

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

na dostawę:

Pakiet nr 1- 6: odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi techniką probówkową dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w okresie 24 miesięcy;

Pakiet nr 7 – mikrokart żelowych, odczynników i krwinek do manualnej metody mikrokolumnowej wraz z dzierżawą 4 wirówek przeznaczonych do wirowania mikrokart żelowych i 2 inkubatorów do mikrokart żelowych dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w okresie 24 miesięcy oraz przeprowadzenie szkolenia personelu Pracowni i pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionych wirówek i inkubatorów.

**w trybie przetargu nieograniczonego
o wartości poniżej 209.000 euro**

tj. poniżej kwoty wartości zamówienia określonej w § 1 pkt. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 28.12.2015 r. (Dz. U. poz. 2263) wydanego na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z dnia 22 grudnia 2015 r. poz. 2164)

Znak sprawy 31/2016

Elbląg, lipiec 2016 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 techniką probówkową (CPV: 33.69.61.00-6) dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w okresie 24 miesięcy;

Pakiet nr 7: mikrokart żelowych, odczynników i krwinek do manualnej metody mikrokolumnowej (CPV: 33.69.62.00-7) wraz z dzierżawą 4 wirówek przeznaczonych do wirowania mikrokart żelowych i 2 inkubatorów do mikrokart żelowych (CPV: 33.12.41.00-6) dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w okresie 24 miesięcy oraz przeprowadzenie szkolenia personelu Pracowni i pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionych wirówek i inkubatorów (CPV: 80.51.10.00-9).

2. Tryb udzielania zamówienia

przetarg nieograniczony o wartości poniżej 209.000 euro

Podstawa prawna

1. Art. 10 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z dnia 22 grudnia 2015 r. poz. 2164).
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 7 pakietach:

1.1. Pakiet nr 1-6:

Odczynniki do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi techniką probówkową dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w okresie 24 miesięcy, których dokładny asortyment oraz ilości zostały określone w Załącznikach od nr 1 do nr 6 do SIWZ.

1.2. Pakiet nr 7:

- a) Mikrokarty żelowe, odczynniki i krwinki do manualnej metody mikrokolumnowej dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi, których asortyment oraz ilości zostały określone w Załączniku nr 7 do SIWZ.

Zamawiający wymaga, aby wszystkie zaoferowane mikrokarty żelowe, odczynniki i krwinki określone w Załączniku nr 7 oraz dzierżawione wirówki i inkubatory były od jednego autoryzowanego producenta i posiadały certyfikat CE producenta.

- b) Dzierżawa 4 szt. wirówek oraz 2 inkubatorów przeznaczonych do mikrokart żelowych dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi, których wymagane parametry (parametry graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń przedstawiono w Załącznikach nr 7.2. i 7.3. do SIWZ. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane do dzierżawy wirówki i inkubatory były fabrycznie nowe lub używane, ale nie starsze niż z 2016 r., kompletne i po zainstalowaniu były gotowe do podjęcia działalności medycznej, bez żadnych dodatkowych

zakupów i inwestycji. Koszt związany z dzierżawą przez Zamawiającego wirówek i inkubatorów przez okres 24 miesięcy stanowi arkusz cenowy – Załącznik Nr 7.1. do SIWZ.

- c) Przeprowadzenie szkolenia personelu Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi oraz pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionych wirówek i inkubatorów.
2. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Jeżeli dany produkt nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl ww. ustawy o wyrobach medycznych Wykonawca składa stosowne oświadczenie.
3. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia na swój koszt utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Za ofertę częściową Zamawiający uznaje część zamówienia zawierającą cały asortyment przewidziany dla danego pakietu określony w odpowiednim *Załączniku od nr 1 do nr 7 do SIWZ*.
5. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
6. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
7. Wykonawca zobowiązuje się do utrzymania stałości cen przez okres trwania umowy, tj. 24 miesiące licząc od dnia obowiązywania umowy z zastrzeżeniem pkt 8.
8. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania w przypadku zmiany:
 - 1) stawki podatku od towarów i usług – wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się stosownie do ceny brutto wynikającej z nowej stawki począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, przy czym w przypadku wzrostu wynagrodzenia wykonawcy jest on zobowiązany wykazać wpływ zmiany na koszty wykonania zamówienia;
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę - wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów; zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić jedynie w przypadku zmiany wynagrodzenia osób zatrudnionych u Wykonawcy w oparciu o umowę o pracę, które bezpośrednio wykonują zamówienie;
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne - wynagrodzenie wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów.
9. W razie wejścia w życie zmian, o których mowa w pkt 8 w trakcie okresu rozliczeniowego Wykonawca wystawi fakturę uwzględniającą dwie różne stawki wynagrodzenia.
10. Roszczenie Wykonawcy o dokonanie zmian w umowie opisanych w pkt 8 wygasa, jeżeli nie zostanie zgłoszone, łącznie z wykazaniem wpływu zmiany na koszty wykonania zamówienia, w terminie 30 dni od wejścia w życie przepisów wprowadzających zmiany.
11. Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w razie zajścia okoliczności wymienionych w pkt 8 zostaną wprowadzone aneksem do umowy, przy czym Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy za 30-dniowym pisemnym wypowiedzeniem, jeżeli w wyniku zmian opisanych w pkt 8 wynagrodzenie Wykonawcy wzrośnie o więcej niż 5% w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia, a do zakończenia umowy pozostaje okres dłuższy niż 6 miesięcy.
12. W terminie 5 dni od daty zawarcia umowy Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia szczegółowej kalkulacji tj. koszty wynagrodzenia oraz wysokość składek na ubezpieczenie

społeczne lub zdrowotne pod rygorem nie uznania przez Zamawiającego zasadnych roszczeń zmiany wynagrodzenia o którym mowa w pkt 8.

13. Strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
14. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.
15. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w pkt 8, 13 i 14 zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
16. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie, przy czym Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy bez względu na okres, na jaki ją przedłużono w przypadku zawarcia nowej umowy dotyczącej przedmiotu zamówienia.
17. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 14-dniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.
18. Zamawiający nie przewiduje dokonywania zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 6 i 7 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z dnia 22 grudnia 2015 r. poz. 2164).

4. Termin wykonania zamówienia.

1. Wymagany termin wykonania zamówienia:

1.1. dla Pakietów nr 1-6: 24 miesiące, tj. od dnia 23.01.2017 r. do 23.01.2019 r.

Realizacja zamówienia w zakresie dostaw odczynników dla Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi odbywać się będzie sukcesywnie, każdorazowo na podstawie zamówień częściowych składanych przez Sekcję Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia częściowego, z wyjątkiem Pakietu nr 5, dla którego dostawy odbywać się będą zgodnie z harmonogramem dostaw krwinek 1 raz w miesiącu, 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.

1.2. dla Pakietu nr 7: 24 miesiące, tj. od dnia 23.01.2017 r. do 23.01.2019 r.

a) Dostawy mikrokart żelowych i odczynników (poz. 1-11 w Załączniku nr 7) będą realizowane sukcesywnie przez Wykonawcę własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko, zgodnie z harmonogramem dostaw w okresie 24 miesięcy, każdorazowo na podstawie zamówień częściowych składanych przez Sekcję Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego.

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

b) Dostawy krwinek wzorcowych (poz. 12-16 w Załączniku nr 7) dostarczane będą sukcesywnie przez Wykonawcę własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko zgodnie z harmonogramem dostaw na abonament 1 raz w miesiącu, w okresie 24 miesięcy.

c) Wykonawca dostarczy i przekaze Zamawiającemu do dzierżawy 4 szt. wirówek oraz 2 szt. inkubatorów najpóźniej w terminie 09-20.01.2017 r., co zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez przedstawicieli obu stron.

d) Dzierżawa wirówek i inkubatorów odbędzie się na zasadach uregulowanych umową dzierżawy, której wzór stanowi Załącznik Nr 14 do SIWZ.

- e) Szkolenie personelu Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi oraz pracowników personelu obsługi technicznej odbędzie się w siedzibie Zamawiającego w terminie max. 2 dni roboczych, liczonych od dnia dostarczenia dzierżawionych wirówek i inkubatorów.
2. Warunki płatności: odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku, termin płatności nie krótszy niż **30 dni kalendarzowych** licząc od dnia dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego oraz przekazania do bieżącej eksploatacji przedmiotu zamówienia wraz z podpisaniem protokołu odbioru końcowego bez uwag oraz dostarczeniem faktury do siedziby Zamawiającego.

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. W celu potwierdzenia, warunków udziału opisanych w pkt. 5.1. SIWZ 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 9 do SIWZ**.

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

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

- wykonawcy będący spółką jawną, spółką partnerską, spółką komandytową, spółką komandytowo-akcyjną lub osobą prawną, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub urzędującego członka organu zarządzającego nie są prawomocnie skazani za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku.

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

- 1) wykonywali bezpośrednio czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania, z wyłączeniem czynności wykonywanych podczas dialogu technicznego, o którym mowa w art. 31a ust. 1 PZP, lub posługiwali się w celu sporządzenia oferty osobami uczestniczącymi w dokonywaniu tych czynności, chyba że udział tych wykonawców w postępowaniu nie utrudni uczciwej konkurencji; przepisu nie stosuje się do wykonawców, którym udziela się zamówienia na podstawie art. 62 ust. 1 pkt 2 lub art. 67 ust. 1 pkt 1 i 2 PZP;
- 2) nie wnieśli wadium do upływu terminu składania ofert, na przedłużony okres związania oferta lub w terminie, o którym mowa w art. 46 ust. 3 PZP, albo nie zgodzili się na przedłużenie okresu związania oferta;(jeżeli jest wymagane)
- 3) złożyli nieprawdziwe informacje mające wpływ lub mogące mieć wpływ na wynik prowadzonego postępowania;
- 4) nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu;
- 5) należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.), złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym samym postępowaniu, chyba że wykazą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzi do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

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

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

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

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

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

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

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

1. Oryginał oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy z art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 10 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.

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

Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunków, o których mowa w pkt. 5 SIWZ, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust 2b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji zamówienia Zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt. 6.1., 6.2. i 6.4. SIWZ.

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

1. Zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 6.1. ppkt. 2, 3, 4 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. Dokumenty, o których mowa w pkt. 6.3. pkt. 1 lit. a i c SIWZ oraz pkt. 6.3. ppkt. 2 SIWZ powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem składania ofert. Dokument, o którym mowa w pkt. 6.3. ppkt. 1 lit. b SIWZ powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem składania ofert.
3. 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 6.3. ppkt 1 i 2 SIWZ zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiedniomiejscu zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania. Przepis pkt.6.3. ppkt. 3 SIWZ stosuje się odpowiednio.
4. 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.

6.4. 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 11 do SIWZ.

6.5. Ponadto oferta musi zawierać następujące dokumenty:

1. Wypełnione arkusze asortymentowo-cenowe (Załączniki nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6/ 7 do SIWZ) - odpowiednio do zakresu złożonej oferty.
2. Wypełniony arkusz z parametrami podlegającymi ocenie (Pakiet nr 2) – Załącznik nr 2.1. do SIWZ.
3. Wypełniony arkusz asortymentowo-cenowy (Pakiet nr 7 – koszt dzierżawy wirówek i inkubatorów) - Załącznik nr 7.1. do SIWZ.
4. Parametry wymagane dla wirówek, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 7) – Załącznik nr 7.2. do SIWZ.
5. Parametry wymagane dla inkubatorów, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 7) – Załącznik nr 7.3. do SIWZ.
6. Wypełniony arkusz z parametrami podlegającymi ocenie (Pakiet nr 7) – Załącznik nr 7.4. do SIWZ.

7. Formularz ofertowy - Załącznik Nr 8 do SIWZ.
8. 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.
9. 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.
10. Oświadczenie Wykonawcy, że w przypadku wyboru jego oferty zobowiązuje się do podpisania umowy sprzedaży/ umowy sprzedaży i umowy dzierżawy, stanowiących Załączniki Nr 12, 13, 14 do SIWZ.
11. Oświadczenie Wykonawcy, że wirówki oraz inkubatory w dniu przekazania do użytkowania będą w pełni sprawne.
12. Wskazanie przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy/ nie powierzy podwykonawcom.
13. Wykaz wszystkich dokumentów – spis zawartości złożonej oferty.

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

Dla Pakietów nr 1-6:

1. Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych np. deklaracje CE/ oznakowanie z numerem jednostki notyfikowanej, dokumenty dopuszczające do obrotu na rynku polskim. Na wyroby nie zakwalifikowane jako wyroby medyczne Wykonawca składa stosowne oświadczenie – dotyczy Pakietów nr 1-6.
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 Pakietów nr 1-6.
3. Dokument potwierdzający, że odczynniki są umieszczone w wykazie A lub B (zgodnie z Rozp. Min. Zdr. z dnia 12.01.2011 r.) – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1, 3, 4, 5, 7; Pakietu nr 2 poz. 1-6; Pakietu nr 3 poz. 1-5, 12, 13, 17, 18; Pakietu nr 5 poz. 1-3.
4. Instrukcję wykonania badań i odczytu reakcji w języku polskim dla poszczególnych odczynników - dotyczy Pakietów nr 1, 2, 3, 4, 6.
5. Opisy i metodyki w języku polskim – dotyczy Pakietów nr 1, 2, 3, 4, 6.
6. Oświadczenie o niezmienności producenta dostarczanych odczynników przez cały okres trwania umowy – dotyczy Pakietu nr 1, 2, 5.
7. Bezpłatne próbki oferowanych odczynników (w oryginalnych opakowaniach) wraz z instrukcją użycia odczynników, których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego – 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.
8. Obowiązujące świadectwa kontroli jakości dla dostarczonych odczynników – dotyczy Pakietów nr 1, 2, 3, 4, 5, 6.
9. Dokumenty, na podstawie których Zamawiający dokona oceny parametrów jakościowych określonych w Załączniku nr 2.1. do SIWZ (parametry podlegające ocenie) – dotyczy odczynników z Pakietu nr 2 poz. nr 1-6.
10. Opis użycia krwinek do poszczególnych testów w języku polskim – dotyczy Pakietu nr 5.

11. Ulotki/ katalogi/ foldery z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, terminem ważności oraz instrukcje wykonywania badań w języku polskim - dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1, 2, 3.
12. Wykaz konfiguracji antygenowej na krwinkach do identyfikacji swoistości przeciwciał (dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1).
13. Harmonogram dostaw zgodnie, z którym będą dostarczane krwinki (na abonament) 1 x w miesiącu – dotyczy Pakietu nr 5.

Dla Pakietu nr 7:

1. Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych - dotyczy mikrokart żelowych, odczynników, krwinek, wirówek i inkubatorów. Na wyroby nie zakwalifikowane jako wyroby medyczne Wykonawca składa stosowne oświadczenie.
2. Aktualne karty charakterystyki (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników kwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozp. Min. Zdr. z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U. 03.199.1948 r.) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Dokument potwierdzający, że krwinki wzorcowe są umieszczone w wykazie A lub B (zgodnie z Rozp. Min. Zdr. z dnia 12.01.2011 r.).
4. Opis użycia mikrokart, gotowych krwinek i innych odczynników do poszczególnych testów w języku polskim.
5. Szczegółową konfigurację antygenową na krwinkach do wykrywania przeciwciał z poz. nr 13, 14, 15, 16.
6. Harmonogram dostaw krwinek wzorcowych i mikrokart.
7. Certyfikat zgodności produktu z dyrektywą 98/79/EC(IVD)-CE na wirówkę i inkubator.
8. Oświadczenie autoryzowanego serwisu potwierdzającego sprawność urządzeń w chwili przekazania dla użytkownika.
9. Opis zaoferowanego przedmiotu zamówienia, polskojęzyczne ulotki, katalogi, foldery lub materiały informacyjne, z których jednoznacznie wynika, że zaoferowane wirówki i inkubatory spełniają wszystkie wymagane przez Zamawiającego parametry określone w Załącznikach nr 7.2. i 7.3. do SIWZ.
10. Polskojęzyczne ulotki, katalogi, foldery lub materiały informacyjne, z których jednoznacznie wynika, że zaoferowana mikrokarta z poz. nr 9 spełnia parametry wymienione w Załączniku nr 7.4. do SIWZ (parametry oceniane), których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie Zamawiającego – dotyczy w przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje mikrokartę 5-składnikową.
11. Oświadczenie autoryzowanego serwisu o walidacji wirówek i inkubatorów, w przypadku zaoferowania do dzierżawy używanych wirówek i inkubatorów.

6.7. 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

korrespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik.

6.8. Informacje dotyczące jawności postępowania

1. Zgodnie z art. 8 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych postępowanie o udzielenie zamówienia jest jawne.
2. Zgodnie z art. 8 ust. 2 Zamawiający może ograniczyć dostęp do informacji związanych z postępowaniem o udzielenie zamówienia tylko w przypadkach określonych w ustawie.
3. Zgodnie z art. 8 ust. 3 Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4.
4. Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa jeżeli kumulatywnie zostaną spełnione trzy n/wym. przesłanki.
 - 4.1. brak upublicznienia tej informacji (Zamawiający przyjmie wyjaśnienia, oświadczenia Wykonawcy)
 - 4.2. kwalifikację rodzajową (na przykład informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa)
 - 4.3. niezbędne podjęte działania w kierunku ochrony poufności tych informacji, tj.
 - a) działanie w kierunku ochrony fizycznej
 - b) działanie w kierunku ochrony prawnej

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

Powyższe dotyczy dokumentów żądanych przez Zamawiającego na termin składania ofert.

Zastrzeżenie informacji przez Wykonawcę po terminie składania ofert nie będzie skuteczne.
5. Jeżeli Wykonawca w wyniku składania wyjaśnień treści oferty przedłoży Zamawiającemu dowody/ informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa, które nie były wymagane na termin składania ofert to konieczne jest ich zastrzeżenie, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazanie, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z zapisami w pkt. 6.9 ppkt. 4 SIWZ.

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

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim.
2. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się z zachowaniem formy pisemnej.
3. W przedmiotowym postępowaniu oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują **pisemnie**.
4. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany niezwłocznie udzielić wyjaśnień, nie później niż 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia **01.08.2016 r.**, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie wpłynie do Zamawiającego po upływie tego terminu lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień lub pozostawić wniosek bez rozpatrywania.
5. Jeżeli Zamawiający przedłuży termin składania ofert, pozostaje on bez wpływu na bieg terminu składania wniosków, zapytań do SIWZ.
6. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekaże Wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza się na tej stronie.

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

8. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami:

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

9. Termin związania ofertą:

Wykonawca związany jest złożoną przez siebie ofertą przez okres 30 dni od dnia ostatecznego terminu składania ofert. Bieg terminu rozpoczyna się wraz z terminem składania ofert.

10. 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 8 do SIWZ**) wraz z wypełnionymi i podpisanymi przez Wykonawcę arkuszami asortymentowo-cenowymi stanowiącymi Załączniki nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6/ 7 do SIWZ – odpowiednio do Pakietu, na który została złożona oferta.
3. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną własną ofertę.
4. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze lub inną trwałą, czytelną techniką. Każda strona powinna być opatrzona kolejnym numerem i podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy. Ewentualne poprawki w tekście oferty muszą być parafowane i datowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę (upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz).
5. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami na kolejno ponumerowanych stronach należy umieścić w dwóch zapieczętowanych kopertach (opakowaniach): zewnętrznej i wewnętrznej; opatrzonych danymi Wykonawcy.
6. Ponadto zewnętrzna koperta musi być opatrzona następującym napisem:
„OFERTA dla Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu na dostawę odczynników i odczynników wraz z dzierzawą wirówek i inkubatorów w 7 pakietach dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi – 31/2016” – nie otwierać przed dniem 05.08.2016 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.

11. 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 **05.08.2016 r. do godz. 10.00** w Sekretariacie Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego, 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 **05.08.2016 r. o godz. 10.30** w siedzibie Zamawiającego – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, pokój 068 (niski parter) Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu przy ul. Królewieckiej 146. Otwarcie ofert jest jawne.

12. 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 zaokrągli wartość brutto w wierszu 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 stanowiących Załączniki nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5 /6/ 7 do SIWZ – odpowiednio do zakresu złożonej oferty. Instrukcja obliczenia ceny znajduje się w tabeli asortymentowo-cenowej w wersji 2 zaczynającym się od litery A. Następnie uzyskane wyniki wpisuje cyfrowo i słownie do Formularza ofertowego stanowiącego **Załącznik nr 8 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 Zamawiający doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek VAT, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.
6. Wykonawca składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku VAT.

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

13.1. Dla Pakietów nr 1, 3-6:

Przyjęte kryteria oceny i ich ranga:

cena - 100%
Łącznie - 100%

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

Cena brutto 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 pakietu

C_n - Cena brutto pakietu, najniższa spośród złożonych ofert w danym pakiecie

C_b - Cena brutto pakietu badanej oferty w danym pakiecie

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

Wykonawca, który przedstawi najniższą cenę w zakresie danego pakietu 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 100 %.

13.2. Dla Pakietu nr 2:

Przyjęte kryteria oceny i ich ranga:

cena - 85%

jakość - 15%

Łącznie - 100%

Każda oferta w tym pakiecie podlega indywidualnej ocenie przez trzech członków Komisji Przetargowej (Barbara Żyła, Anna Giesek, Małgorzata Czaplińska – Pracownia Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi), którzy przyznają punkty według swojej wiedzy i doświadczenia, informacji i opisów określonych przez Wykonawców w dokumentach przetargowych oraz na podstawie dostarczonej do testowania próbnej partii odczynników. Parametry oceniane oraz punktacja została określona w Załączniku nr 2.1. do SIWZ.

a) Kryterium Nr 1: cena

Cena brutto badanej oferty w pakiecie nr 2 podana w Formularzu ofertowym (Załącznik nr 8 do SIWZ) Wykonawcy będzie oceniana na podstawie następującego wzoru:

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

P - wartość punktowa oferty w pakiecie nr 2

C_n - cena brutto, najniższa spośród złożonych ofert w pakiecie nr 2

C_b - cena brutto badanej oferty w pakiecie nr 2

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

Wykonawca, który przedstawi najniższą cenę w 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 oferty w pakiecie nr 2 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 2.1. 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 2.1. Wartość punktowa jakości pakietu nr 2 zostanie przyznana przez członków Komisji Przetargowej indywidualnie, a następnie dodana i pomnożona razy 15%.

13.3. Dla Pakietu nr 7:

Przyjęte kryteria oceny i ich ranga:

cena - 98%

jakość - 2%

Łącznie - 100%

Każda oferta w tym pakiecie podlega indywidualnej ocenie przez wszystkich członków Komisji Przetargowej, którzy przyznają punkty według informacji i opisów załączonych przez Wykonawców do oferty przetargowej. Parametry oceniane oraz punktacja została określona w Załączniku nr 7.4. do SIWZ.

a) Kryterium Nr 1: cena

Cena brutto badanej oferty w pakiecie nr 7 podana w Formularzu ofertowym (Załącznik nr 8 do SIWZ) Wykonawcy będzie oceniana na podstawie następującego wzoru:

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

P - wartość punktowa oferty w pakiecie nr 7

C_n - cena brutto, najniższa spośród złożonych ofert w pakiecie nr 7

C_b - cena brutto badanej oferty w pakiecie nr 7

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

Wykonawca, który przedstawi najniższą cenę w zakresie pakietu nr 7 otrzyma 100 punktów, inni Wykonawcy odpowiednio mniej, stosownie do w/w wzoru.

Stosowania punktacja od 0-100 pkt.

Wartość punktowa ceny oferty w pakiecie nr 7 zostanie przyznana przez każdego członka Komisji Przetargowej indywidualnie, a następnie dodana i pomnożona razy 98 %.

b) Kryterium nr 2 – jakość

Stosowana punktacja w powyższym kryterium od 0 –100 pkt.

Wykonawca, którego oferta w zakresie pakietu nr 7 uzyska maksymalną sumę ocen częściowych w punktach za jakość (według Załącznika Nr 7.4. 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 7

P_b - suma ocen częściowych (w punktach) za jakość, pakietu nr 7 badanej oferty.

P_{max} - maksymalna suma ocen częściowych (w punktach) za jakość pakietu nr 7 wg Załącznika nr 7.4. Wartość punktowa jakości pakietu nr 7 zostanie przyznana przez członków Komisji Przetargowej indywidualnie, a następnie dodana i pomnożona razy 2%.

Zamawiający udzieli zamówienia publicznego Wykonawcy, którego oferta w danym Pakiecie 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.

14. 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. 14 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 nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty.
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.

- 4.2. w postępowaniu nie odrzucono żadnej oferty oraz nie wykluczono żadnego Wykonawcy.
5. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1. Ustawy Pzp.
6. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, Zamawiający przed zawarciem umowy zażąda umowy regulującej współpracę tych podmiotów np. umowa konsorcjum, umowa spółki cywilnej.
7. Zamawiający prześle wybranemu Wykonawcy umowę do podpisu listem poleconym.

15. 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 22 grudnia 2015 r., poz. 2164) 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 przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
 - opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu;
 - wykluczeniu odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
 - odrzucenia oferty odwołującego.
5. 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.
6. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
7. 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.
8. Termin wniesienia odwołania:
 - 8.1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia;
 - 8.2. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 5 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej;

- 8.3. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ppkt. 8.1 oraz ppkt.8.2 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;
9. 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.
10. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.
11. Skarga do sądu
- 11.1. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 11.2. 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.
- 11.3. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.
- 11.4. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.

16. 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: 31/x/2016 dla Pakietów nr 1-6 (**Załącznik nr 12 do SIWZ** do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia);
- umowa sprzedaży nr: 31/x/2016 dla Pakietu nr 7 (**Załącznik nr 13 do SIWZ** do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia);
- umowa dzierżawy nr: 31/x/D/2016 dla Pakietu nr 7 (**Załącznik nr 14 do SIWZ** do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia).

17. Specyfikacja zostanie przekazana w formie pisemnej na wniosek Wykonawcy w terminie 5 dni, za cenę 51,75 zł.

18. Załączniki stanowiące integralną część SIWZ:

1. Załączniki nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 do SIWZ – Arkusze asortymentowo-cenowe.
2. Załącznik nr 2.1. do SIWZ - Arkusz z parametrami podlegającymi ocenie (Pakiet nr 2).
3. Załącznik nr 7.1. do SIWZ - Arkusz asortymentowo-cenowy (Pakiet nr 7 – koszt dzierżawy wirówek i inkubatorów).
4. Załącznik nr 7.2. do SIWZ – Arkusz z parametrami wymaganymi dla wirówek, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 7).
5. Załącznik nr 7.3. do SIWZ - Arkusz z parametrami wymaganymi dla inkubatorów, warunki wymagane serwisu i szkoleń (Pakiet nr 7).
6. Załącznik nr 7.4. do SIWZ - Arkusz z parametrami podlegającymi ocenie (Pakiet nr 7).
7. Załącznik Nr 8 – Formularz ofertowy.
8. Załącznik Nr 9 – Oświadczenie zgodne z art. 22 ust. 1 Ustawy prawo zamówień publicznych.

9. Załącznik Nr 10 – Oświadczenie o nie podleganiu wykluczeniu z art. 24 ust.1 Ustawy prawo zamówień publicznych.
10. Załącznik Nr 11 - Informacja o przynależności do tej samej grupy kapitałowej.
11. Załącznik Nr 12 - Umowa sprzedaży nr 31/x/2016 – wzór dla Pakietów nr 1-6.
12. Załącznik Nr 13 - Umowa sprzedaży nr 31/x/2016 – wzór dla Pakietu nr 7.
13. Załącznik Nr 14 - Umowa dzierżawy nr 31/x/D/2016 – wzór dla Pakietu nr 7.

Podpisy Członków Komisji:

1. Barbara Żyła - Przewodnicząca Komisji Przetargowej
2. Anna Giesek - Członek Komisji Przetargowej
3. Małgorzata Czaplińska - Członek Komisji Przetargowej
4. Emilia Gajdzis - Sekretarz Komisji Przetargowej

Zatwierdził

.....
data i podpis Zamawiającego

L.p.	Odczynnik	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	J. m.	Ilość na 24 miesiące	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H= FxG	I = HxVAT	J=H+I
1.	PAPAINA	Odczynnik papainowy do badań serologicznych. Standaryzowany, liofilizowany. Ampułka 3 ml z rozpuszczalnikiem. Odczynnik do próbówkowej techniki testu enzymatycznego.		Ampułka 3 ml	20				
2.	LISS	Roztwór soli o niskiej sile jonowej. Odczynnik do badań serologicznych. Zawartość opakowania - 100 ml roztworu. Odczynnik do próbówkowej techniki testu enzymatycznego i PTA.		Pojemnik 100 ml	14				
3.	STANDARD anty-D	Odczynnik do kontroli testu PTA i testu LEN metodą próbówkową. Zawartość IgG anty-D w 1 ml wynosi 0,02 ug/ml (0,1IU/ml)		Ampułka 2 ml	50				
4.	STANDARD anty-D mikrometoda	Odczynnik do kontroli testu PTA mikrometodą. Zawartość IgG anty-D w 1 ml wynosi 0,01 ug/ml (0,05IU/ml)		Ampułka 2 ml	30				
5.	MONOWALENTNA SUROWICA ANTYGLOBULINOWA IgG	Odczynnik monoklonalny do stosowania w teście BTA i PTA techniką próbówkową. Ampułka 2 ml.		Ampułka 2 ml	80				
6.	PEG	Odczynnik do wykonywania testu PTA techniką próbówkową z zastosowaniem glikolu polietylenowego. Ampułka 4ml.		Ampułka 4 ml	60				

7.	SUROWICA ANTYGLOBULINOWA POLIWALENTNA	Surowica reaguje z przeciwciałami 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 probówkowej techniki testu PTA.		Ampułka 5 ml	70			
	Razem wartość netto							
	Razem wartość podatku VAT							
	Razem wartość brutto							

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodne z Ustawą z 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych np. deklaracja CE/oznakowanie z numerem jednostki notyfikowanej, dopuszczenie do obrotu na rynku polskim.
2. Odczynniki z poz. nr 1, 3, 4, 5, 7 muszą być umieszczone w wykazie A lub B zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 r.
3. Przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem - Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
4. Przedmiot zamówienia musi posiadać opisy i metodykę w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do uaktualniania metodyk i ich nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
5. Zamawiający wymaga załączenia do oferty i do każdej dostawy instrukcji wykonania badań dla poszczególnych odczynników oraz obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonych odczynników.
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 Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

L.p.	Odczynnik	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	Ilość ml na 24 miesiące	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 antygenu D z układu Rh. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. Odczynnik zawiera przeciwciała Anty-D klasy IgM. Odczynnik nie aglutynuje krwinek z antygenem kategorii D VI. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest na 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 128. Wielkość opakowania fiolki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.		600					
2.	ANTY-D mieszanka IgM+IgG (należy podać nazwę klonów klasy IgM i IgG).	Odczynnik monoklonalny do oznaczania antygenu D z układu Rh. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. Odczynnik zawiera przeciwciała Anty-D klasy IgM+IgG. Odczynnik wykrywa wszystkie kategorie i odmiany antygenu D łącznie z kat D VI. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest na 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 128. Wielkość opakowania fiolki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.		1100					

3.	ANTY-A klon I (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny A z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+. W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.		3100					
4.	ANTY-A klon II (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny A z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+. W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.		60					
5.	ANTY-B klon I (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygeny B z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+. W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3		3100					

		minutach osiąga nasilenie 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.							
6.	ANTY-B klon II (należy podać nazwę klonu)	Odczynnik monoklonalny do oznaczenia antygenu B z układu ABO. Zawiera przeciwciała klasy IgM. Do stosowania techniką szkiełkową i probówkową. W metodzie probówkowej odczynnik nie wymaga inkubacji z badanymi krwinkami a nasilenie reakcji po odwirowaniu jest od 3+ do 4+. W metodzie szkiełkowej reakcja dodatnia pojawia się po 10 sekundach i po 3 minutach osiąga nasilenie od 3+ do 4+. Wymagane miano w metodzie probówkowej nie mniej niż 256. Wielkość opakowania fiołki zamkniętej kroplomierzem po 5 lub 10 ml.		60					
	Razem wartość netto								
	Razem wartość podatku VAT								
	Razem wartość brutto								

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodne z Ustawą z 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych np. deklaracja CE/ oznakowanie z numerem jednostki notyfikowanej, dopuszczenie do obrotu na rynku polskim.
2. Odczynniki z poz. nr 1, 2, 3, 4, 5, 6 muszą być umieszczone w wykazie A lub B zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 r.
3. Przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem - Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
4. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokładny opis danego odczynnika i metodykę oznaczeń w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do uaktualniania metodyk i ich nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
5. Zamawiający wymaga dołączenia do przetargu nieodpłatnych próbek oferowanych odczynników (w oryginalnych opakowaniach) wraz z instrukcją użycia odczynników.
6. Zamawiający wymaga aby dostarczane odczynniki w czasie umowy były opatrzone oryginalnymi etykietami (nie ksero) takimi jakie były dostarczone do oferty przetargowej. Nie spełnienie tego warunku będzie podstawą do rozwiązania umowy.

7. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty świadectwa kontroli jakości dla wszystkich odczynników.
8. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty i każdej dostawy odczynników aktualnych świadectw kontroli jakości oraz instrukcji wykonania oznaczeń w języku polskim.
9. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy od daty dostawy.
10. Zamawiający wymaga, aby poszczególne dostawy odczynników nie odbiegały jakościowo i wizualnie od odczynników dostarczonych do oferty jako próbki (kolor, miano, siła reakcji). Nie spełnienie tego warunku będzie podstawą do rozwiązania umowy.
11. Zamawiający wymaga oświadczenia o niezmienności producenta ww. odczynników przez cały okres trwania umowy.
12. Wykonawca ma obowiązek przedstawienia w ofercie dokumentacji, na podstawie której Zamawiający dokona oceny parametrów jakościowych przedstawionych odczynników.
13. Zamawiający wymaga dołączenia do przetargu próbek oferowanych odczynników (w oryginalnych opakowaniach) wraz z instrukcją użycia odczynników.

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

Pakiet nr 2 - Parametry podlegające ocenie

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

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

L.p.	Odczynnik	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	J. m.	Ilość na 24 miesiące	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H= FxG	I = HxVAT	J=H+I
1.	ANTY-C	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki probówkowej		Fiolka 5 ml	5				
2.	ANTY-c	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki probówkowej		Fiolka 5 ml	5				
3.	ANTY-E	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki probówkowej		Fiolka 5 ml	5				
4.	ANTY-e	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki probówkowej		Fiolka 5 ml	5				
5.	ANTY-K	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki probówkowej		Fiolka 5 ml	5				
6.	ANTY-Cw	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki probówkowej		Fiolka 2 ml	7				
7.	ANTY-Lea	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgA - do techniki probówkowej		Fiolka 2 ml	4				
8.	ANTY-Leb	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgA - do techniki probówkowej		Fiolka 2 ml	3				
9.	ANTY-P1	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki probówkowej		Fiolka 2 ml	4				
10.	ANTY-M	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgG - do techniki probówkowej		Fiolka 2 ml	4				
11.	ANTY-N	Odczynnik monoklonalny klasy IgM lub klasy IgG - do techniki probówkowej		Fiolka 2 ml	3				
12.	ANTY-Jka	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki probówkowej		Fiolka 2 ml	5				

13.	ANTY-JKb	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	4				
14.	ANTY-H	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	3				
15.	ANTY-A1	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej lub lektyna		Fiolka 5 ml	4				
16.	ANTY-S	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	4				
17.	ANTY-s	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	3				
18.	ANTY-Fya	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	7				
19.	ANTY-Fyb	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej lub poliklonalne do techniki PTA		Fiolka 2 ml	4				
20.	ANTY-k (cellano)	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	3				
21.	ANTY-Lua (Lutheran)	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	1				
22.	ANTY-Kpa	Odczynnik monoklonalny klasy IgM - do techniki próbówkowej		Fiolka 2 ml	1				
	Razem wartość netto								
	Razem wartość podatku VAT								
	Razem wartość brutto								

1. Przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodne z Ustawą z 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych np. deklaracja CE/ oznakowanie z numerem jednostki notyfikowanej, dopuszczenie do obrotu na rynku polskim.
2. Odczynniki z poz. nr 1, 2, 3, 4, 5, 12, 13, 17, 18 muszą być umieszczone w wykazie A lub B zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 r.
3. Przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem - Dz.U 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
4. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty i każdej dostawy obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonych odczynników.
5. Przedmiot zamówienia musi posiadać opisy i metodykę w języku polskim oraz instrukcję wykonania badań w języku polskim dla poszczególnych odczynników. Wykonawca zobowiązany jest do uaktualniania metod i ich nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.

6. Odczynniki do oznaczania antygenów z układu Rh i antygeny K z układu Kell (od poz. nr 1 do poz. nr 6) muszą posiadać taką samą metodę oznaczania oraz nie wymagają inkubacji a wirowanie odbywa się w tych samych warunkach.
7. Zamawiający wymaga do przetargu dostarczenia metodyki oznaczeń w języku polskim dla pozycji 1,2,3,4,5,6.
8. Odczynniki z poz. 1-6 muszą pochodzić od jednego producenta.
9. Pozostałe odczynniki z poz. 7-22 mogą pochodzić od 2 lub 3 producentów.
10. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy licząc od dnia dostawy.

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

L.p.	Odczynnik	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	Wielkość opakowania	Ilość na 24 miesiące	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	5 zestawów				
		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.
2. Przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyki (zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02.09.2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem - Dz.U. 03.199.1948) lub stosowne oświadczenie, iż oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dla których producenci nie wystawiają kart charakterystyki.
3. Przedmiot zamówienia musi posiadać opisy i metodykę w języku polskim. Wykonawca zobowiązany jest do uaktualniania metodyk i ich nieodpłatnego dostarczania Zamawiającemu.
4. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty i każdej dostawy obowiązujących świadectw kontroli jakości dla dostarczonych odczynników.
5. Zamawiający wymaga załączenia do oferty i do każdej dostawy instrukcji wykonania badań.
6. Termin ważności odczynników co najmniej 9 miesięcy licząc od dnia dostawy.

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

L.p.	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	J. m.	Ilość na 24 miesiące	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	27 zestawów (1 zestaw na miesiąc)				
2.	Krwinki grupy 0RhD+ opłaszczane anty-D IgG do kontroli ujemnych testów antyglobulinowych (PTA) w technice próbówkowej. Termin ważności od 4 do 6 tygodni od dnia dostawy. (1 x 10 ml)		1 fiołka x 10 ml	27 fiolek (1 fiołka na miesiąc)				
3.	Zestaw standaryzowanych krwinek wzorcowych do badań układu ABO - 0, A1, A2, B do techniki szkiełkowej zgodnie z zaleceniami producenta. Krwinki zawieszone w roztworze konserwującym zabezpieczającym przed hemolizą stanowiącym jednocześnie środowisko reakcji i zachowującym właściwości krwinek w okresie ważności zestawu, w stężeniu umożliwiającym ich bezpośrednie użycie w teście szkiełkowym (gotowe do użycia bez dodatkowego przygotowania). Krwinki powinny być w buteleczkach z zakrętką zaopatrzoną w miękki, gumowy		1 zestaw = 4 krwinki x 10 ml	27 zestawów (1 zestaw na miesiąc)				

kropłomierz. Termin ważności od 4 do 6 tygodni od daty dostawy. Wszystkie krwinki są w 1 zestawie (opakowaniu) opatrzonym jednym numerem serii danego zestawu i jedną datą ważności dla wszystkich krwinek. (4 x 10 ml)						
Razem wartość netto						
Razem wartość podatku VAT						
Razem wartość brutto						

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

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

L.p.	Odczynnik	Opis odczynnika	Producent, nr katalogowy, nazwa handlowa	J.m.	Ilość na 24 miesiące	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Wartość podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	G	H= FxG	I = HxVAT	J=H+I
1.	0,15 mol/l roztwór NaCl o pH 6,6-7,6 (PBS)	Buforowany wodny roztwór NaCl do przygotowywania zawiesiny krwinek solnych i do przemywania testu PTA		1 op=5 litrów	120				

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

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

Mikrokarty żelowe, diluenty, krwinki i inne niezbędne odczynniki do mikrometody: PTA LISS, PTA-IgG, enzymatycznej, NaCl, BTA, do identyfikacji NAIH, oznaczenie grupy krwi w układzie ABO i RhD, fenotypu z układu Rh (C, c, E, e, Cw) oraz K z układu Kell

L.p.	Przedmiot zamówienia	Producent i nr katalogowy	J.m.	Ilość na 24 miesiące (108 tygodni)	Wielkość opakowania	Ilość opakowań na 24 miesiące (108 tygodni)	Cena jednego opakowania netto	Stawka VAT w %	Cena jednego opakowania brutto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J=FxG	K=JxH	L=J+K
1.	Mikrokarty żelowe do oznaczania grupy krwi w układzie ABO i RhD z rewersem (monoklonalne)		szt.	12600								
2.	Mikrokarty żelowe dla noworodków i niemowląt do 4 miesiąca życia- do oznaczania grupy krwi w układzie ABO (I KLON), RhDVI- i BTA		szt.	375								
3.	Mikrokarty żelowe dla noworodków i niemowląt do 4 miesiąca życia- do oznaczania grupy krwi w układzie ABO (II KLON), RhDVI+		szt.	375								
4.	Mikrokarty żelowe do oznaczania grupy krwi w układzie ABO (I KLON) i RhDVI- do badań przeglądowych w czasie ciąży i przed podaniem immunoglobuliny anty-D		szt.	300								
5.	Mikrokarty żelowe LISS / COOMB's z surowicą		szt.	15500								

	antyglobulinową poliwalentną											
6.	Mikrokarty żelowe NaCl / Enzym		szt.	680								
7.	Mikrokarty żelowe COOMB`s – IgG z surowicą antyglobulinową IgG		szt.	50								
8.	Mikrokarty żelowe – oznaczanie fenotypu z układu Rh z Cw i antygeny K z układu Kell (C, Cw, c, E, e, K)		szt.	300								
9.	Bezpośredni test antyglobulinowy w zakresie: IgG, IgM, IgA, C3c, C3d lub IgG, C3d do diagnostyki NAIH		szt.	72								
10.	Odczynnik LISS		ml	10000								
11.	Odczynnik do testów enzymatycznych		ml	400								
12.	Krwinki wzorcowe A1, B do układu ABO		ml	81 (3 zestawy na miesiąc)	2 x 10 ml							
13.	Panel z 3-4 (I-II-III lub I-II-III-IV) rodzajami krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał gotowych do użycia do testu PTA LISS metodą mikrokolumnową *		op.	135 (5 zestawów na miesiąc)	(3-4) x 10ml							
14.	Panel z 3-4 (I-II-III lub I-II-III-IV) rodzajami krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał gotowych do użycia do testu ENZYMATYCZNEGO metodą mikrokolumnową * (krwinki już wypapainowane)		op.	27 (1 zestaw na miesiąc)	(3-4) x 10ml							
15.	Panel z 11 krwinek wzorcowych do identyfikacji przeciwciał gotowych do użycia do testu PTA LISS metodą		op.	27 (1 zestaw na miesiąc)	11 x (4-5ml)							

	mikrokolumnową **											
16.	Panel z 11 krwinek wzorcowych do identyfikacji przeciwciał gotowych do użycia do testu ENZYMATYCZNEGO metodą mikrokolumnową ** (krwinki już wypapainowane)		op.	27 (1 zestaw na miesiąc)	11 x (4-5ml)							
	Razem wartość netto											
	Razem kwota podatku VAT											
	Razem wartość brutto											

WYMAGANIA:

- Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Jeżeli dany produkt nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. Wykonawca składa stosowne oświadczenie.
- Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać aktualne karty charakterystyk (zgodne z Rozp. Min. Zdr. z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (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.). Jeżeli dany odczynnik nie zawiera w swoim składzie substancji niebezpiecznych i nie zostały zakwalifikowane jako substancje niebezpieczne, w miejsce wymaganych aktualnych kart charakterystyk Wykonawca składa stosowne oświadczenie.
- Do każdej dostawy krwinek należy dołączyć obowiązujące świadectwa kontroli jakości dla dostarczonych krwinek.
- Przedmiot zamówienia musi posiadać opis użycia mikrokart żelowych, gotowych krwinek i innych odczynników do poszczególnych testów w języku polskim.
- Krwinki wzorcowe muszą być umieszczone w wykazie A lub B (zgodnie z Rozp. Min. Zdr. z dnia 12.01.2011 r.).
- Krwinki wzorcowe (poz. 13, 14, 15, 16) muszą posiadać szczegółową konfigurację antygenową na krwinkach do wykrywania przeciwciał.
- Należy dostarczyć harmonogram dostaw mikrokart żelowych, odczynników i krwinek wzorcowych.
- Wykonawca musi złożyć oświadczenie o posiadaniu w języku polskim instrukcji obsługi wirówek i inkubatorów.
- Wykonawca musi złożyć certyfikat zgodności produktu z dyrektywą 98/79/EC(IVD)-CE na wirówkę i inkubator.
- Wykonawca musi złożyć oświadczenie autoryzowanego serwisu potwierdzającego sprawność urządzeń w chwili przekazania do użytkowania.
- Po stwierdzeniu przez Zamawiającego obniżonej jakości zestawów odczynników lub panelu krwinek wzorcowych nastąpi ich wymiana przez Wykonawcę na nowe, bez dodatkowych kosztów dla Zamawiającego.
- Termin przydatności krwinek do użycia powinien wynosić od 4 do 5 tygodni od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego.
- Cały asortyment (łącznie z dzierżawionymi urządzeniami) musi pochodzić od jednego autoryzowanego producenta i musi posiadać certyfikat CE producenta.
- Oferowane mikrokarty, odczynniki i krwinki wzorcowe muszą być dopuszczone do obrotu na rynku polskim.

WYMAGANIA DLA MIKROKART ŻELOWYCH:

1. Mikrokarty w postaci 6-8 mikrokolumn wypełnione żelę separującym, gotowe do użycia, bez konieczności wstępnej preparatyki wykorzystujące metodę opartą na aglutynacji krwinek czerwonych. Odczynniki trwale naniesione na kolumny przez producenta.
2. Mikrokarty do badania grupy krwi w układzie ABO i RhD z badaniem izoaglutynin grupowych zawierają odczynniki monoklonalne trwale naniesione na kolumnienki przez producenta. Odczynnik do wykrywania antygeny D nie wykrywa antygeny D VI.
3. Mikrokarty do oznaczania antygenów A i B z układu ABO u noworodka zawierają odczynniki monoklonalne z dwóch różnych klonów.
4. Mikrokarty do oznaczania antygeny D z układu Rh u noworodka zawierają odczynniki monoklonalne z dwóch klonów: jeden wykrywający i jeden nie wykrywający antygen RhD odmiany D VI.
5. Mikrokarty do oznaczenia skróconej grupy krwi ABO i RhD u kobiet w ciąży i przed podaniem immunoglobuliny anti-D zawierają odczynniki monoklonalne i nie wykrywają antygeny RhD odmiany D VI.
6. Mikrokarty do wykrywania scryningowych przeciwciał odpornościowych i do prób zgodności wypełnione surowicą poliwalentną (IgG i C3d).
7. Dostawa mikrokart, odczynników, krwinek wzorcowych będą realizowane transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 st C). Wydruk z monitoringu temperatury transportu dostępny na prośbę Zamawiającego.
8. Mikrokarty muszą posiadać długą datę ważności serii produkcyjnych – od 9 do 12 miesięcy.
9. Każda mikrokarta musi być dokładnie opisana oraz musi być naniesiony nr serii i data ważności.
10. Mikrokarty muszą pochodzić od autoryzowanego producenta i posiadać certyfikat CE i być tej samej firmy co krwinki, diluenty i sprzęt do wirowania i inkubacji.
11. Do każdego rodzaju płytek ma być dostarczony opis metodyczny wykonania badania w języku polskim.
12. Czas inkubacji mikrokart nie dłuższy niż 15 minut.
13. Zamówienia ilości mikrokart i innych odczynników poza krwinkami będzie realizowana zgodnie z harmonogramem dostaw i w ilości określonej przez Zamawiającego.
14. Mikrokarty, odczynniki i krwinki wzorcowe muszą być dostarczane w opakowaniach producenta. Opakowania muszą być czytelnie oznakowane (nazwa odczynnika, nazwa producenta, numer serii, data ważności, warunki przechowywania).
15. Wielkość opakowania od 48 do 288 kart (pozycja 1, 5).
16. Wielkość opakowania od 48 do 50 kart (pozycja 2, 3, 4, 6, 7, 8).
17. Wielkość opakowania od 12 do 25 kart (pozycja 9).
18. Wielkość opakowania od 100 do 500 ml (pozycja 10).
19. Wielkość opakowania od 10 do 100 ml (pozycja 11).

WYMAGANIA DLA KRWINEK WZORCOWYCH:

- 1.* Krwinki do wykrywania przeciwciał (pozycja 13, 14) to zestaw krwinek wzorcowych grupy 0 do wykrywania przeciwciał odpornościowych (badania przeglądowe-scryning) z obecnością antygeny Cw. Zestaw krwinek do wykrywania alloprzeciwciał musi posiadać antygeny z układów Rh, Kidd, Duffy, MNSs w postaci homozygotycznej (podwójnej dawce). Musi również zawierać antygen K (Kk lub KK). Wymagana jest obecność antygeny Le(a+). Do techniki mikrokolumnowej zgodnie z zaleceniami producenta. Pakowane po 10 ml w buteleczki z zakrętką.
- 2.** Krwinki do identyfikacji przeciwciał (pozycja 15, 16) to zestaw krwinek wzorcowych grupy 0 do identyfikacji swoistości wykrytych przeciwciał. Krwinki muszą posiadać antygeny w podwójnej dawce w zakresie antygenów grupowych Rh, Kidd, Duffy, MNSs oraz antygeny z układu Kell, Lewis, Lutheran. Dobór krwinek musi

pozwalać na identyfikację przeciwciał z układu Rh, Kidd, Duffy, MNSS, Lewis, Lutheran. Do techniki mikrokolumnowej zgodnie z zaleceniami producenta. Pakowane po 4-5 ml w buteleczkach z zakrętką.

3. Krwinki dostarczane zgodnie z harmonogramem dostaw (na abonament) 1 raz w miesiącu.
4. Krwinki muszą być zawieszone w odpowiednim płynie stabilizującym i odpowiednio przygotowane do danego testu (PTA LISS, TEST ENZYMATYCZNY, krwinki do wykrywania izoaglutynin A1,B) i muszą być gotowe do użycia, bez konieczności ich obróbki do techniki mikrokolumnowej zgodnie z zaleceniami producenta (o stężeniu poniżej 1%).
5. Do każdej serii produktu wraz z dostawą ma być dołączona ulotka z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, kontrolą jakości, terminem ważności i instrukcją wykonania badania.
6. Termin przydatności krwinek do użycia powinien wynosić od 4 do 5 tygodni od dnia dostawy.
7. Wszystkie krwinki są w 1 zestawie (opakowaniu) opatrzonym jednym numerem serii danego zestawu i jedną datą ważności dla wszystkich krwinek.
8. Instrukcje użycia gotowych krwinek do każdego rodzaju testu mają być w języku polskim.
9. Dostawy krwinek wzorcowych będą objęte transportem monitorowanym w zakresie temperatury w przedziale 2-8°C. Wydruk z monitoringu temperatury transportu dostępny na prośbę Zamawiającego.

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

L.p.	Nazwa	Ilość miesiące	Cena netto za 1 miesiąc	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
	A	B	C	D=BxC	E=DxVAT	F=D+E
1.	Dzierżawa wirówek – 4 szt. Typ/model: Producent:	24				
2.	Dzierżawa inkubatorów – 2 szt. Typ/model: Producent:	24				
	Razem wartość netto					
	Razem kwota podatku VAT					
	Razem wartość brutto					

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

Wirówki do mikrokart żelowych - 4 szt.**Parametry wymagane (graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń**

Nazwa-typ wirówki:

Producent :

Rok produkcji: (nie starsza niż z 2016 r.)

WARUNKI GRANICZNE

L.p.	Parametr Wymagany (Wymagane funkcje)	Potwierdzenie spełnienia	Opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Wirówki fabrycznie nowe lub używane, ale nie starsze niż z 2016 r., zwalidowane przez autoryzowany serwis. Należy dołączyć do oferty oświadczenie serwisu.	TAK	
2.	Wirówki muszą być kompatybilne z zamawianymi mikrokartami żelowymi i wyprodukowane przez producenta mikrokart.	TAK	
3.	Wirówka na 12-24 mikrokarty z wyjmowanym rotorem dla ułatwienia dezynfekcji.	TAK	
4.	Czytelny, podświetlany wyświetlacz, na bieżąco informujący o prędkości i czasie jaki pozostał do końca cyklu.	TAK	
5.	Alarm dźwiękowy sygnalizujący koniec wirowania kart.	TAK	
6.	Stały czas i prędkość wirowania. Czas nie dłuższy niż 10 minut.	TAK	
7.	Praca w temperaturze otoczenia od +20°C do +35°C.	TAK	
8.	Instrukcja obsługi w języku polskim.	TAK	
9.	Urządzenie dopuszczone do pracy w Polsce, opatrzone certyfikatem europejskim.	TAK	

WARUNKI SERWISU I SZKOLEŃ
(parametry bezwzględnie wymagane)

L.p.	Serwis / Szkolenia	Wartość graniczna/ wymagana	Warunki oferowane przez Wykonawcę
	Serwis:		
1.	Pełna gwarancja na oferowane do dzierżawy wirówki obejmująca utrzymanie urządzeń w 100% sprawności i gotowości do bieżącej pracy. Gwarancja obejmuje koszty wszystkich napraw, przeglądów, walidacji oraz wymianę wszystkich elementów serwisowych i pakietów przeglądowych.	W całym okresie dzierżawy tj. 24 miesiące	
2.	W okresie dzierżawy wymagane przez producenta przeglądy serwisowe i walidacja (minimum 1 raz w roku) wraz z kosztami wymienianych części zamiennych, pakietów naprawczych i innych elementów zużywalnych. Cały zakres autoryzowanego bezpłatnego serwisu technicznego stanowi koszt Wykonawcy w ramach złożonej ceny oferty przetargowej.	TAK	
3.	W przypadku, gdy okres niesprawności urządzeń przekracza 72 godziny Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego o porównywalnych parametrach na czas naprawy.	TAK	
4.	Interwencja serwisu na zgłoszenie awarii (przyjazd do Zamawiającego w celu naprawy) w ciągu 24 godzin od momentu przyjęcia zgłoszenia awarii przez autoryzowany serwis producenta urządzenia.	TAK	
5.	Założenie paszportu technicznego uzupełnionego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych.	TAK	
	Szkolenia:		
1.	Szkolenie w siedzibie Zamawiającego dla personelu Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w zakresie obsługi wirówek pozwalające na samodzielne podjęcie pracy na dzierżawionych wirówkach oraz szkolenie dla personelu obsługi technicznej szpitala (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem (certyfikatem) uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	
3.	Instrukcja obsługi w języku polskim + instrukcja w wersji elektronicznej.	TAK	

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

Inkubatory do mikrokart żelowych - 2 szt.**Parametry wymagane (graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń**

Nazwa-typ inkubatora:

Producent :

Rok produkcji: (nie starszy niż z 2016 r.)

WARUNKI GRANICZNE

L.p.	Parametr Wymagany (Wymagane funkcje)	Potwierdzenie spełniania	Opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Inkubatory fabrycznie nowe lub używane, ale nie starsze niż z 2016 r., zwalidowane przez autoryzowany serwis. Należy dołączyć do oferty oświadczenie serwisu.	TAK	
2.	Inkubator musi być kompatybilny z zamawianymi mikrokartami żelowymi i wyprodukowany przez producenta mikrokart.	TAK	
3.	Czytelny, podświetlany wyświetlacz, na bieżąco informujący o czasie inkubacji jaki pozostał do końca cyklu.	TAK	
4.	Alarm dźwiękowy sygnalizujący koniec inkubacji kart.	TAK	
5.	Stały czas inkubacji wynoszący 15 minut.	TAK	
6.	Praca w temperaturze otoczenia od +20°C do +35°C.	TAK	
7.	Instrukcja obsługi w języku polskim.	TAK	
8.	Urządzenie dopuszczone do pracy w Polsce, opatrzone certyfikatem europejskim.	TAK	

WARUNKI SERWISU I SZKOLEŃ
(parametry bezwzględnie wymagane)

L.p.	Serwis / Szkolenia	Wartość graniczna/ wymagana	Warunki oferowane przez Wykonawcę
	Serwis:		
1.	Pełna gwarancja na oferowany do dzierżawy inkubator obejmująca utrzymanie urządzenia w 100% sprawności i gotowości do bieżącej pracy. Gwarancja obejmuje koszty wszystkich napraw, przeglądów, walidacji oraz wymianę wszystkich elementów serwisowych i pakietów przeglądowych.	W całym okresie dzierżawy tj. 24 miesiące	
2.	W okresie dzierżawy wymagane przez producenta przeglądy serwisowe i walidacja (minimum 1 raz w roku) wraz z kosztami wymienianych części zamiennych, pakietów naprawczych i innych elementów zużywalnych. Cały zakres autoryzowanego bezpłatnego serwisu technicznego stanowi koszt Wykonawcy w ramach złożonej ceny oferty przetargowej.	TAK	
3.	W przypadku, gdy okres niesprawności urządzenia przekracza 72 godziny Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego o porównywalnych parametrach na czas naprawy.	TAK	
4.	Interwencja serwisu na zgłoszenie awarii (przyjazd do Zamawiającego w celu naprawy) w ciągu 24 godzin od momentu przyjęcia zgłoszenia awarii przez autoryzowany serwis producenta urządzenia.	TAK	
5.	Założenie paszportu technicznego uzupełnionego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych.	TAK	
	Szkolenia:		
1.	Szkolenie w siedzibie Zamawiającego dla personelu Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w zakresie obsługi inkubatorów pozwalające na samodzielne podjęcie pracy na dzierżawionych inkubatorach oraz szkolenie dla personelu obsługi technicznej szpitala (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem (certyfikatem) uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	
3.	Instrukcja obsługi w języku polskim + instrukcja w wersji elektronicznej.	TAK	

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

Pakiet nr 7 - Parametry podlegające ocenie

Parametry oceniane	Skala ocen	Odpowiedź Wykonawcy Tak/ Nie Oferowana wartość parametru, opis
<u>Poz. nr 9 (Bezpośredni Test Antyglobulinowy):</u> Mikrokarta do wykonywania Bezpośredniego Testu Antyglobulinowego (BTA) w kierunku NAIH posiada 5 klas immunoglobulin (IgG, IgM, IgA, C3d, C3c)	Posiada – 2 pkt Nie posiada – 0 pkt	

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

.....
Wykonawca

.....
miejscowość i data

***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. Oferta dotyczy przetargu nieograniczonego ogłoszonego w BZP w dniu 26.07.2016 r. na dostawę odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi techniką probówkową oraz mikrokart żelowych, odczynników i krwinek do manualnej metody mikrokolumnowej wraz z dzierzawą 4 wirówek i 2 inkubatorów dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w okresie 24 miesięcy.

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

.....
/podać numery pakietów/

za cenę:

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 Załączników nr 7 i 7.1. - Arkusze asortymentowo- cenowe)

a) netto zł

słownie:

- podatek VAT: %

- kwota podatku VAT: zł

b) brutto zł

słownie:

w tym :

a) wartość Załącznika nr 7 (Mikrokarty żelowe, odczynniki i krwinki - Arkusz asortymentowo-
cenowy)

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

b) wartość Załącznika nr 7.1. (Dzierżawa 4 szt. wirówek i 2 szt. inkubatorów – Arkusze
asortymentowo -cenowe)

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

Oferujemy w ramach niniejszego zamówienia do dzierżawy 4 szt. wirówek i 2 szt. inkubatorów na
potrzeby Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi:

- nazwa i typ wirówki -

- producent -

- rok produkcji -

- nr katalogowy -

Której wartość wynosi: - zł brutto

- nazwa i typ inkubatora -

- producent -

- rok produkcji -

- nr katalogowy -

Którego wartość wynosi: - zł brutto

Dostawa, montaż oraz przekazanie do bieżącej eksploatacji 4 szt. wirówek i 2 szt. inkubatorów
będących przedmiotem dzierżawy wraz z podpisaniem protokołu odbioru nastąpi na koszt i ryzyko
Wykonawcy do siedziby Zamawiającego najpóźniej w terminie 09-20.01.2017 r.

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 dostarczone odczynniki (Pakiet nr 1-6) **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni kalendarzowych)
 - za dostarczone mikrokarty żelowe, odczynniki i krwinki (Pakiet nr 7) **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni kalendarzowych)
 - za czynsz dzierżawny (Pakiet nr 7) **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni kalendarzowych)
- 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:

3.1. dla Pakietów nr 1-6:

Dostawa towaru nastąpi w terminie: **dni roboczych** (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 1 raz w miesiącu, 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.

3.2. dla Pakietu nr 7:

Dostawa mikrokart żelowych i odczynników będzie zgodna z harmonogramem dostaw i w ilości określonej przez Zamawiającego, w okresie 24 miesięcy. Realizacja dostaw krwinek wzorcowych (poz. 12-16 w Załączniku nr 7) będzie zgodna z harmonogramem dostaw na abonament 1 raz w miesiącu, w okresie 24 miesięcy.

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 umowy sprzedaży / umowy sprzedaży i dzierżawy stanowiących Załączniki nr 12, 13, 14 do SIWZ oraz zgodnie z treścią oferty.

6. Informujemy zgodnie z art. 91 ust. 3a ustawy Pzp, że wybór naszej oferty będzie* / nie będzie* prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

Uwaga! W przypadku, gdy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego od towarów i usług, Wykonawca powyżej w formularzu ofertowym wpisuje tylko wartość netto bez kwoty podatku VAT.

7. Oświadczamy, że 4 wirówki i 2 inkubatory w dniu przekazania do użytkowania będą w pełni sprawne. Oświadczenie autoryzowanego serwisu potwierdzającego sprawność urządzeń w chwili przekazania do użytkowania dostarczymy Zamawiającemu wraz z urządzeniami.

8. Wykonanie zamówienia **powierzemy/nie powierzemy*** podwykonawcom w części zamówienia dot.

UWAGA! * - niepotrzebne skreślić

9. Oferta została złożona łącznie na kolejnych stronach
(uwaga w numeracji proszę uwzględnić wszystkie załączone dokumenty)

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

Oświadczenie Wykonawcy w trybie art. 22 ust.1 pkt. 1-4 Ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164)

Oświadczam

.....
.....
(pełna nazwa Wykonawcy)

że spełniam warunki dotyczące:

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

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

Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania

Oświadczam

.....
(pełna nazwa i adres Wykonawcy)

że brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1, 2 i 2a Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164)

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

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

- 1) wykonywali bezpośrednio czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania, z wyłączeniem czynności wykonywanych podczas dialogu technicznego, o którym mowa w art. 31a ust. 1 PZP, lub posługiwali się w celu sporządzenia oferty osobami uczestniczącymi w dokonywaniu tych czynności, chyba że udział tych wykonawców w postępowaniu nie utrudni uczciwej konkurencji; przepisu nie stosuje się do wykonawców, którym udziela się zamówienia na podstawie art. 62 ust. 1 pkt 2 lub art. 67 ust. 1 pkt 1 i 2 PZP;
- 2) nie wnieśli wadium do upływu terminu składania ofert, na przedłużony okres związania oferta lub w terminie, o którym mowa w art. 46 ust. 3 PZP, albo nie zgodzili się na przedłużenie okresu związania oferta;(jeżeli jest wymagane)
- 3) złożyli nieprawdziwe informacje mające wpływ lub mogące mieć wpływ na wynik prowadzonego postępowania;
- 4) nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu;
- 5) należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.), złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym samym postępowaniu, chyba że wykazą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzi do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

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

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

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

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

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „dostawę odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi techniką probówkową oraz mikrokart żelowych, odczynników i krwinek do manualnej metody mikrokolumnowej wraz z dzierżawą 4 wirówek i 2 inkubatorów dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi – 31/2016”.

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

.....
(nazwa firmy)

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

***niepotrzebne skreślić**

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

Uwaga!

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

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 31/x/2016

zawarta w dniu r. pomiędzy:

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

Regon: nr 170745930

konto: Bank PKO BP S.A. O/Elbląg

nr: 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

1. mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

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

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

REGON:

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 techniką probówkową dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu zgodnie z Pakietem nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6, w asortymencie przedstawionym w Załącznikach nr 1/ 2/ 3/ 4/ 5/ 6 do SIWZ, które to stanowią Załączniki do niniejszej umowy zgodnie z ofertą przetargową z dnia 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, o ile wymaga tego ustawa, a gdy przedmiot umowy nie jest wyrobem medycznym Wykonawca składa stosowne oświadczenie dla wyrobów nie zakwalifikowanych jako wyroby medyczne.
3. Wykonawca gwarantuje, że dostarczany przedmiot zamówienia posiada aktualne karty charakterystyk (zgodne z Rozp. Min. Zdr. z dnia 13.11.2007 r.) dla zaoferowanych odczynników zakwalifikowanych jako substancje niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (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.). Jeżeli dany odczynnik nie zawiera w swoim składzie substancji niebezpiecznych i nie zostały zakwalifikowane jako substancje niebezpieczne, w miejsce wymaganych aktualnych kart charakterystyk Wykonawca składa stosowne oświadczenie.
4. Wykonawca gwarantuje, że odczynniki zaoferowane w Pakiecie nr 1, 2, 3, 4, 6 będą posiadały co najmniej 9-miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy do Zamawiającego. Krwinki zaoferowane w Pakiecie nr 5 poz. nr 1 będą posiadały termin przydatności do użycia od 4 do 5 tygodni, natomiast krwinki z poz. nr 2 i 3 będą posiadały termin przydatności do użycia od 4 do 6 tygodni licząc od dnia dostawy do Zamawiającego.
5. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia na swój koszt utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi.
6. Wykonawca gwarantuje, że odczynniki z Pakietu nr 1 poz. 1, 3, 4, 5, 7; Pakietu nr 2 poz. 1-6; Pakietu nr 3 poz. 1-5, 12, 13, 17, 18; Pakietu nr 5 poz. 1, 2 i 3 są umieszczone w wykazie A lub B zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 r.
7. 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.
8. Wykonawca gwarantuje, że odczynniki dostarczane przez cały okres trwania umowy będą opatrzone oryginalnymi etykietami (nie ksero), takimi jak dostarczone próbki – dotyczy Pakietu nr 2.
9. 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.
10. 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.
11. Wykonawca gwarantuje, że krwinki z Pakietu nr 5 będą posiadały opis użycia krwinek do poszczególnych testów w języku polskim.
12. Wykonawca gwarantuje, że do każdej serii produktu wraz z dostawą dołączy ulotkę z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, terminem ważności i instrukcją wykonania badania w języku polskim - dotyczy Pakietu nr 5 poz. nr 1.

13. Wykonawca gwarantuje, że do każdej serii produktu wraz z dostawą dołączy ulotkę z wydrukiem nazwy krwinek, terminem ważności i instrukcją wykonania badania w języku polskim – dotyczy Pakietu nr 5 poz. nr 3.
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.
17. Wykonawca gwarantuje, że producent odczynników będzie niezmienny przez cały okres trwania umowy - dotyczy Pakietu nr 1, 2, 5.

§ 2

1. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko każdorazowo na podstawie zamówienia częściowego składanego przez Sekcję Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych W.Sz.Z w terminie dni **roboczych** (maksymalnie 5 dni roboczych) licząc od daty złożenia zamówienia, z wyjątkiem Pakietu nr 5, dla którego dostawy odbywać się będą zgodnie z harmonogramem dostaw krwinek dołączonym przez Wykonawcę do oferty przetargowej.
W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. Za dni robocze uważa się dni od poniedziałku do piątku.
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 lub numer zamówienia.
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 dnia r.
4. Osobami odpowiedzialnymi ze strony Zamawiającego za odbiór jakościowy i ilościowy towaru są pracownicy Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu.
5. 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 brutto umowy wynosi: zł
Słownie:
Odpowiednio:
Pakiet nr 1 - zł brutto
Pakiet nr 2 - zł brutto
Pakiet nr 3 - zł brutto
Pakiet nr 4 - zł brutto
Pakiet nr 5 - zł brutto
Pakiet nr 6 - zł brutto
2. Cena zawiera podatek VAT w kwocie: zł

§ 4

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

10. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3, 8 i 9 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
11. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy, w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie.
12. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 7-dniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.

§ 5

1. Zapłata za towar nastąpi przelewem na konto Wykonawcy nr: w terminie **dni kalendarzowych** (nie mniej niż 30 dni kalendarzowych) 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.
2. Za ewentualne nieterminowe płatności Wykonawca może żądać zapłaty odsetek nie wyższych 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 roboczych (tj. od poniedziałku do piątku) od daty uwzględnienia reklamacji, dostarczy zamienną partię takiego samego towaru bez wad, na swój koszt i ryzyko, o ile Wykonawca reklamację rozpatrzy pozytywnie.
2. Towar zamienny podlega odrębnemu odbiorowi jakościowemu zgodnie z zawartą umową.
3. Jeżeli Wykonawca w ciągu 10 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku) 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. Wierzytelność oraz ewentualne odsetki wynikające w niniejszej umowie mogą być przeniesione przez Wykonawcę na osobę trzecią jedynie w trybie przewidzianym w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.
2. Wykonawca oświadcza, że nie zawrze umowy poręczenia dotyczącej wierzytelności z umowy, jak również nie dokona przekazu wierzytelności.

§ 9

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

§ 10

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

§ 11

1. Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 24 miesięcy, tj. od **23.01.2017 r.** do **23.01.2019 r.**, nie dłużej jednak niż na okres wyczerpania się wartości umowy o której mowa w § 3.
2. Umowa wygasa w części niezrealizowanej z dniem 23.01.2019 r. z zastrzeżeniem zapisu w § 4 ust. 11 niniejszej umowy.

§ 12

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

§ 13

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

§ 14

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

§ 15

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 31/x/2016

zawarta w dniu r. pomiędzy:

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

REGON: 170745930

konto: Bank PKO BP S.A. O/Elbląg

nr: 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

1. mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

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

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

REGON:

NIP:

KRS:

konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa mikrokart żelowych, odczynników oraz krwinek do manualnej metody mikrokolumnowej dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu, w asortymencie i ilościach przedstawionych w Załączniku nr 7 do SIWZ, który stanowi Załącznik do niniejszej umowy, zgodnie z ofertą przetargową z dnia 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, o ile wymaga tego ustawa, a gdy przedmiot umowy nie jest wyrobem medycznym Wykonawca składa stosowne oświadczenie dla wyrobów nie zakwalifikowanych jako wyroby medyczne.
3. Wykonawca wydzierżawi Zamawiającemu, na czas trwania umowy wirówki w ilości 4 szt. oraz inkubatory w ilości 2 szt. przeznaczonych do mikrokart żelowych o parametrach określonych w Załącznikach nr 7.2. i 7.3. do SIWZ, które stanowią Załączniki do umowy dzierżawy nr 31/x/D/2016, na zasadach określonych w umowie dzierżawy. Wirówki i inkubatory zostaną przekazane Zamawiającemu najpóźniej w terminie 09-20.01.2017 r.
4. Wykonawca zapewni w cenie dzierżawy pełny autoryzowany bezpłatny serwis techniczny wydzierżawionych wirówek i inkubatorów, o których mowa w pkt. 3 niniejszego paragrafu, przeprowadzi szkolenie personelu Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi oraz personelu obsługi technicznej (Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi wirówek i inkubatorów na zasadach określonych w Załącznikach nr 7.2. i 7.3. do SIWZ, będącymi Załącznikami do umowy dzierżawy nr 31/x/D/2016.
5. Wykonawca gwarantuje, że mikrokarty żelowe, odczynniki i krwinki oraz dzierżawione wirówki i inkubatory pochodzą od jednego autoryzowanego producenta i posiadają certyfiakta CE producenta.
6. Wykonawca gwarantuje, że mikrokarty żelowe będą posiadały długą datę ważności serii produkcyjnych od 9 do 12 miesięcy, natomiast krwinki będą posiadały termin przydatności do użycia od 4 do 5 tygodni od dnia dostawy.

§ 2

1. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko, zgodnie z harmonogramem dostaw, który stanowi Załącznik do niniejszej umowy.
2. Dostawy mikrokart żelowych i odczynników (poz. 1-11 w Załączniku nr 7) będą realizowane sukcesywnie przez Wykonawcę, zgodnie z harmonogramem dostaw w okresie 24 miesięcy od daty obowiązywania umowy każdorazowo na podstawie zamówień częściowych składanych przez Sekcję Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu.
3. Dostawy krwinek wzorcowych (poz. 12, 13, 14, 15, 16 w Załączniku nr 7) dostarczane będą zgodnie z harmonogramem dostaw na abonament 1 raz w miesiącu, w okresie 24 miesięcy.
4. W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. Za dni robocze uważa się dni od poniedziałku do piątku.
5. Wykonawca do dostawy towaru zobowiązany jest dołączyć fakturę VAT, która zawiera: nazwę produktu, nazwę producenta, ilość, cenę, serię oraz datę przydatności dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy lub numer zamówienia.
6. Przy każdej dostawie towar musi zawierać na opakowaniu dane identyfikujące wyrób: np. numer katalogowy producenta, nazwę producenta, nr serii, datę ważności itp. i tym samym być zgodny z produktem i producentem zaoferowanym w ofercie przetargowej z dnia r. W

przypadku krwinek do dostawy musi być dołączona ulotka z wydrukiem nazwy krwinek, fenotypów, kontrolą jakości, terminem ważności i instrukcją wykonania badania.

7. W przypadku stwierdzenia wad lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, sporządzi protokół stwierdzający nieprawidłowości, a Wykonawca zobowiązuje się wymienić towar na pełnowartościowy lub uzupełnić braki.

§ 3

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

§ 4

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy za dostarczony towar cenę zaoferowaną w ofercie przetargowej z dnia r.
2. Ceny netto dla przedmiotu zamówienia będącego przedmiotem niniejszej umowy przedstawione w ofercie przetargowej z dnia r. nie ulegną zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy, tj. 24 miesiące od daty jej obowiązywania, z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania w przypadku zmiany:
 - 1) stawki podatku od towarów i usług – wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się stosownie do ceny brutto wynikającej z nowej stawki począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, przy czym w przypadku wzrostu wynagrodzenia wykonawcy jest on zobowiązany wykazać wpływ zmiany na koszty wykonania zamówienia;
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę - wynagrodzenie Wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów; zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić jedynie w przypadku zmiany wynagrodzenia osób zatrudnionych u Wykonawcy w oparciu o umowę o pracę, które bezpośrednio wykonują zamówienie;
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne - wynagrodzenie wykonawcy w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia zmienia się począwszy od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających zmianę, jeżeli zmiana ta będzie miała wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę, co zobowiązany jest on wykazać, także w przypadku obniżenia tych kosztów.
4. W razie wejścia w życie zmian, o których mowa w ust. 3 w trakcie okresu rozliczeniowego Wykonawca wystawi fakturę uwzględniającą dwie różne stawki wynagrodzenia.
5. Roszczenie Wykonawcy o dokonanie zmian w umowie opisanych w ust. 3 wygasa, jeżeli nie zostanie zgłoszone, łącznie z wykazaniem wpływu zmiany na koszty wykonania zamówienia, w terminie 30 dni od wejścia w życie przepisów wprowadzających zmiany.
6. Zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w razie zajścia okoliczności wymienionych w ust. 3 zostaną wprowadzone aneksem do umowy, przy czym Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy za 30-dniowym pisemnym wypowiedzeniem, jeżeli w wyniku zmian opisanych w ust. 3 wynagrodzenie Wykonawcy wzrośnie o więcej niż 5% w odniesieniu do niezrealizowanej części zamówienia, a do zakończenia umowy pozostaje okres dłuższy niż 6 miesięcy.

7. W terminie 5 dni od daty zawarcia umowy Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia szczegółowej kalkulacji tj. koszty wynagrodzenia oraz wysokość składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne pod rygorem nie uznania przez Zamawiającego zasadnych roszczeń zmiany wynagrodzenia o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu.
8. Strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
9. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.
10. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3, 8 i 9 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
11. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy, w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie.
12. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 7-dniowym 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. Wierzytelność oraz ewentualne odsetki wynikające w niniejszej umowie mogą być przeniesione przez Wykonawcę na osobę trzecią jedynie w trybie przewidzianym w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.
2. Wykonawca oświadcza, że nie zawrze umowy poręczenia dotyczącej wierzytelności z umowy, jak również nie dokona przekazu wierzytelności.

§ 9

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

§ 10

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

§ 11

1. Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 24 miesięcy, tj. od **23.01.2017 r.** do **23.01.2019 r.**, nie dłużej jednak niż na okres wyczerpania się wartości umowy o której mowa w § 3.
2. Umowa wygasa w części niezrealizowanej z dniem 23.01.2019 r. z zastrzeżeniem zapisu w § 4 ust. 11 niniejszej umowy.

§ 12

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

§ 13

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

§ 14

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

§ 15

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA DZIERŻAWY Nr 31/x/D/2016

zawarta w dniur. pomiędzy:

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

REGON: 170745930

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

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

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

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

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

REGON:

NIP:

KRS:

konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wydzierżawiającym**

§ 1

1. Wydzierżawiający oddaje a Dzierżawca przyjmuje w dzierżawę 4 szt. wirówek (model), produkcji firmy, rok produkcji oraz 2 szt. inkubatorów (model), produkcji firmy....., rok produkcji dla potrzeb Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu, o parametrach technicznych określonych w Załącznikach nr 7.2. i 7.3. do SIWZ, które stanowią załączniki do niniejszej umowy, zgodnie z ofertą przetargową z dnia r.
2. Wydzierżawiający oświadcza, że wirówki i inkubatory posiadają dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.
3. Wydzierżawiający gwarantuje, że wirówki i inkubatory są tego samego autoryzowanego producenta co mikrokarty, odczynniki i krwinki i posiadają certyfikat CE producenta.
4. Wydzierżawiający gwarantuje, że wirówki i inkubatory, o których mowa w punkcie 1 są fabrycznie nowe lub używane, ale nie starsze niż z 2016 r., kompletne, sprawne i gotowe do pracy.

§ 2

1. Wydzierżawiający dostarczy na własny koszt 4 wirówki i 2 inkubatory do siedziby Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu do Pracowni Immunologii Transfuzjologicznej z Bankiem Krwi w terminie najpóźniej w terminie 09-20.01.2017 r.
2. Przekazanie wirówek i inkubatorów do bieżącej eksploatacji zostanie stwierdzone w formie pisemnej protokołem zdawczo-odbiorczym.
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 Pan Stanisław Nadraus – Kierownik Sekcji Sprzętu Medycznego lub inny upoważniony do tego pracownik Sekcji Sprzętu Medycznego Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu.
4. Wydzierżawiający zobowiązany jest dostarczyć wraz z urządzeniami:
 - protokół odbioru z uzupełnionymi danymi oferowanego wyrobu oraz ewentualnym protokołem braków i rozbieżności;
 - kopię dokumentu dopuszczającego do obrotu i używania dzierżawionych wirówek i inkubatorów zaoferowanych zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych;
 - instrukcje obsługi wirówek i inkubatorów 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 bezpłatnej obsługi serwisowej wydierżawionych wirówek i inkubatorów na zasadach określonych w Załącznikach nr 7.2. i 7.3. do SIWZ.
2. Dzierżawca zobowiązuje użytkować wydierżawione urządzenia zgodnie z jego przeznaczeniem i właściwościami.
3. Dzierżawca zobowiązuje się zabezpieczyć wydierżawione urządzenia przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.
4. Koszt ewentualnego ubezpieczenia urządzeń ponosi Wydzierżawiający.

§ 4

1. Strony ustalają wysokość czynszu dzierżawnego na kwotę: zł (słownie:) miesięcznie, w tym: dzierżawa 4 szt. wirówek na kwotę zł miesięcznie oraz dzierżawa 2 szt. inkubatorów na kwotę zł miesięcznie, powiększoną o podatek od towarów i usług VAT, zgodnie z Załącznikiem nr 7.1. do SIWZ, który stanowi załącznik do niniejszej umowy.

2. Cena dzierżawy netto wirówek i inkubatorów będących przedmiotem niniejszej umowy przedstawiona w ofercie przetargowej z dnia r. nie ulegnie zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy tj. 24 miesiące licząc od daty jej obowiązywania poza przypadkami zmiany stawki podatku VAT.
3. W przypadku udokumentowanej zmiany cen w przypadku, o którym mowa w ust. 2 zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Dzierżawcę wprowadzone aneksem do umowy.
4. Strony zastrzegają możliwość przedłużenia aneksem terminu obowiązywania umowy, w przypadku przedłużenia aneksem umowy sprzedaży nr 31/x/2016 z powodu nie wykorzystania ilości określonych w umowie nr 31/x/2016.
5. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2 tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.
6. Strony ustalają, że czynsz dzierżawny, o którym mowa w ust. 1 płatny będzie przelewem na konto Wydierżawiającego na podstawie faktury VAT z terminem płatności **dni kalendarzowych** (nie mniej niż 30 dni kalendarzowych) od daty jego wystawienia.
7. W przypadku nieterminowych płatności Dzierżawca może zapłacić Wydierżawiającemu odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.
8. Dzierżawca nie będzie ponosił żadnych dodatkowych kosztów związanych z dzierżawą wirówek i inkubatorów poza miesięcznym czynszem dzierżawnym.

§ 5

1. Wierzytelność oraz ewentualne odsetki wynikające w niniejszej umowie mogą być przeniesione przez Wykonawcę na osobę trzecią jedynie w trybie przewidzianym w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.
2. Wykonawca oświadcza, że nie zawrze umowy poręczenia dotyczącej wierzytelności z umowy, jak również nie dokona przekazu wierzytelności.

§ 6

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

§ 7

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

§ 8

Po zakończeniu umowy dzierżawy Dzierżawca zobowiązany jest zwrócić urządzenia w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji.

§ 9

Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 24 miesięcy, od dnia **23.01.2017 r.** do dnia **23.01.2019 r.**

§ 10

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

§ 11

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

§ 12

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

§ 13

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

§ 14

Integralną część umowy stanowią:

Załączniki nr 7.1., 7.2., 7.3. do SIWZ (Wydzierżawiającego) z dnia r.

WYDZIERŻAWIAJĄCY

DZIERŻAWCA