. Wydzierżawiający zobowiązany jest dostarczyć wraz z analizatorem:
 - protokół odbioru z uzupełnionymi danymi oferowanego wyrobu, oraz ewentualnym protokołem braków i rozbieżności;
 - kopię dokumentu dopuszczającego do obrotu i używania dzierżawionych analizatorów zaoferowanych zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679);
 - instrukcje obsługi aparatów w języku polskim – po 2 szt. + instrukcja w wersji elektronicznej.

§ 3

1. W ramach niniejszego zamówienia Wydzierżawiający na swój koszt zobowiązany jest do zapewnienia pełnej obsługi serwisowej wydierżawionego analizatora na zasadach określonych w Załączniku nr 8D do SIWZ.
2. Dzierżawca zobowiązuje użytkować wydierżawiony analizator zgodnie z jego przeznaczeniem i właściwościami.
3. Dzierżawca zobowiązuje się zabezpieczyć wydierżawiony analizator przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.
4. Koszt ewentualnego ubezpieczenia analizatora ponosi Wydzierżawiający.

§ 4

1. Strony ustalają wysokość czynszu dzierżawnego na kwotę zł (słownie:) miesięcznie, powiększoną o podatek od towarów i usług VAT, zgodnie z Załącznikiem nr 8C do SIWZ, który stanowi załącznik do niniejszej umowy.
2. Cena dzierżawy netto analizatora będącego przedmiotem niniejszej umowy przedstawiona w ofercie przetargowej z dnia2013 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. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2 tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.
5. Strony ustalają, że czynsz dzierżawny, o którym mowa w ust. 1 płatny będzie przelewem na konto Wydierżawiającego na podstawie faktury VAT z terminem płatności **dni kalendarzowych** (nie mniej niż 30 dni) od daty jego wystawienia.
6. W przypadku nieterminowych płatności Dzierżawca może zapłacić Wydierżawiającemu odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.
7. 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 bez zgody Zamawiającego.
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 ich właściwościami i przeznaczeniem;
 - 1.2. oddania urządzenia 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 urządzenie w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji.
2. Nośniki danych zawierające informacje o pacjentach i zleceniodawcach zostaną po zakończeniu dzierżawy zdemonstrowane przez Wykonawcę z urządzenia i przekazane Zamawiającemu celem ich trwałego zniszczenia.

§ 9

Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 36 miesięcy, od dniar. do dniar.

§ 10

Strony zgodnie ustalają, że negocjacje 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 8C i 8D do SIWZ (Wydzierżawiającego) z dnia2013 r.

WYDZIERŻAWIAJĄCY

DZIERŻAWCA