

Cena za SIWZ – 20,00 zł brutto
Opłata pocztowa – 13,50 zł

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
42-200 Częstochowa, ul. Białska 104/118

Znak sprawy: DAZ.26.075.2015

**SPECYFIKACJA
ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
zwana dalej (SIWZ)**

NA DOSTAWĘ:

**ODCZYNNIKÓW SEROLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ AUTOMATYCZNEGO
ANALIZATORA SEROLOGICZNEGO
I OPROGRAMOWANIA DO ZARZĄDZANIA GOSPODARKĄ KRWI**

Postępowanie o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 ze zmianami)

prowadzone w trybie
PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
zgodnie z przepisami ww. ustawy oraz aktów wykonawczych do tej ustawy.

Zamawiający nie przewiduje zastosowania w niniejszym postępowaniu aukcji elektronicznej.

UWAGA:

PRZED PRZYGOTOWANIEM OFERTY PROSZĘ DOKŁADNIE ZAPOZNAĆ SIĘ NINIEJSZĄ SIWZ.

§ 1. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa,
tel. 034 367-36-74, faks: 034 367-36-74.

Adres strony internetowej: www.szpitalparkitka.com.pl.

Adres poczty elektronicznej: szp@data.pl.

NIP: 573-22-99-604

§ 2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

1. Przetarg nieograniczony, na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zmianami), zwaną dalej ustawą.

2. Wartość zamówienia nie przekracza kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy ale łączna wartość szacunkowa przedmiotu zamówienia, ujęta w planie zakupów Zamawiającego na 2015 rok przekracza 207 000 euro.

§ 3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa:

1.1. odczynników serologicznych kompatybilnych z posiadaną aparaturą do metody manualnej (posiadana aparatura tj.: 3 wirówki i 1 inkubator ID-System firmy Dia Med) oraz odczynników wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej – [Załącznik Nr 2 do SIWZ](#)

Lub

1.2. odczynników wraz z dzierżawą aparatury zabezpieczającej metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety) oraz odczynników wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej [Załącznik Nr 2a do SIWZ](#)

UWAGA: Wykonawca składa ofertę dla Załącznika Nr 2 lub dla Załącznika Nr 2a w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia

2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wraz z określeniem asortymentu i ilości zawiera [Załącznik Nr 2 do SIWZ lub Załącznik Nr 2a do SIWZ](#). Pozostałe warunki dotyczące realizacji zamówienia zawiera wzór umowy, stanowiący [Załącznik Nr 6 do SIWZ](#).

3. Ilekroć w niniejszej SIWZ, w zakresie dotyczącym opisu przedmiotu zamówienia, jest mowa o znaku towarowym, patencie, lub pochodzeniu, przyjmuje się, że wskazaniu takiemu towarzyszy wyraz „lub równoważne”. Za asortyment równoważny Zamawiający uzna ten, który posiada te same lub lepsze od opisanych w SIWZ parametry techniczne i jakościowe, a jego zastosowanie w żaden sposób nie wpłynie na prawidłowe funkcjonowanie asortymentu zgodnie z przeznaczeniem.

4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.

5. Klasyfikacja według Wspólnego Słownika Zamówień CPV: 33.69.65.00-0.

6. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających.

7. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

8. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

§ 4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA.

1. Termin wykonania zamówienia wynosi **12 miesięcy**.

2. Realizacja zamówienia będzie następować sukcesywnie, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego.

§ 5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW.

1. W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, tj. dotyczące:

1) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania.

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku. Wykonawca potwierdza spełnienie warunku poprzez złożenie oświadczenia ([Załącznik Nr 3 do SIWZ](#)).

2) posiadania wiedzy i doświadczenia.

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku. Wykonawca potwierdza spełnienie warunku poprzez złożenie oświadczenia ([Załącznik Nr 3 do SIWZ](#)).

3) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia:

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku. Wykonawca potwierdza spełnienie warunku poprzez złożenie oświadczenia ([Załącznik Nr 3 do SIWZ](#)).

4) sytuacji ekonomicznej i finansowej.

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku. Wykonawca potwierdza spełnienie warunku poprzez złożenie oświadczenia (**Załącznik Nr 3 do SIWZ**).

2. W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunek udziału w postępowaniu dotyczący braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa art. 24 ust. 1 oraz art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych.

6. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU OCENY SPEŁNIANIA PRZEZ WYKONAWCĘ WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ W CELU WYKAZANIA BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA:

1. W celu oceny spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, do oferty należy załączyć:

1) oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy, wg wzoru - **Załącznik Nr 3 do SIWZ (oryginał)**.

2. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, do oferty należy załączyć następujące dokumenty w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną, z zachowaniem sposobu reprezentacji:

1) oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, wg wzoru - **Załącznik Nr 4 do SIWZ (oryginał)**;

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, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;

3) aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;

4) aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

W przypadku spółek cywilnych w ofercie należy złożyć zaświadczenie z Urzędu Skarbowego oraz z Zakładu Ubezpieczeń Społecznych zarówno na spółkę, jak i na każdego ze współników.

5) aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4–8 ustawy, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;

6) aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 9 ustawy, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;

7) aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 10 i 11 ustawy, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;

3. W celu wykazania spełnienia warunku udziału w postępowaniu dotyczącego braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych do oferty należy załączyć w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną, z zachowaniem sposobu reprezentacji:

1) listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych albo **informację, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej** – (**Załącznik Nr 5 do SIWZ**).

Przez pojęcie „Grupa Kapitałowa” rozumie się wszystkich przedsiębiorców, którzy są kontrolowani w sposób bezpośredni lub pośredni przez jednego przedsiębiorcę, w tym również tego

przedsiębiorcę – zgodnie z Ustawą z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tekst jednolity Dz. U. 2015 poz. 184).

4. Zamawiający oceni, czy Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu oraz czy nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie złożonych wraz z ofertą dokumentów i oświadczeń, wyszczególnionych w § 6 niniejszej SIWZ. Z treści załączonych dokumentów i oświadczeń musi jednoznacznie wynikać, że Wykonawca spełnia warunki określone powyżej.

5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów:

1) o których mowa w:

a) § 6 ust. 2 pkt. 2), 3), 4), 6) - składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,
- nie zalega z uiszczaniem 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,
- nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie,

b) § 6 ust. 2 pkt. 5) i 7) - składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4-8, 10 i 11 ustawy.

2) Dokumenty, o których mowa w ust. 5 pkt. 1) lit. a) tiret pierwsze i trzecie, lit. b) powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Dokument, o którym mowa w ust. 5 pkt. 1) lit. a) tiret drugie, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

3) Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 5 pkt. 1), zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem. Przepis ust. 5 pkt. 2) 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 kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

6. 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 odniesieniu 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 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 właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób lub przed notariuszem.

7. W przypadku składania oferty wspólnej przez kilku przedsiębiorców (tzw. Konsorcjum) lub przez spółkę cywilną, każdy ze współników konsorcjum lub spółki cywilnej musi złożyć dokumenty wymienione w § 6 ust. 2 i ust. 3 niniejszej specyfikacji (lub w § 6 ust.2 pkt. 1), § 6 ust.3 oraz ust. 5 – jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej).

Pozostałe dokumenty będą traktowane jako wspólne. Wspólnicy muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy. Do oferty należy dołączyć stosowne pełnomocnictwo, podpisane przez osoby upoważnione do składania oświadczeń woli każdego ze współników.

Wspólnicy ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia, określoną w art. 366 Kodeksu Cywilnego.

8. Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia, zdolnościach finansowych lub ekonomicznych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował tymi zasobami w trakcie realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia. **Ww. zobowiązanie musi zostać załączone do oferty przetargowej w oryginale.**

9. Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów zgodnie z art. 26 ust. 2b, odpowiada solidarnie z wykonawcą za szkodę zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

10. 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 muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem odpowiednio przez Wykonawcę lub te podmioty.

11. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, wymaga się dołączenia do oferty w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną, z zachowaniem sposobu reprezentacji:

1) Dokumenty i oświadczenia wymagane i opisane w **Załączniku Nr 2 do SIWZ lub w Załączniku Nr 2a, stanowiącym formularz asortymentowo-cenowy**. Kserokopie winny być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.

12. Inne dokumenty wymagane przez Zamawiającego:

1) Uzupełniony i podpisany formularz oferty stanowiący Załącznik Nr 1 do SIWZ (**oryginał**).

2) Uzupełniony i podpisany formularz asortymentowo-cenowy, stanowiący Załącznik Nr 2 do SIWZ lub Załącznik Nr 2a do SIWZ (**oryginał**).

3) Uzupełnione i podpisane tabele z wymaganiami dla odczynników i parametrami technicznymi dla analizatora i oprogramowania (**oryginał**).

4) Pełnomocnictwo - w przypadku Wykonawców występujących wspólnie (konsorcjum/spółka cywilna) – podpisane przez osoby upoważnione do składania oświadczeń woli każdego ze współników. Pełnomocnictwo należy przedłożyć w oryginale lub notarialnie potwierdzonej kopii.

§ 7. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIU OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI:

1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest w języku polskim.

2. W postępowaniu o udzielenie zamówienia oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują faksem lub drogą elektroniczną z zastrzeżeniem ust. 3. Dokumenty stanowiące uzupełnienie złożonej oferty winny być przekazane Zamawiającemu także w formie pisemnej.

3. Forma pisemna zastrzeżona jest do złożenia oferty wraz z załącznikami, w tym oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez Zamawiającego oraz pełnomocnictwa. Dokumenty stanowiące uzupełnienie złożonej oferty winny być przekazane Zamawiającemu także w formie pisemnej.

4. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

5. Korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem, należy kierować na adres: **Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny, ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa, Dział Zamówień Publicznych, faks: (34) 367-36-74, e-mail: szp@data.pl.**

6. Przesyłanie korespondencji na inny adres, numer faksu lub poczty elektronicznej niż zostało to określone powyżej może skutkować tym, że Zamawiający nie będzie mógł zapoznać się z treścią przekazanej informacji we właściwym terminie.

7. Zawsze dopuszczalna jest forma pisemna przekazywania oświadczeń, wniosków, informacji lub dokumentów.

8. Osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami są:

w sprawach merytorycznych:

Anna Słomska – Bank Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej tel. 34 367 35 60, w godz. 8:00-14:30.

w sprawach proceduralnych:

Małgorzata Nowak - Dział Zamówień Publicznych Zamawiającego, Tel./fax: 34 367 37 53, 34 367 36 74 w godz. 7.00-14.35.

§ 8. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SIWZ:

1. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia udostępnia się na stronie internetowej Zamawiającego – www.szpitalparkitka.com.pl.

2. Wykonawcy mogą zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż **na 6 dni** przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert (art. 38 ust. 1 ustawy pzp). **Ogłoszenie o zamówieniu zostało przekazane Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej w dniu 12.08.2015 r.**

3. Zgodnie z art. 38 ust. 1a ustawy PZP - Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 2 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, **Zamawiający może** udzielić wyjaśnień albo **pozostawić wniosek bez rozpoznania**. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 2 niniejszego paragrafu. **Połowa terminu składania ofert upływa w dniu 26.08.2015 r.**

4. Pytania odnośnie zapisów treści SIWZ należy przysłać **faxem** na numer 34 367 36 74 lub 34 367 37 53 **oraz** w celu usprawnienia postępowania te same pytania należy przesłać – pocztą elektroniczną (szp@data.pl) - **w formie edytowalnej**.

5. Wyjaśnienia treści specyfikacji oraz jej ewentualne zmiany będą dokonywane zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest umieszczona na stronie internetowej, zamieszcza na tej stronie.

Pozostali Wykonawcy winni zapoznać się z treścią wyjaśnień do SIWZ zamieszczoną na stronie internetowej Zamawiającego www.szpitalparkitka.com.pl.

6. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SIWZ.

7. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz zamieści taką informację na własnej stronie internetowej.

8. W uzasadnionych przypadkach, przed upływem terminu składania ofert, Zamawiający może zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Dokonaną zmianę Zamawiający niezwłocznie zamieści na stronie internetowej, na której udostępniono specyfikację.

§ 9. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:

1. Wykonawca przystępujący do postępowania zobowiązany jest wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert, **w wysokości: 3.900,00 zł.**

2. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

1) pieniądzu;

2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;

3) gwarancjach bankowych;

4) gwarancjach ubezpieczeniowych;

5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości ([tekst jednolity Dz.U. 2014r. poz. 1804](#)).

3. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego **mBANK o/Częstochowa 47 1140 1889 0000 2254 2200 1004** z dopiskiem **Wadium – Do postępowania DAZ.26.075.2015**. Wadium uważa się za wniesione w momencie uznania rachunku Zamawiającego. Kserokopię polecenia przelewu poświadczoną „za zgodność z oryginałem” przez Wykonawcę należy załączyć do oferty. Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.

4. W przypadku wnoszenia wadium w formie innej niż pieniężna, oryginał dokumentu świadczącego o jego wniesieniu należy złożyć wraz z ofertą (dokument niełączony trwale z ofertą), a kserokopię poświadczoną przez Wykonawcę „za zgodność z oryginałem” załączyć do oferty.

5. Okres ważności wadium nie może być krótszy niż okres związania ofertą, przy czym pierwszym dniem ważności zobowiązania jest dzień składania ofert.

6. Wykonawca, którego oferta nie będzie zabezpieczona wadium odpowiadającym powyższym wymaganiom, zostanie przez Zamawiającego wykluczony z ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego.

7. Zamawiający zwraca wadium wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a ustawy PZP.

8. Jeżeli wadium wniesiono w pieniądzu, Zamawiający zwraca je wraz z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszty prowadzenia rachunku bankowego oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę.

9. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w art. 25 ust. 1, pełnomocnictw, listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, lub informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej, lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3, co powodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej.

10. Zamawiający zatrzyma wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:

1) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;

2) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

10. Wadium wniesione przez jednego ze współników Konsorcjum uważa się za wniesione prawidłowo.

§ 10. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:

1. Termin związania ofertą wynosi **60 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

3. Odmowa wyrażenia zgody, o której mowa w ust. 2, nie powoduje utraty wadium.

4. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

§ 11. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT:

1. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.

2. Oferta wraz z załącznikami musi być czytelna.

3. Oferta wraz z załącznikami musi być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy. Upoważnienie do podpisania oferty musi być dołączone do oferty, jeżeli nie wynika ono z innych dokumentów załączonych przez Wykonawcę.

4. Jeżeli osoba/osoby podpisująca ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to pełnomocnictwo to musi w swej treści jednoznacznie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty i musi być złożone w oryginale lub kopii poświadczonyj za zgodność z oryginałem (kopia pełnomocnictwa powinna być poświadczona notarialnie).

5. Oferta wraz z załącznikami musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż polski winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.

6. Dokumenty składające się na ofertę mogą być złożone w oryginale lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

7. Zaleca się, by każda zawierająca jakąkolwiek treść strona oferty była podpisana lub parafowana przez Wykonawcę. Każda poprawka w treści oferty, a w szczególności każde przerobienie, przekreślenie, uzupełnienie, nadpisanie, przesłonięcie korektorem, etc. powinny być parafowane przez Wykonawcę.

8. Zaleca się, aby strony oferty były trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane. W treści oferty winna być umieszczona informacja o ilości stron.

9. W przypadku, gdy informacje zwarte w ofercie, stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania, muszą być oznaczone klauzulą: „Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity Dz. U. z 2003 r. Nr 153 poz. 1503 z późn. zm) i dołączone do oferty, zaleca się, aby były trwale, oddzielnie spięte. Zgodnie z tym przepisem przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.

10. Zamawiający nie ujawni 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. Jeżeli Wykonawca dokonał zastrzeżenia części swojej oferty, winien on w takim przypadku udowodnić zamawiającemu zasadność swojego postępowania i w tym celu **załączyć do oferty uzasadnienie zastrzeżenia oferty**.

11. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

12. Złożenie więcej niż jednej oferty lub złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę.

13. W przypadku powierzenia realizacji zamówienia podwykonawcom, Wykonawca zobowiązany jest do wskazania w ofercie części zamówienia, której realizację powierzy podwykonawcom.

W przypadku braku takiego oświadczenia, Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału podwykonawców.

14. Wykonawca winien umieścić ofertę w zamkniętej kopercie zaadresowanej na Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny, ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa. Na kopercie należy umieścić nazwę i adres Wykonawcy, oraz napis:

Oferta przetargowa: dostawa odczynników serologicznych wraz z dzierżawą analizatora i oprogramowania DAZ.26.07.2015

nie otwierać przed dniem 2015 r. godz.(wpisuje Wykonawca)

W przypadku braku ww. danych Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia mogące wynikać z powodu tego braku, np. przypadkowe otwarcie oferty przed wyznaczonym terminem otwarcia, a w przypadku składania oferty pocztą lub pocztą kurierską – jej nieotwarcie w trakcie sesji otwarcia ofert.

15. Zmiany lub wycofanie złożonej oferty.

Zgodnie z art. 84 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Zmiany lub wycofanie złożonej oferty są skuteczne tylko wówczas, gdy zostały dokonane przed upływem terminu do składania ofert.

1) Zmiana złożonej oferty.

Zmiany, poprawki lub modyfikacje złożonej oferty muszą być złożone w miejscu i według zasad obowiązujących przy składaniu oferty. Odpowiednio opisane koperty (paczki) zawierające zmiany należy dodatkowo opatrzyć dopiskiem „ZMIANA”. W przypadku złożenia kilku „ZMIAN”, kopertę (paczkę) każdej „ZMIANY” należy dodatkowo opatrzyć napisem „ZMIANA Nr”.

2) Wycofanie złożonej oferty.

Wycofanie złożonej oferty następuje poprzez złożenie pisemnego oświadczenia podpisanego przez Wykonawcę. W celu potwierdzenia uprawnienia osób do złożenia oświadczenia o wycofaniu oferty, do oświadczenia należy załączyć odpowiednie dokumenty (np. aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej i jeśli to konieczne - pełnomocnictwo). Wycofanie należy złożyć w miejscu i według zasad obowiązujących przy składaniu ofert. Odpowiednio opisaną kopertę (paczkę) zawierającą powiadomienie należy dodatkowo opatrzyć dopiskiem „WYCOFANIE”.

§ 12. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT:

1. Oferty muszą być złożone w siedzibie Zamawiającego w Częstochowie, przy ulicy Bialskiej 104/118, KANCELARIA - pokój 356, w terminie **do dnia 09.09.2015r. do godz. 10:00.**

§ 13. MIEJSCE ORAZ TERMIN OTWARCIA OFERT:

1. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego przy ul. Bialskiej 104/118, w Częstochowie, w pokoju 310 A, **w dniu 09.09.2015r. o godz. 10:15.**

2. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

3. Podczas otwarcia ofert Zamawiający poda nazwy (firmy), adresy Wykonawców, informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

4. Otwarcie ofert jest jawne, Wykonawcy mogą uczestniczyć w sesji otwarcia ofert. W przypadku nieobecności Wykonawcy przy otwieraniu ofert Zamawiający prześle Wykonawcy informację z otwarcia ofert na pisemny wniosek Wykonawcy.

§ 14. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

1. Wykonawca uwzględniając wszystkie wymogi, o których mowa w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, powinien w cenie brutto ująć wszelkie koszty niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia oraz uwzględnić inne opłaty i podatki, a także ewentualne upusty i rabaty zastosowane przez Wykonawcę.

2. Wykonawca określi ceny na wszystkie elementy zamówienia wymienione w formularzu asortymentowo - cenowym, stanowiącym **Załącznik Nr 2 do SIWZ**, który po wypełnieniu przez Wykonawcę stanowić będzie załącznik do formularza oferty, według następujących zasad:

1) wszystkie pozycje muszą zawierać cenę,

2) ostateczna cena oferty, powinna być liczona z dokładnością **do dwóch miejsc po przecinku.**

3) brak wypełnienia i określenia ceny w formularzu asortymentowo-cenowym i druku formularza oferty spowoduje odrzucenie oferty,

4) upusty oferowane przez Wykonawcę muszą być zawarte w cenach jednostkowych netto, które po zastosowaniu upustu nie mogą być niższe niż koszty własne lub koszty wytworzenia;

3. Przy obliczeniu ceny oferty należy przyjąć stawkę podatku VAT od towarów i usług właściwą dla przedmiotu zamówienia obowiązującą według stanu prawnego na dzień składania ofert.

4. Rozliczenia między Zamawiającym a przyszłym Wykonawcą zamówienia odbywać się będą w złotych polskich. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walutach obcych.

5. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

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 - art. 93 uPzp.

6. Jeżeli cena oferty wyda się rażąco niska w stosunku do przedmiotu zamówienia i wzbudzi wątpliwości zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi przez zamawiającego lub wynikającymi z odrębnych przepisów, w szczególności jest niższa o 30% od wartości zamówienia lub średniej arytmetycznej cen wszystkich złożonych ofert, zamawiający zwróci się o udzielenie wyjaśnień, w tym złożenie dowodów, dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny, w szczególności w zakresie:

- 1) oszczędności metody wykonania zamówienia, wybranych rozwiązań technicznych, wyjątkowo sprzyjających warunków wykonywania zamówienia dostępnych dla wykonawcy, oryginalności projektu wykonawcy, kosztów pracy, których wartość przyjęta do ustalenia ceny nie może być niższa od minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3–5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. Nr 200, poz. 1679, z 2004 r. Nr 240, poz. 2407 oraz z 2005 r. Nr 157, poz. 1314);
- 2) pomocy publicznej udzielonej na podstawie odrębnych przepisów.

§ 15. OPIS KRYTERIUM, KTÓRYM ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TEGO KRYTERIUM ORAZ SPOSOBU OCENY OFERT:

1. Kryterium wyboru oferty jest:

1) Kryterium cena brutto - 95%.

Oferta najtańsza spośród ofert nieodrzuconych otrzyma 95 punktów. Pozostałe proporcjonalnie mniej, według wzoru:

$$\text{LICZBA PUNKTÓW} = \frac{\text{najniższa cena spośród ofert nieodrzuconych}}{\text{cena oferty rozpatrywanej}} \times 95 \text{ pkt}$$

2) Kryterium termin dostawy przedmiotu zamówienia w trybie pilnym - 5%

Obliczany będzie według wzoru:

**najkrótszy deklarowany termin dostawy przedmiotu zamówienia w trybie pilnym
spośród ofert nieodrzuconych**

(nie krótszy niż 2 dni robocze i nie dłuższy niż 5 dni roboczych)

$$\text{LICZBA PUNKTÓW} = \frac{\text{badany deklarowany termin dostawy przedmiotu zamówienia w trybie pilnym}}{\text{spośród ofert nieodrzuconych}} \times 5 \text{ pkt}$$

(nie krótszy niż 2 dzień robocze i nie dłuższy niż 5 dni roboczych)

Kryterium „Termin dostawy przedmiotu zamówienia w trybie pilnym” będzie oceniany na podstawie zadeklarowanego w pkt. 2 Formularza oferty (Załącznik Nr 1 do SIWZ) terminu dostawy przedmiotu zamówienia w pełnych dniach (jednak nie krótszym niż 2 dni robocze i nie dłuższym niż 5 dni roboczych).

Uwaga: zadeklarowanie terminu dostawy przedmiotu zamówienia niezgodnego z wymogami lub nie zadeklarowanie żadnego terminu dostawy przedmiotu zamówienia w trybie pilnym będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

Oferta z najkrótszym terminem dostawy otrzyma 5 punktów dla kryterium termin dostawy przedmiotu zamówienia, pozostałe oferty otrzymają proporcjonalnie mniej punktów zgodnie z wzorem przedstawionym powyżej”.

2. Ocena końcowa oferty to suma uzyskanych punktów w kryteriach „Cena” i „Termin dostawy przedmiotu zamówienia”. Wykonawca maksymalnie może uzyskać 100 pkt. Zamawiający za najkorzystniejszą uzna ofertę, która nie podlega odrzuceniu oraz uzyska największą liczbę punktów przyznanych w ramach kryteriów określonych w ust 1, pkt 1) i 2).

§ 16. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w ustawie Prawo zamówień publicznych oraz w niniejszej specyfikacji i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w ogłoszeniu o zamówieniu i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia kryterium wyboru.

2. O odrzuceniu ofert (-y) oraz wyborze najkorzystniejszej oferty, Zamawiający zawiadomi niezwłocznie Wykonawców, którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

3. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieści i informacje, określone w art. 92 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (zawiadomienie o wyborze najkorzystniejszej oferty) na własnej stronie internetowej www.szpitalparkitka.com, oraz w swojej siedzibie na „Tablicy informacyjnej”.

4. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty faksem lub drogą elektroniczną, z zastrzeżeniem art. 94 ust.2 pkt.1 a uPzp.

5. Umowa z wybranym Wykonawcą zostanie podpisana w terminie określonym w ust. 4 niniejszego paragrafu.

§ 17. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

W przypadku udzielenia zamówienia konsorcjum (tzw. Wykonawcy określone w art. 23 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych) – Zamawiający przed podpisaniem umowy zażąda złożenia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

§ 18. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY:

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

§ 19. 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. Z Wykonawcą który złoży najkorzystniejszą ofertę, zostanie podpisana umowa, której treść stanowi **Załącznik Nr 6 do SIWZ.**

§ 20. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

1. W prowadzonym postępowaniu mają zastosowanie przepisy zawarte w dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych - „Środki ochrony prawnej” .

2. Zastosowanie mają także następujące przepisy wykonawcze do ustawy Prawo zamówień publicznych,tj.:

a) Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 22 marca 2010 r. w sprawie regulaminu postępowania przy rozpoznawaniu odwołań (tekst jednolity Dz. U. z 2014 r., poz. 964),

b) Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 15 marca 2010 r. w sprawie wysokości oraz sposobu pobierania wpisu od odwołania oraz rodzajów kosztów w postępowaniu odwoławczym i sposobu ich rozliczania (Dz. U. Nr 41, poz. 238).

§ 21. POZOSTAŁE INFORMACJE:

1. Adresy poczty elektronicznej i strony internetowej Zamawiającego znajdują się w paragrafie 1 niniejszej specyfikacji.

2. Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a przyszłym Wykonawcą zamówienia odbywać się będą w złotych polskich. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walutach obcych.

3. Zamawiający nie przewiduje dokonania wyboru oferty najkorzystniejszej z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

4. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

5. Zamawiający nie przewiduje określania w opisie przedmiotu zamówienia wymagań związanych z realizacją zamówienia, o których mowa w art. 29 ust. 4 pkt. 1) - 4) ustawy Prawo zamówień publicznych.

6. Zamawiający niezwłocznie po otwarciu ofert na stronie internetowej Zamawiającego www.szpitalparkitka.com.pl, pod numerem niniejszej sprawy, w zakładce SIWZ – zamieści informację z otwarcia ofert obejmującą: kwotę jak zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia i zestawienie cen ofert złożonych do niniejszego postępowania przetargowego.

§ 22. ZAŁĄCZNIKI DO SIWZ:

Załącznik Nr 1 - Formularz Oferta

Załącznik Nr 2 - Formularze asortymentowo-cenowe

Załącznik Nr 3 - Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu

Załącznik Nr 4 - Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia

Załącznik Nr 5 - Informacja o przynależności do grupy kapitałowej

Załącznik Nr 6 - Umowa - wzór

Częstochowa, dnia 12-08-2015r.

ZATWIERDZIŁ:

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
lek. med. Jarosław Drobnikowski

.....
pieczęć adresowa Wykonawcy

FORMULARZ OFERTY

Ja/My, niżej podpisany/-i*:

.....

działając w imieniu i na rzecz:

.....

pełna nazwa Wykonawcy

.....

adres siedziby Wykonawcy

REGON; NIP

Numer KRS/wpis do ewidencji działalności gospodarczej/*

.....

oznaczenie Sądu /Organ dokonujący wpisu do ewidencji działalności gospodarczej/*

Nr tel.; Nr faksu; e-mail

.....

adres do korespondencji

Nr tel.; Nr faksu; e-mail

w odpowiedzi na ogłoszenie o przetargu nieograniczonym na:

DOSTAWĘ
ODCZYNNIKÓW SEROLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ
AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA SEROLOGICZNEGO
I OPROGRAMOWANIA DO ZARZĄDZANIA GOSPODARKĄ KRWI

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia na warunkach zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

dla Załącznika Nr 2 do SIWZ* lub Załącznika Nr 2a do SIWZ*

Cena brutto /PLN/	słownie

2. Termin dostawy przedmiotu zamówienia w trybie pilnymdni robocze (nie krótszy niż 2 dni robocze, nie dłuższy niż 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia).

Uwaga: zadeklarowanie terminu dostawy przedmiotu zamówienia niezgodnego z wymogami lub nie zadeklarowanie żadnego terminu dostawy przedmiotu zamówienia będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

3. Termin wykonania zamówienia określony we wzorze umowy tj. 12 miesięcy.

4. Oświadczamy że oferowany przedmiot zamówienia objęty jest terminem ważności/ przydatności do użycia zgodnie z warunkami określonymi we wzorze umowy.

8.	Badanie antygenów fenotypu Rh w zakresie anti-C, anti-c, anti-Cw, anti-E, anti-e, anti-K	140									
9.	Potwierdzenie wyników słabych odmian antygeny RhD	200									
10.	Krwinki wzorcowe dla systemów manualnych w metodach klasycznych krwinki do układu ABO	X					zestaw	26			
11.	Krwinki wzorcowe dla systemów manualnych w metodach klasycznych do badania przeglądowego przeciwciał (gotowe do użycia bez dodatkowej preparatyki)	X					zestaw	13			
12.	Standaryzowane krwinki wzorcowe dla systemów manualnych w metodach klasycznych 0 RhD+ opłaszczony przeciwciałami anti-D	X					zestaw	13			
Zestawy do codziennej kontroli jakości badań, materiały zużywalne /eksploatacyjne, inne odczynniki płyny niezbędne do wykonania badań określonych w poz. od 1 do 9 tabeli 1:											
13.											
14.											
itd.											
Razem tabela 1:											

Terminy przydatności do użycia/ważności :

- 1) dla mikrokart jako odczynników do badania grup krwi układu ABO i antygeny D z układu Rh, wykrywania przeciwciał, BTA nie krótszy niż 9 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,
- 2) dla krwinek wzorcowych nie krótszy niż 4 tygodnie od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.
- 3) dla materiałów eksploatacyjnych termin przydatności do użycia nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

tabela 2 - Dzierżawa automatycznego analizatora serologicznego do mikrometody z użyciem technologii mikrokolumnowej żelowej wraz z oprogramowaniem do zarządzania gospodarką krwi

Lp	Przedmiotu dzierżawy	Nazwa aparatu / oprogramowania	Typ/model	Producent	j.m.	ilość	Kwota netto dzierżawy za 1 miesiąc w zł	Czas dzierżawy w miesiącach	Wartość netto w zł poz.7x8x9	% VAT	Wartość brutto w zł 10+(10x11)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Automatyczny analizator serologiczny				szt.	1		12			
2.	Oprogramowanie do zarządzania gospodarką krwi				szt.	2		12			
Razem tabela 2:											

1. Zamawiający wymaga, aby oferta zawierała koszt przedmiotu dzierżawy, odczynników, krwinek wzorcowych, zestawu kontrolnego niezbędnego do codziennej kontroli jakości badań, materiałów zużywalnych/eksploatacyjnych, przeglądów i walidacji (w tym walidacji posiadanej aparatury do metody manualnej: 3 wirówek z płukaniem, inkubatora, 3 wirówek do mikrokart, 3 pipet automatycznych) wymaganych do wykonania ilości badań określonych szczegółowo w tabeli 1 w okresie 12 miesięcy.

2. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

1) Opisu przedmiotu zamówienia np.: karty katalogowe, materiały informacyjne, foldery, prospekty, ulotki metodyczne, instrukcje, opisy - zawierające informacje jednoznacznie potwierdzające, że przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi w tabeli 1 i 3 w Załączniku Nr 2 do SIWZ, z zaznaczeniem pozycji, której dotyczą. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę

2) Np.: Katalogów/folderów/ instrukcji dla oferowanego przedmiotu dzierżawy w tabeli 2, z zakreśleniem danego parametru, wymagania oraz wskazaniem numeru strony oferty w tabeli 4 i 5 w Załączniku Nr 2 do SIWZ. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

3) Wszelkich wymaganych przez polskie prawo, aktualnych dokumentów na podstawie których, oferowany przedmiot dzierżawy jest dopuszczony do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim.

4) Autoryzacji serwisu na terenie Polski do wykonywania czynności instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa.

5) Przykładowego wydruku z monitoringu na potwierdzenie, że dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego będą realizowane transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C).

6) Instrukcji stosowania: odczynników i krwinek wzorcowych, zestawów do codziennej kontroli jakości oraz innych odczynników do wykonywania badań określonych w Załączniku Nr 2 do SIWZ tabela 1.

3. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w Załączniku Nr 2 tabela 1 poz. jest wyrobem medycznym i posiada aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie i zobowiązujemy się dostarczyć je na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert, a w przypadku wyboru naszej oferty wraz z pierwszą dostawą i w przypadku ich aktualizacji w trakcie trwania umowy*.

3.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w Załączniku Nr 2 tabela 1 poz. nie jest wyrobem medycznym, jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie*.

4. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w załączniku Nr 2 do SIWZ tabela 1 poz. jest substancją niebezpieczną i posiada aktualne karty charakterystyk zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Wykonawca dostarczy je na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert, a w przypadku wyboru jego oferty wraz z pierwszą dostawą i w przypadku ich modyfikacji w trakcie trwania umowy*.

4.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w Załączniku Nr 2 do SIWZ tabela 1 poz. nie jest substancją niebezpieczną*.

Ogółem wartość dla Załącznika Nr 2 do SIWZ (tabela 1 + tabela 2):

Wartość netto (słownie:)

Wartość brutto (słownie :)

*** *wykreślić jeżeli nie dotyczy lub wpisać nie dotyczy***

Cena oferty winna być skalkulowana w sposób jednoznaczny, obejmując koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.

.....
Podpisy osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZOznaczenie sprawy: **DAZ.26.075.2015****Załącznik Nr 1 do umowy Nr DAZ.26.075.2015**

Tabela 3- Wymagania dotyczące odczynników i krwinek wzorcowych

Lp.	Wymagania dotyczące odczynników i krwinek wzorcowych	Potwierdzenie spełnienia wymagań: podać/opisać
1	2	3
1.	Wymaga się, żeby odczynniki i krwinki wzorcowe, zestawy do codziennej kontroli jakości oraz inne odczynniki, płyny i materiały zużywalne niezbędne do wykonania badań opisanych w tabeli 1 posiadały: a) dokumenty dopuszczenia do obrotu na rynku polskim b) certyfikaty jakości do każdej dostarczonej serii c) oznakowanie CE (dla wyrobów medycznych) d) instrukcje stosowania w języku polskim	
2.	Wymaga się, żeby zaoferowane odczynniki były wymienne pomiędzy analizatorem i systemem manualnym; karty powinny składać się z 6 kolumn z żelowym podłożem separującym.	
3.	Wymaga się, aby karty do oznaczenia grup krwi układu ABO i antygeny RhD oraz do wykrywania przeciwciał odpornościowych miały temperaturę przechowywania od +18oC do +25oC oraz były trwałe wypełnione odczynnikami przez producenta: a) wymaga się, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami, aby karty do oznaczenia antygenów A i B z układu ABO zawierały odczynniki monoklonalne z dwóch różnych serii z dwóch różnych klonów (w przypadku oznaczania grup krwi noworodka oraz wykorzystania kart do systemu manualnego), b) wymaga się, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami, aby karty do oznaczenia antygeny RhD z układu Rh zawierały w kolumnach odczynniki monoklonalne z dwóch klonów: jeden wykrywający i jeden nie wykrywający antygeny RhD odmiany DVI oraz maksymalną liczbę słabych odmian antygeny RhD, c) wymaga się, aby do wykrywania przeciwciał odpornościowych w PTA kolumny były wypełnione surowicą poliwalentną (IgG+C3d).	
4.	Wymaga się zaoferowania krwinek wzorcowych (przechowywanie w temperaturze od 2 do 8 ^o C): a) do układu ABO w metodach kolumnowych: A1, B, dla systemu manualnego A1,B,0 b) do wykrywania przeciwciał odpornościowych - zawieszono w roztworze LISS o stężeniu poniżej 1% . Krwinki 3-panelowe zawierające wszystkie wymagane przez przepisy klinicznie znaczące antygeny w tym Cw, c) dla systemów manualnych w metodach klasycznych krwinki do układu ABO(26 zestawów), do badania przeglądowego przeciwciał (gotowe do użycia bez dodatkowej preparatyki)(13 zestawów) oraz standaryzowane krwinki wzorcowe 0 RhD+ opłaszczony przeciwciałami anti-D (13 zestawów)	
5.	Wymaga się, aby wszystkie odczynniki były dostarczane w opakowaniach producenta. Opakowania muszą być czytelnie oznakowane (nazwa odczynnika, nazwa producenta, numer serii, data ważności, warunki przechowywania).	
6.	Wymaga się, żeby dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego loco magazyn realizowane były transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C). Realizacja na koszt Wykonawcy, dostarczane w ilościach zgodnych każdorazowo z zamówieniem Zamawiającego. Wydruk z monitoringu należy dołączyć do oferty jako załącznik.	
7.	Wymaga się, aby termin ważności mikrokart jako odczynników do badania grup krwi układu ABO i antygeny D z układu Rh, wykrywania przeciwciał, BTA był nie krótszy niż 9 miesięcy, a krwinek wzorcowych nie krótszy niż 4 tygodnie od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego.	

8.	Wymaga się od oferentów zapewnienie bezpłatnych odczynników w ilości równoważnej z ilością odczynników utraconych w czasie awarii analizatora, nie wynikłej z winy Zamawiającego.	
9.	Zagwarantowanie, że dostarczone odczynniki są dobrej jakości, a w przypadku stwierdzenia wady odczynnika, zostanie on wymieniony na inny wolny od wad.	
10.	Wymaga się, żeby przy realizacji zamówienia odczynniki były dostarczane w jednej serii.	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymagań” w punktach od 1 do 10 należy opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego asortymentu.

.....
Podpisy osób uprawnionych
o składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZOznaczenie sprawy: **DAZ.26.075.2015****Załącznik Nr 1 do umowy Nr DAZ.26.075.2015****Tabela 4- Wymagania dotyczące analizatora**

Nazwa aparatu:

Producent:

Model/Typ:

Rok produkcji

Lp.	Wymagania dotyczące analizatora	Potwierdzenie spełnienia wymogów: podać/opisać
1	2	3
1.	Analizator wykonujący całą procedurę badania, przy zastosowaniu mikrometod z użyciem technologii mikrokolumnowej od pobrania materiału z badanej próbki przez nakropienie i odczyt do automatycznego przesłania wyniku do systemu komputerowego.	
2.	Wymagane jest możliwość automatycznego wykonania badań, co najmniej następujących niżej wymienionych badań w technice mikrokolumnowej: a) oznaczanie antygenów i przeciwciał układu AB0. Do badania konieczne jest użycie dwóch serii z różnych klonów odczynników monoklonalnych anty-A i anty-B (w przypadku badań grup krwi noworodka oraz badań metodą manualną wykorzystywaną jako back-up) oraz jednej serii krwinek wzorcowych A1, B. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. b) oznaczeń antygeny D z układu Rh z dwoma odczynnikami: wykrywającym i niewykrywającym kategorię DVI. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. c) wykrywanie przeciwciał odpornościowych w teście PTA-LISS z surowicą poliwalentną, d) oznaczanie fenotypów układu Rh (E-e-C-c-Cw-K) odczynniki z przeciwciałami umieszczone w kolumnach e) bezpośredni test antyglobulinowy (w zakresie wymienionym w SIWZ - z surowicą monowalentną anty-IgG oraz surowicami anty-IgG, anty-Ig M, anty-IgA, anty-C3c, anty-C3d) odczynniki z przeciwciałami umieszczone w kolumnach f) wykrywanie przeciwciał w PTA-LISS z surowicą poliwalentną oraz monowalentną anty-IgG,	
3.	Wydajność analizatora minimum 80 profilowanych badań grup krwi dorosłych A-B-D, przeciwciała grupowe oraz screeninng przeciwciał odpornościowych w PTA-LISS na godzinę, screeninng przeciwciał odpornościowych z krwinkami 3-panelowymi (I, II, III)+ próba krzyżowa minimum 60 badań na godzinę. Analizator z funkcją dostawiania kolejnych próbek w trakcie rozpoczętej procedury badań	
4.	Analizator posiadający własny system zapasowy back-up w postaci minimum dwóch niezależnych ramion pipetujących, minimum dwóch wirówek.	
5.	Analizator posiadający dwa niezależne ramiona pipetujące zabezpieczone przed przypadkową kolizją przy wykonywaniu badań	
6.	Automatyczne wykonanie odpowiednich zawieszin krwinek czerwonych na pokładzie automatycznego analizatora. Zawiesziny przygotowywane w jednorazowych naczynkach zabezpieczające przed kontaminacją między próbkami badanymi.	
7.	Automatyczny system informujący, jeśli ilość odczynników nie jest wystarczająca do wykonania zaplanowanych badań.	
8.	Analizator z możliwością współpracy z różnymi typami (średnicami) probówek w jednym statywie.	
9.	Wymagana ilość miejsc na badane próbki - minimum 60.	
10.	Analizator musi wykonać badanie z objętości minimum 100 mikrolitrów krwi pełnej w sposób w pełni automatyczny (w przypadku noworodków i małej ilości w drenach dawców)	
11.	Analizator posiadający w wyposażeniu UPS - parametry dostosowane do oferowanego analizatora umożliwiające podtrzymanie zasilania przez 15 min., zestaw komputerowy, drukarka laserowa HP	

12.	Analizator ma współpracować z posiadanymi przez Zamawiającego analizatorami ID-System (wirówki ID-Centrifuge 6S, ID-Centrifuge 12S, ID-Incubator)	
13.	System detekcji poziomu płynu w próbkach badanych i odczynnikach.	
14.	Analizator wyposażony w system detekcji skrzepu oraz wykrywający korki na próbkach w próbkach badanych.	
15.	Automatyczny system kontroli stanu modułów automatycznego analizatora monitorujący główne etapy procesu.	
16.	Pełna pozytywna identyfikacja odczynników i materiałów wykorzystywanych przy oznaczeniach poprzez kody kreskowe zawierające numer serii i datę ważności (bez udziału operatora).	
17.	Oprogramowanie analizatora z menu w języku polskim.	
18.	Możliwość wydruku protokołu badania serologicznego w języku polskim.	
19.	Oprogramowanie analizatora akceptujące obowiązujące kody kreskowe w systemie ISBT 128.	
20.	Zapewnienie transferu danych do systemu- „Bank Krwi” oferowanego razem w zakresie następujących danych: a) numer donacji zgodny z kodem ISBT 128. b) ID użytkownika c) data i czas wykonania badania d) kod użytego odczynnika e) kod wykonanego testu f) numeru serii mikrokarty (identyfikator) g) siła reakcji aglutynacji. h) wynik badania	
21.	Oprogramowanie analizatora umożliwiające archiwizację wyników badań (protokół badania i bezpośredni obraz reakcji) przez okres 3 miesięcy.	
22.	Automatyczne wykonywanie kopii bezpieczeństwa przez analizator dla wszystkich wyników badań. Przeniesienie bazy danych wyników do nowego systemu na koszt oferenta.	
23.	Oprogramowanie analizatora pozwalające na rejestrację wszystkich czynności operatora, użytych próbek badanych, odczynników i wykonanych testów.	
24.	W pomieszczeniach, gdzie ma stać analizator Wykonawca zapewni klimatyzację pozwalającą na utrzymanie temperatury w zakresie do 26 st. C zapewniająca optymalne warunki pracy urządzeń.	
25.	Wymaga się dostarczenia instrukcji obsługi analizatora w języku polskim Analizator fabrycznie nowy, rok produkcji 2015	
	W ramach dzierżawy analizatora Wykonawca	
26.	Dostarczy: a) automatyczny analizator z zestawem komputerowym, drukarką laserową HP, UPS-em o parametrach dostosowanych do oferowanego analizatora umożliwiającym podtrzymanie zasilania przez 15 min, b) komputer do rejestrowania wyników badań nadający się do współpracy z centralnym Komputerem (serwerem) Zamawiającego wraz z monitorem LCD, klawiaturą, myszą, ręcznym skanerem kodów kreskowych, drukarką kodów kreskowych, nagrywarką DVD, drukarką laserową HP, 2 pendrive o pojemności 32GB (do archiwizacji danych) - wliczone w cenę dzierżawy analizatora, z możliwością umieszczenia na nim kopii bazy danych analizatora. c) instrukcję obsługi i konserwacji analizatora w języku polskim	

	d) czynnik do mikrokart do archiwizacji badań wykonanych manualnie – kompatybilny z oferowanym automatycznym analizatorem. e) pipetę elektroniczną dedykowaną przez producenta do systemu mikrokolumnowego	
27.	Podłączy i uruchomi automatyczny analizator do badań immunohematologicznych oraz przeszkoli personel w zakresie obsługi urządzenia w siedzibie Zamawiającego, a w razie konieczności zapewni pomoc techniczną i merytoryczną.	
29.	Zapewni w okresie dzierżawy bezpłatnie: a)przeglądy serwisowe i walidacja zgodnie z zaleceniami producenta, nie rzadziej niż raz na rok obejmująca wymianę wymaganych części zamiennych i zużywalnych b) pełną bezpłatną gwarancję techniczną przez cały okres trwania dzierżawy w zakresie usług, naprawy, części zamiennych, podzespołów, c) naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń w terminie max. do 2 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii lub uszkodzenia, d) założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności	
29.	Zagwarantuje a)kontakt telefoniczny, a w razie potrzeby również internetowy on-line z serwisem od poniedziałku do soboty w godzinach 9:00-18:00 (podać dane). b) czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność przyjazdu do Zamawiającego w przypadku niemożliwości rozwiązania awarii na odległość w ciągu max. 2 dnia roboczych, od daty zgłoszenia awarii lub uszkodzenia przez Zamawiającego c) dostarczenie Zamawiającemu systemu back-up pozwalającego na niezakłóconą pracę, w przypadku nie usunięcia awarii trwającej dłużej niż 7 dni, od momentu zgłoszenia. d) w przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie e) zgodnie z art. 90 ust. 4 ustawy z dnia 20.05.2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010r. poz. 679 z późn. zm.) wymaga się od wykonawcy przedstawienia wykazu upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela podmiotów (autoryzacja serwisu na terenie Polski) do wykonywania czynności instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa. Autoryzację serwisu na teren Polski należy dołączyć do oferty jako załącznik.	
30.	Wykonawca na własny koszt podłączy analizator (bez pośrednictwa aplikacji innych niż posiadane przez Zamawiającego) do sieci informatycznej szpitala (AMMS-ASSECO).	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 30 należy podać/opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego analizatora.

.....
Podpisy osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ
Oznaczenie sprawy: **DAZ.26.075.2015**
Załącznik Nr 1 do umowy Nr DAZ.26.075.2015

tabela 5-Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi

Nazwa oprogramowania :

Producent:

Model/Typ:

Lp.	Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi zapewniające gospodarkę krwi	Potwierdzenie spełnienia wymagań: podać/opisać
1	2	3
1.	Polskojęzyczne oprogramowanie służące do zarządzania gospodarką preparatami krwi Spełnia obowiązujące przepisy (ustawa z dnia 22.08.1997 r. o publicznej służbie krwi – Dz.U. nr 106 poz. 681 z dnia 11.09.1997r z późn. zm.) oraz Rozporządzenie Ministra Zdrowia z 19.09.2005r. w sprawie określenia sposobu i organizacji leczenia krwią w zakładach opieki zdrowotnej, w których przebywają pacjenci ze wskazaniami do leczenia krwią i jej składnikami (Dz.U. 2005 Nr 191, poz 1607), w części dotyczącej prowadzenia dokumentacji Banku krwi; z zestawem komputerowym zabezpieczonym UPS i drukarką laserową HP i programowalny czytnik kodów kreskowych pozwalających na odczyt kodów kreskowych dawców.	
2.	Wymaga się, aby oprogramowanie pozwalało na prowadzenie kompletnej historii transfuzji każdego pacjenta, pełnego odtwarzania drogi donacji do konkretnego biorcy	
3.	Wymaga się, aby oprogramowanie do prowadzenia banku krwi i pracowni serologicznej było w jednej licencji i aplikacji	
4.	Wymaga się, aby oprogramowanie umożliwiała formułowanie wyników badań i ksiąg serologicznych w pracowni serologii wg obowiązujących wzorów	
5.	Wymaga się, aby oferowane oprogramowanie składało się z modułów statystycznych obejmujących: a) Obsługa banku krwi: rejestrowanie przychodów i rozchodów krwi i jej składników b) statystyka raportów badań pod kątem rodzajów zarejestrowanych i wykonanych badań, ilość pacjentów, ilość dawców, oddziałów zlecających, konkretnego pacjenta otrzymującego preparaty krwi c) Statystyka banku krwi: ilość i rodzaj komponentów krwi przyjętych, skrzyżowanych, przetoczonych, zwracanych, historii każdego komponentu krwi, aktualne zasoby banku d) Bank krwi – statystyka pod kątem komponentów krwi (typy preparatów, grupy, objętości) oddziałów, osób zlecających, sumarycznych zestawień dla poszczególnych oddziałów e) Wymaga się możliwości eksportu raportów do trybu arkusza kalkulacyjnego typu MS EXCEL w celu opracowania dalszych kalkulacji f) Wymaga się, żeby wszystkie raporty generowane były dla dowolnie ustalonego przedziału czasowego	
6.	Wymaga się zaoferowania minimum 2 stanowiska zawierającego licencje dla Banku Krwi i pracowni serologii transfuzjologicznej.	
7.	Oprogramowanie ma zostać połączone z systemem szpitalnym, w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników.	

8.	Wymaga się nieodpłatnego przeniesienia bazy danych aktualnie używanego oprogramowania do oferowanego systemu.	
9.	Wykonawca w ramach dzierżawy zapewni bezpłatny serwis oprogramowania.	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 9 należy wpisać „Tak” oraz opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego oprogramowania.

.....
Podpisy osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

9.	Potwierdzenie wyników słabych odmian antygeny RhD	200									
10	Krwinki wzorcowe dla systemów manualnych w metodach klasycznych krwinki do układu ABO	X				zestaw	26				
11.	Krwinki wzorcowe dla systemów manualnych w metodach klasycznych do badania przeglądowego przeciwciał (gotowe do użycia bez dodatkowej preparatyki)	X				zestaw	13				
12.	Standaryzowane krwinki wzorcowe dla systemów manualnych w metodach klasycznych 0 RhD+ opłaszczone przeciwciałami anty-D	X				zestaw	13				
Zestawy do codziennej kontroli jakości badań , materiały zużywalne /eksploatacyjne, inne odczynniki, płyny niezbędne do wykonania badań określonych w poz. od 1 do 9 tabeli 1:											
13.											
14.											
itd.											
Razem tabela 1											

Terminy przydatności do użycia/ważności:

- 1) dla mikrokart jako odczynników do badania grup krwi układu ABO i antygeny D z układu Rh, wykrywania przeciwciał, BTA nie krótszy niż 9 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,
- 2) dla krwinek wzorcowych nie krótszy niż 4 tygodnie) od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.
- 3) dla materiałów eksploatacyjnych termin przydatności do użycia nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

Tabela 2 – Dzierżawa automatycznego analizatora serologicznego z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki,1 inkubator, 2 pipety) do mikrometody z użyciem technologii mikrokolumnowej żelowej wraz z oprogramowaniem do zarządzania gospodarką krwi

1.	Przedmiotu dzierżawy	Nazwa aparatu/aparatury do metody manualnej/oprogramowania	Typ/model	Producent	j.m.	ilość	Kwota netto dzierżawy za 1 miesiąc w zł	Czas dzierżawy w miesiącach	Wartość netto w zł [poz.7x8x9]	% VAT	Wartość brutto w zł [poz10+11]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Automatyczny analizator serologiczny + aparatura zabezpieczająca metodę manualną (2 wirówki,1 inkubator,2 pipety)				Kpl.	1		12			
2.	Oprogramowanie do zarządzania gospodarką krwi				szt.	2		12			
Razem tabela 2:											

1. Zamawiający wymaga, aby oferta zawierała koszt przedmiotu dzierżawy, odczynników, krwinek wzorcowych, zestawu kontrolnego niezbędnego do codziennej kontroli jakości badań, materiałów zużywalnych/eksploatacyjnych, przeglądów i walidacji (w tym aparatury zabezpieczającej metodę manualną: 2 wirówki,1 inkubator,2 pipety) wymaganych do wykonania ilości badań określonych szczegółowo w tabeli 1 w okresie 12 miesięcy.

2. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

1) Opisu przedmiotu zamówienia np.: karty katalogowe, materiały informacyjne, foldery, prospekty, ulotki metodyczne, instrukcje, opisy - zawierające informacje jednoznacznie potwierdzające, że przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi w tabeli 1 i tabeli 3 w Załączniku Nr 2 do SIWZ, z zaznaczeniem pozycji, której dotyczą. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę

2) np.: katalogów/folderów/ instrukcji dla oferowanego przedmiotu dzierżawy w tabeli 2, z określeniem danego parametru ,wymagania oraz wskazaniem numeru strony oferty w tabeli 4 i 5 w Załączniku Nr 2 do SIWZ. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę

3) Wszelkie wymagane przez polskie prawo, aktualne dokumenty na podstawie których, oferowany przedmiot dzierżawy jest dopuszczony do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim.

4) Autoryzacji serwisu na terenie Polski do wykonywania czynności instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa.

5) Przykładowego wydruku z monitoringu na potwierdzenie, że dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego będą realizowane transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C).

6) Instrukcji stosowania : odczynników i krwinek wzorcowych, zestawów do codziennej kontroli jakości oraz innych odczynników do wykonywania badań określonych w Załączniku Nr 2 do SIWZ tabela 1.

3. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w Załączniku Nr 2 do SIWZ tabela 1 poz. jest wyrobem medycznym i posiada aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie i zobowiązujemy się dostarczyć je na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert, a w przypadku wyboru naszej oferty wraz z pierwszą dostawą i w przypadku ich aktualizacji w trakcie trwania umowy*.

3.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w Załączniku Nr 2 do SIWZ tabela 1 poz. nie jest wyrobem medycznym, jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie*.

4. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w Załączniku Nr 2 do SIWZ tabela 1 poz. jest substancją niebezpieczną i posiada aktualne karty charakterystyk zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Wykonawca dostarczy je na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert, a w przypadku wyboru jego oferty wraz z pierwszą dostawą i w przypadku ich modyfikacji w trakcie trwania umowy*.

4.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w Załączniku Nr 2 do SIWZ tabela 1 poz. nie jest substancją niebezpieczną*.

Ogółem wartość dla Załącznika Nr 2a do SIWZ(tabela 1 + tabela 2):

Wartość netto (słownie:))

Wartość brutto (słownie :))

*** *wykreślić jeżeli nie dotyczy lub wpisać nie dotyczy***

Cena oferty winna być skalkulowana w sposób jednoznaczny, obejmując koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.

.....
Podpisy osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

ZAŁĄCZNIK NR 2a DO SIWZ
Znak sprawy: **DAZ.26.075.2015**
Załącznik Nr 1 do umowy Nr DAZ.26.075.2015

tabela 3- Wymagania dotyczące odczynników i krwinek wzorcowych

Lp.	Wymagania dotyczące odczynników i krwinek wzorcowych	Potwierdzenie spełnienia wymogów: podać/opisać
1	2	3
1.	Wymaga się, żeby odczynniki i krwinki wzorcowe, zestawy do codziennej kontroli jakości oraz inne odczynniki, płyny i materiały zużywalne niezbędne do wykonania badań opisanych w tabeli 1 posiadały: a) dokumenty dopuszczenia do obrotu na rynku polskim b) certyfikaty jakości do każdej dostarczonej serii c) oznakowanie CE (dla wyrobów medycznych) d) instrukcje stosowania w języku polskim	
2.	Wymaga się, żeby zaoferowane odczynniki były wymienne między analizatorem i systemem manualnym; karty powinny składać się z 6 kolumn z żelowym podłożem separującym.	
3.	Wymaga się, aby karty do oznaczenia grup krwi układu ABO i antygeny RhD oraz do wykrywania przeciwciał odpornościowych miały temperaturę przechowywania od +18oC do +25oC oraz były trwale wypełnione odczynnikami przez producenta: a) wymaga się, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami, aby karty do oznaczenia antygenów A i B z układu ABO zawierały odczynniki monoklonalne z dwóch różnych serii z dwóch różnych klonów (w przypadku oznaczania grup krwi noworodka oraz wykorzystania kart do systemu manualnego), b) wymaga się, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami, aby karty do oznaczenia antygeny RhD z układu Rh zawierały w kolumnach odczynniki monoklonalne z dwóch klonów: jeden wykrywający i jeden nie wykrywający antygeny RhD odmiany DVI oraz maksymalną liczbę słabych odmian antygeny RhD, c) wymaga się, aby do wykrywania przeciwciał odpornościowych w PTA kolumny były wypełnione surowicą poliwalentną (IgG+C3d).	
4.	Wymaga się zaoferowania krwinek wzorcowych (przechowywanie w temperaturze od 2 do 8 ^o C): a) do układu ABO w metodach kolumnowych: A1, B, dla systemu manualnego A1,B,0 b) do wykrywania przeciwciał odpornościowych - zawieszono w roztworze LISS o stężeniu poniżej 1% . Krwinki 3-panelowe zawierające wszystkie wymagane przez przepisy klinicznie znaczące antygeny w tym Cw, c) dla systemów manualnych w metodach klasycznych krwinki do układu ABO (26 zestawów), do badania przeglądowego przeciwciał (gotowe do użycia bez dodatkowej preparatyki)(13 zestawów) oraz standaryzowane krwinki wzorcowe 0 RhD+ opłaszczono przeciwciałami any-D (13 zestawów)	
5.	Wymaga się, aby wszystkie odczynniki były dostarczane w opakowaniach producenta. Opakowania muszą być czytelnie oznakowane (nazwa odczynnika, nazwa producenta, numer serii, data ważności, warunki przechowywania).	
6.	Wymaga się, żeby dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego loco magazyn realizowane były transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C). Realizacja na koszt Wykonawcy, dostarczane w ilościach zgodnych każdorazowo z zamówieniem Zamawiającego. Wydruk z monitoringu należy dołączyć do oferty jako załącznik.	

7.	Wymaga się, aby termin ważności mikrokart jako odczynników do badania grup krwi układu ABO i antygeny D z układu Rh, wykrywania przeciwciał, BTA był nie krótszy niż 9 miesięcy, a krwinek wzorcowych nie krótszy niż 4 tygodnie od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego.	
8.	Wymaga się od oferentów zapewnienie bezpłatnych odczynników w ilości równoważnej z ilością odczynników utraconych w czasie awarii analizatora, nie wynikłej z winy Zamawiającego.	
9.	Zagwarantowanie, że dostarczone odczynniki są dobrej jakości, a w przypadku stwierdzenia wady odczynnika, zostanie on wymieniony na inny wolny od wad.	
10.	Wymaga się, żeby przy realizacji zamówienia odczynniki były dostarczane w jednej serii.	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 10 należy opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego asortymentu.

.....
 Podpisy osób uprawnionych
 do składania oświadczeń woli
 w imieniu Wykonawcy

tabela 4- Wymagania dotyczące analizatora

Nazwa aparatu:

Producent:

Model/Typ:

Rok produkcji

Lp.	Wymagania dotyczące analizatora	Potwierdzenie spełnienia wymogów: podać/opisać
1	2	3
1.	Analizator wykonujący całą procedurę badania, przy zastosowaniu mikrometod z użyciem technologii mikrokolumnowej od pobrania materiału z badanej próbki przez nakropienie i odczyt do automatycznego przesłania wyniku do systemu komputerowego.	
2.	Wymagane jest możliwość automatycznego wykonania badań, co najmniej następujących niżej wymienionych badań w technice mikrokolumnowej: a) oznaczanie antygenów i przeciwciał układu AB0. Do badania konieczne jest użycie dwóch serii z różnych klonów odczynników monoklonalnych anti-A i anti-B (w przypadku badań grup krwi noworodka oraz badań metodą manualną wykorzystywaną jako back-up) oraz jednej serii krwinek wzorcowych A1, B. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. b) oznaczeń antygeny D z układu Rh z dwoma odczynnikami: wykrywającym i niewykrywającym kategorię DVI. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. c) wykrywanie przeciwciał odpornościowych w teście PTA-LISS z surowicą poliwalentną, d) oznaczanie fenotypów układu Rh (E-e-C-c-Cw-K) odczynniki z przeciwciałami umieszczone w kolumnach e) bezpośredni test antyglobulinowy (w zakresie wymienionym w SIWZ - z surowicą monowalentną anti-IgG oraz surowicami anti-IgG, anti-Ig M, anti-IgA, anti-C3c, anti-C3d) odczynniki z przeciwciałami umieszczone w kolumnach f) wykrywanie przeciwciał w PTA-LISS z surowicą poliwalentną oraz monowalentną anti-IgG,	
3.	Wydajność analizatora minimum 80 profilowanych badań grup krwi dorosłych A-B-D, przeciwciała grupowe oraz screening przeciwciał odpornościowych w PTA-LISS na godzinę, screening przeciwciał odpornościowych z krwinkami 3-panelowymi (I, II, III)+ próba krzyżowa minimum 60 badań na godzinę. Analizator z funkcją dostawiania kolejnych próbek w trakcie rozpoczętej procedury badań	
4.	Analizator posiadający własny system zapasowy back-up w postaci minimum dwóch niezależnych ramion pipetujących, minimum dwóch wirówek.	
5.	Analizator posiadający dwa niezależne ramiona pipetujące zabezpieczone przed przypadkową kolizją przy wykonywaniu badań	
6.	Automatyczne wykonanie odpowiednich zawiesin krwinek czerwonych na pokładzie automatycznego analizatora. Zawiesiny przygotowywane w jednorazowych naczynkach zabezpieczające przed kontaminacją między próbkami badanymi.	
7.	Automatyczny system informujący, jeśli ilość odczynników nie jest wystarczająca do wykonania zaplanowanych badań.	
8.	Analizator z możliwością współpracy z różnymi typami (średnicami) probówek w jednym statywie.	
9.	Wymagana ilość miejsc na badane próbki - minimum 60.	
10.	Analizator musi wykonać badanie z objętości minimum 100 mikrolitrów krwi pełnej w sposób w pełni automatyczny (w przypadku noworodków i małej ilości w drenach dawców)	
11.	Analizator posiadający w wyposażeniu UPS - parametry dostosowane do oferowanego analizatora umożliwiające podtrzymanie zasilania przez 15 min., zestaw komputerowy, drukarka laserowa HP	

12.	Analizator ma współpracować z dzierżawioną aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (tj. wirówkami, inkubatorem, pipetami)	
13.	System detekcji poziomu płynu w próbkach badanych i odczynnikach.	
14.	Analizator wyposażony w system detekcji skrzepu oraz wykrywający korki na próbkach w próbkach badanych.	
15.	Automatyczny system kontroli stanu modułów automatycznego analizatora monitorujący główne etapy procesu.	
16.	Pełna pozytywna identyfikacja odczynników i materiałów wykorzystywanych przy oznaczeniach poprzez kody kreskowe zawierające numer serii i datę ważności (bez udziału operatora).	
17.	Oprogramowanie analizatora z menu w języku polskim.	
18.	Możliwość wydruku protokołu badania serologicznego w języku polskim.	
19.	Oprogramowanie analizatora akceptujące obowiązujące kody kreskowe w systemie ISBT 128.	
20.	Zapewnienie transferu danych do systemu- „Bank Krwi” oferowanego razem w zakresie następujących danych: a) numer donacji zgodny z kodem ISBT 128. b) ID użytkownika c) data i czas wykonania badania d) kod użytego odczynnika e) kod wykonanego testu f) numeru serii mikrokarty (identyfikator) g) siła reakcji aglutynacji. h) wynik badania	
21.	Oprogramowanie analizatora umożliwiające archiwizację wyników badań (protokół badania i bezpośredni obraz reakcji) przez okres 3 miesiące.	
22.	Automatyczne wykonywanie kopii bezpieczeństwa przez analizator dla wszystkich wyników badań. Przeniesienie bazy danych wyników do nowego systemu na koszt oferenta.	
23.	Oprogramowanie analizatora pozwalające na rejestrację wszystkich czynności operatora, użytych próbek badanych, odczynników i wykonanych testów.	
24.	W pomieszczeniach, gdzie ma stać analizator Wykonawca zapewni klimatyzację pozwalającą na utrzymanie temperatury w zakresie do 26 st. C zapewniająca optymalne warunki pracy urządzeń.	
25.	Wymaga się dostarczenia instrukcji obsługi analizatora w języku polskim	
	Analizator fabrycznie nowy, rok produkcji 2015	
	W ramach dzierżawy analizatora Wykonawca	
26.	Dostarczy: a) automatyczny analizator z zestawem komputerowym, drukarką laserową HP, UPS-em o parametrach dostosowanych do oferowanego analizatora umożliwiającym podtrzymanie zasilania przez 15 min, b) komputer do rejestrowania wyników badań nadający się do współpracy z centralnym Komputerem (serwerem) Zamawiającego wraz z monitorem LCD, klawiaturą, myszą, ręcznym skanerem kodów kreskowych, drukarką kodów kreskowych, nagrywarką DVD, drukarką laserową HP, 2 pendrive o pojemności 32GB (do archiwizacji danych) - wliczone w cenę dzierżawy analizatora, z możliwością umieszczenia na nim kopii bazy danych analizatora. c) instrukcję obsługi i konserwacji analizatora w języku polskim. d) czytnik do mikrokart do archiwizacji badań wykonanych manualnie – kompatybilny z oferowanym automatycznym analizatorem. e) pipetę elektroniczną dedykowaną przez producenta do systemu mikrokolumnowego	

27.	Podłączy i uruchomi automatyczny analizator do badań immunohematologicznych oraz przeszkoli personel w zakresie obsługi urządzenia w siedzibie Zamawiającego w terminie, a w razie konieczności zapewni pomoc techniczną i merytoryczną.	
28.	Zapewni w okresie dzierżawy bezpłatnie: a) przeglądy serwisowe i walidacja zgodnie z zaleceniami producenta, nie rzadziej niż raz na rok obejmująca wymianę wymaganych części zamiennych i zużywalnych b) pełną bezpłatną gwarancję techniczną przez cały okres trwania dzierżawy w zakresie usług, naprawy, części zamiennych, podzespołów, c) naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń w terminie max. do 2 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii lub uszkodzenia, d) założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności	
29.	Zagwarantuje a) kontakt telefoniczny, a w razie potrzeby również internetowy on-line z serwisem od poniedziałku do soboty w godzinach 9:00-18:00 (podać dane). b) czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność przyjazdu do Zamawiającego w przypadku niemożliwości rozwiązania awarii na odległość w ciągu max. 2 dnia roboczych, od daty zgłoszenia awarii lub uszkodzenia przez Zamawiającego c) dostarczenie Zamawiającemu systemu back-up pozwalającego na niezakłóconą pracę, w przypadku nie usunięcia awarii trwającej dłużej niż 7 dni, od momentu zgłoszenia. d) w przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie e) zgodnie z art. 90 ust. 4 ustawy z dnia 20.05.2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010r. poz. 679 z późn. zm.) wymaga się od wykonawcy przedstawienia wykazu upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela podmiotów (autoryzacja serwisu na terenie Polski) do wykonywania czynności instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa. Autoryzację serwisu na teren Polski należy dołączyć do oferty jako załącznik.	
30.	Wykonawca na własny koszt podłączy analizator (bez pośrednictwa aplikacji innych niż posiadane przez Zamawiającego) do sieci informatycznej szpitala (AMMS-ASSECO).	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 30 należy podać/opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego analizatora.

.....
 Podpisy osób uprawnionych
 do składania oświadczeń woli
 w imieniu Wykonawcy

tabela 5-Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi

Nazwa oprogramowania :
 Producent:
 Model/Typ:

Lp.	Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi zapewniające gospodarkę krwi	Potwierdzenie spełnienia wymagań: podać/opisać
1	2	3
1.	Polskojęzyczne oprogramowanie służące do zarządzania gospodarką preparatami krwi Spełnia obowiązujące przepisy (ustawa z dnia 22.08.1997 r. o publicznej służbie krwi – Dz.U. nr 106 poz. 681 z dnia 11.09.1997r z późn. zm.) oraz Rozporządzenie Ministra Zdrowia z 19.09.2005r. w sprawie określenia sposobu i organizacji leczenia krwią w zakładach opieki zdrowotnej, w których przebywają pacjenci ze wskazaniami do leczenia krwią i jej składnikami (Dz.U. 2005 Nr 191, poz 1607), w części dotyczącej prowadzenia dokumentacji Banku krwi; z zestawem komputerowym zabezpieczonym UPS i drukarką laserową i programowalny czytnik kodów kreskowych pozwalających na odczyt kodów kreskowych dawców.	
2.	Wymaga się, aby oprogramowanie pozwalało na prowadzenie kompletnej historii transfuzji każdego pacjenta, pełnego odtwarzania drogi donacji do konkretnego biorcy	
3.	Wymaga się, aby oprogramowanie do prowadzenia banku krwi i pracowni serologicznej było w jednej licencji i aplikacji	
4.	Wymaga się, aby oprogramowanie umożliwiała formułowanie wyników badań i ksiąg serologicznych w pracowni serologii wg obowiązujących wzorów	
5.	Wymaga się, aby oferowane oprogramowanie składało się z modułów statystycznych obejmujących: a) Obsługa banku krwi: rejestrowanie przychodów i rozchodów krwi i jej składników b) statystyka raportów badań pod kątem rodzajów zarejestrowanych i wykonanych badań, ilość pacjentów, ilość dawców, oddziałów zlecających, konkretnego pacjenta otrzymującego preparaty krwi c) Statystyka banku krwi: ilość i rodzaj komponentów krwi przyjętych, skrzyżowanych, przetoczonych, zwracanych, historii każdego komponentu krwi, aktualne zasoby banku d) Bank krwi – statystyka pod kątem komponentów krwi (typy preparatów, grupy, objętości) oddziałów, osób zlecających, sumarycznych zestawień dla poszczególnych oddziałów e) Wymaga się możliwości eksportu raportów do trybu arkusza kalkulacyjnego typu MS EXCEL w celu opracowania dalszych kalkulacji f) Wymaga się, żeby wszystkie raporty generowane były dla dowolnie ustalonego przedziału czasowego	
6.	Wymaga się zaoferowania minimum 2 stanowiska zawierającego licencje dla Banku Krwi i pracowni serologii transfuzjologicznej.	
7.	Oprogramowanie ma zostać połączone z systemem szpitalnym, w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników.	

8.	Wymaga się nieodpłatnego przeniesienia bazy danych aktualnie używanego oprogramowania do oferowanego systemu.	
9.	Wykonawca w ramach dzierżawy zapewni bezpłatny serwis oprogramowania.	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 9 należy wpisać „Tak” oraz opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego oprogramowania.

.....
Podpisy osób uprawnionych
składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

.....
nazwa i adres Wykonawcy

OŚWIADCZENIE
O SPEŁNIANIU WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU
art. 22 ust. 1 pkt 1)-4) ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.)

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego:

**NA DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW SEROLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ
AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA SEROLOGICZNEGO
I OPROGRAMOWANIA DO ZARZĄDZANIA GOSPODARKĄ KRWI**

w imieniu:

.....
pełna nazwa Wykonawcy

Oświadczam/-y, że na dzień składania ofert spełniam/-y 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 i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
- 4) sytuacji ekonomicznej i finansowej.

.....
miejscowość i data

.....
pieczęć i podpis osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy

UWAGA:

W przypadku oferty składania przez Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego, oświadczenie o spełnianiu każdego z warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 składa co najmniej jeden z tych Wykonawców albo wszyscy Ci Wykonawcy wspólnie.

.....
nazwa i adres Wykonawcy

OŚWIADCZENIE

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego:

**NA DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW SEROLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ
AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA SEROLOGICZNEGO
I OPROGRAMOWANIA DO ZARZĄDZANIA GOSPODARKĄ KRWI**

w imieniu:

.....
pełna nazwa Wykonawcy

nie podlegam/-y* wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie przepisów art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 ze zm.).

.....
miejsowość i data

.....
pieczęć i podpis osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy

*niepotrzebne skreślić

UWAGA:

W przypadku składania oferty wspólnej przez kilku przedsiębiorców (tzw. konsorcjum) lub przez spółkę cywilną, każdy ze współników konsorcjum lub spółki cywilnej musi złożyć ww. oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu.

.....
nazwa i adres Wykonawcy

**INFORMACJA
O PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ**

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest:

**DOSTAWA ODCZYNNIKÓW SEROLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ
AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA SEROLOGICZNEGO
I OPROGRAMOWANIA DO ZARZĄDZANIA GOSPODARKĄ KRWI**

w imieniu:

.....
pełna nazwa Wykonawcy

Informuję, że na dzień składania ofert:

1) nie należą do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów ([tekst jednolity Dz. U. 2015 poz. 184](#))*

2) należą do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów ([tekst jednolity Dz. U. 2015 poz. 184](#)) i poniżej przekładam listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej*

1.	
2.	
3.	
4.	
...	

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia niniejszą listę składa każdy z Wykonawców.

.....
miejscowość i data

.....
pieczęć i podpis osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy

*** niepotrzebne skreślić.**

Jeżeli Wykonawca nie dokona skreślenia Zamawiający uzna, iż Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej.

UMOWA NR DAZ.26.075..... .2015- wzór umowy

zawarta w dniu 2015r., w Częstochowie, pomiędzy:

Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym im. Najświętszej Maryi Panny,
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa, KRS:0000003907, REGON: 001281053,
NIP: 573-22-99-604,
który reprezentuje:

Dyrektor -,
zwanym dalej „ZAMAWIAJĄCYM”

a firmą:,

KRS:..... , REGON:, NIP:

którą reprezentuje:

.....
zwaną dalej „WYKONAWCĄ”

w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego w trybie przepisów ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zmianami), zawarta została umowa następującej treści:

§1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa:

1.1 odczynników serologicznych kompatybilnych z posiadaną aparaturą do metody manualnej (posiadana aparatura tj.: 3 wirówki i 1 inkubator ID-System firmy Dia Med) oraz

1.2 odczynników wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi

- dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w asortymencie i ilościach określonych w formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik Nr 2 w SIWZ), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy.

Lub

1.1 odczynników wraz z dzierżawą aparatury zabezpieczającej metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety) oraz

1.2 odczynników wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi

- dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w asortymencie i ilościach określonych w formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik Nr 2a w SIWZ), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy.

2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego w opakowaniach producenta oznakowanych w sposób umożliwiający identyfikację przez Zamawiającego.

§ 2

1. Umowa obowiązuje od daty zawarcia umowy przez okres 12 miesięcy.

2. Realizacja zamówienia będzie następować sukcesywnie, według potrzeb Zamawiającego.

§ 3

1. Za realizację przedmiotu umowy Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy wynagrodzenie zgodne z cenami podanymi w załączniku Nr 1 do umowy i on stanowi podstawę do rozliczeń finansowych między Zamawiającym i Wykonawcą.

2. Ceny poszczególnych elementów przedmiotu umowy zawarte w załączniku Nr 1 do umowy mogą ulec zmianie tylko na zasadach i warunkach określonych w § 9.

3. Wartość przedmiotu całości umowy stanowi kwotę: nettozł (słownie:.....), brutto zł (słownie:.....).

§4

1. Dostawy przedmiotu umowy wraz z fakturą VAT następować będą sukcesywnie w ilościach i asortymencie wynikającym z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie określonym w harmonogramie dostaw Wykonawcy, jednak nie dłuższym niż 14 dni roboczych od daty zamówienia częściowego złożonego, faxem lub drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Działu Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną.

2. W sytuacji konieczności realizacji zamówienia w trybie pilnym Wykonawca dostarczy przedmiot umowy wraz z fakturą VAT w terminie do dni roboczych (nie krótszy niż 2 dni robocze i nie dłuższy niż 5 dni roboczych) od daty zamówienia częściowego złożonego, faxem lub drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Działu Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną.

3. Wykonawca zobowiązany do dostarczenia Zamawiającemu harmonogramu dostaw wraz z podpisaną umową.

4. Wykonawca dostarczy wraz z pierwszą dostawą aktualne dokumenty dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami. W przypadku aktualizacji w trakcie trwania umowy Wykonawca dostarczy Zamawiającemu aktualne dokumenty dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu używania.

5. Wraz z pierwszą dostawą Wykonawca dostarczy dla preparatów niebezpiecznych aktualne karty charakterystyk zgodnych z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2015r. poz. 208 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku modyfikacji w trakcie trwania umowy Wykonawca dostarczy Zamawiającemu aktualne karty charakterystyk - jeżeli dotyczy oferowanego asortymentu.

6. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu umowy, wraz z informacją zawierającą dane producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Informacje te muszą znajdować się na / lub w opakowaniu w formie ulotki w zależności od produktu, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

7. Wykonawca zapewnia, że dostarczony towar pochodzi z bieżącej produkcji i jest zgodny z dostarczonymi świadectwami.

8. Za niedoszacowanie ilości odczynników, krwinek wzorcowych, zestawu kontrolnego do codziennej kontroli jakości badań, materiałów zużywalnych/eksploatacyjnych do ilości badań odpowiada Wykonawca.

9. Dostawy przedmiotu umowy loco magazyn Główny Zamawiającego w godzinach od 8:00 do 14:00 w dni robocze od poniedziałku do piątku na koszt i ryzyko Wykonawcy środkiem transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C).

10. Jeżeli dostawa przypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

11. Terminy przydatności do użycia/ważności,

1) **dla krwinek wzorcowych** minimum 4 tygodnie od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,

2) **dla mikrokart jako odczynników do badania grup krwi układu ABO i antygeny D z układu Rh, wykrywania przeciwciał, BTA** minimum 9 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,

3) **dla materiałów eksploatacyjnych/zużywalnych** minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

12. Ze strony Zamawiającego osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcą w sprawach dotyczących dostaw jest osoba wskazana w ust. 1 niniejszego paragrafu - tel.34/3673629, 34/3673323, 34/3673670.

13. Ze strony Wykonawcy osobą uprawnioną do kontaktów z Zamawiającym w sprawach dotyczących dostaw jest: tel.

§5

1. Wykonawca w ramach dzierżawy na swój koszt:

1) dostarczy, zainstaluje, uruchomi oraz gdy jest wymagane skalibruje:

a) **automatyczny analizator serologiczny z zestawem komputerowym, UPS-em i drukarką** w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy w Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej - dotyczy Załącznika Nr 2,
lub

b) **automatyczny analizator serologiczny z zestawem komputerowym, UPS-em i drukarką oraz z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety)** w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy w Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej - dotyczy Załącznika Nr 2a,

2) dostarczy, zainstaluje i wdroży **2 oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi** w Banku Krwi w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy w Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej - dotyczy Załącznika Nr 2 lub Załącznika Nr 2a,

3) dostarczy **zestaw komputerowy zabezpieczony UPS uzupełniony o drukarkę laserową HP i programowalny czytnik kodów kreskowych** pozwalający na odczyt kodów kreskowych dawców do Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej oraz nieodpłatnie przeniesie bazę danych aktualnie używanego oprogramowania do oferowanego systemu w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy – dotyczy Załącznika Nr 2 lub Załącznika Nr 2a,

4) dostarczy **komputer do rejestrowania wyników badań** nadający się do współpracy z centralnym Komputerem (serwerem) Zamawiającego wraz z monitorem LCD, klawiaturą, myszą, ręcznym skanerem kodów kreskowych, drukarką kodów kreskowych, nagrywarką DVD, drukarką laserową HP, 2 pendrive o pojemności 32GB (do archiwizacji danych) - wliczone w cenę dzierżawy analizatora, z możliwością umieszczenia na nim kopii bazy danych analizatora, z możliwością kopiowania bazy danych analizatora do Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy – dotyczy Załącznika Nr 2 lub Załącznika Nr 2a,

5) dostarczy **czytnik do mikrokart** do archiwizacji badań wykonanych manualnie – kompatybilny z oferowanym automatycznym analizatorem oraz pipetę elektroniczną dedykowaną przez producenta do systemu mikrokolumnowego do Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy – dotyczy Załącznika Nr 2 lub Załącznika Nr 2a,

6) podłączy **analizator określony w ust. 1 niniejszego paragrafu** (bez pośrednictwa aplikacji innych niż posiadane przez Zamawiającego) do sieci informatycznej szpitala (AMMS-ASSECO) w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy, co zostanie potwierdzone w protokole – zdawczo odbiorczym, o którym w ust. 4 niniejszego paragrafu – dotyczy Załącznika Nr 2 lub Załącznika Nr 2a,

7) połączenie **oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi z systemem szpitalnym**, w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników w terminie do 30 dni od daty zawarcia niniejszej umowy,

8) przeniesienie **bazy danych wyników do nowego systemu** w terminie do 30 dni od daty zawarcia niniejszej umowy – dotyczy Załącznika Nr 2 lub Załącznika Nr 2a,

9) przeprowadzi szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi analizatora. Szkolenie odbywać się będzie w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w terminie 3 dni roboczych od daty dostawy i instalacji urządzenia, potwierdzonej protokołem zdawczo-odbiorczym, o którym mowa w ust. 4 niniejszego paragrafu – dotyczy Załącznika Nr 2 lub Załącznika Nr 2a,

3. Wykonawca zobowiązuje się przekazać Zamawiającemu do użytkowania i pobierania pożytków z analizatora zwanego dalej urządzeniem w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy.

4. Przekazanie przez Wykonawcę urządzeń nastąpi na podstawie obustronnie podpisanego protokołu zdawczo-odbiorczego wraz z instrukcją obsługi w zakresie eksploatacji i konserwacji sporządzoną w języku polskim i załączeniem paszportów technicznych.

5. Wykonawca w ramach wartości brutto określonej w § 3 zapewni dla dzierżawionego automatycznego analizatora serologicznego oraz dla posiadanej aparatury do metody manualnej (posiadana aparatura tj. : 3 wirówki i 1 inkubator ID-System firmy Dia Med.) – dotyczy Załącznika Nr 2 do SIWZ lub dla dzierżawionego automatycznego analizatora serologicznego i aparatury zabezpieczającej metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety) tj:

a) bezpłatne przeglądy serwisowe i walidację zgodnie z zaleceniami producenta, nie rzadziej niż raz na rok obejmujące wymianę wymaganych części zamiennych i zużywalnych,

b) bezpłatne naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń w terminie max. do 2 dni roboczych od zgłoszenia awarii lub uszkodzenia,

c) pełną bezpłatną gwarancję techniczną przez cały okres trwania dzierżawy w zakresie usług, naprawy, części zamiennych, podzespołów,

d) bezpłatny serwis oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi,

e) założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności,

f) kontakt telefoniczny, a w razie potrzeby również internetowy on-line z serwisem od poniedziałku do soboty w godzinach 900-1800 (podać dane).

g) czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność przyjazdu do Zamawiającego w przypadku niemożliwości rozwiązania awarii na odległość max. do 1 dnia roboczego, od daty zgłoszenia awarii lub uszkodzenia.

h) dostarczenie Zamawiającemu systemu back-up pozwalającego na niezakłóconą pracę, w przypadku nie usunięcia awarii trwającej dłużej niż 7 dni, od momentu zgłoszenia,

i) w przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie.

- 6.** Przyjęcie do używania urządzenia po dokonanej naprawie lub usunięciu awarii dokonuje bezpośredni użytkownik Kierownik Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej lub osoba przez niego wyznaczona na podstawie pisemnego protokołu/raportu serwisowego/karty pracy.
- 7.** Zamawiający zobowiązuje się do użytkowania urządzeń zgodnie z jego przeznaczeniem.
- 8.** Zamawiający zobowiązuje się zabezpieczyć urządzenie przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.
- 9.** Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępniać analizatora/innego urządzenia do użytkowania osobom trzecim ani ich poddierzawiać.
- 10.** Wykonawca ma prawo do kontroli wykorzystania przedmiotu dzierżawy.
- 11.** Zamawiający po zakończeniu Umowy zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy urządzenia i sprzęt w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji. Przekazanie urządzenia nastąpi na podstawie obustronnie podpisanego protokołu zdawczo-odbiorczego.
- 12.** Po zakończeniu umowy Wykonawca zobowiązany do usunięcia danych osobowych pacjentów z dzierżawionych analizatorów, co zostanie potwierdzone obustronnie podpisanym protokołem.

§6

- 1.** Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:
 - 1)** jakikolwiek dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin przydatności do użycia/ważności inny niż wymieniony w §4 ust.9 umowy,
 - 2)** jakikolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami lub którekolwiek opakowanie będzie naruszone,
 - 3)** dostawa została zrealizowana bez zamówienia Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust.1 i 2,
 - 4)** Wykonawca dostarczył zamówiony towar poza godzinami określonymi w § 4 ust.9,
 - 5)** Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT.

§7

- 1.** Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot umowy tj.:
 - 1)** automatyczny analizator serologiczny jest fabrycznie nowy i wolny od wad – dotyczy Załącznika Nr 2 do SIWZ,
 - 2)** automatyczny analizator serologiczny oraz aparatura zabezpieczająca metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety) są fabrycznie nowe i wolne od wad - dotyczy Załącznika Nr 2 do SIWZ,
 - 2)** odczynniki, krwinki wzorcowe, zestawy do codziennej kontroli jakości badań, materiały zużywalne /eksploatacyjne, inne odczynniki, płyny są fabrycznie nowe i wolne od wad.
- 2.** W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy z wadami ilościowymi lub jakościowymi Wykonawca zobowiązany jest do:
 - 1)** wymiany przedmiotu umowy wadliwego jakościowo, na wolny od wad w terminie trzech dni roboczych licząc od dnia przesłania reklamacji faxem lub drogą elektroniczną (e-mail),
 - 2)** uzupełnienia braków ilościowych w terminie trzech dni roboczych od dnia przesłania reklamacji faksem lub drogą elektroniczną (e-mail).

§8

- 1.** Zapłata wynagrodzenia określonego w § 3 odbywać się będzie, na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT przez Wykonawcę za każdą część realizowanego zamówienia.
- 2.** Zapłata wynagrodzenia za dostawę przedmiotu umowy nastąpi w formie polecenia przelewu, na rachunek bankowy wskazany na fakturze, w terminie do 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT.
Zapłata czynszu dzierżawnego nastąpi w formie polecenia przelewu, na rachunek bankowy wskazany na fakturze, w terminie 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT, którą Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć Zamawiającemu do 10 dnia miesiąca następującego po miesiącu, którego dotyczy. W przypadku gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny, płatność nastąpi w pierwszym dniu roboczym następującym po tym dniu.
- 3.** W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia dostaw objętych niniejszą umową. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy i czynsz dzierżawny Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości ustawowej.
- 4.** W przypadku dostarczenia towaru w sytuacjach określonych w § 7 ust. 2 pkt.1),2) zapłata należności nastąpi na podstawie faktury korygującej z terminem płatności jak w ustępie 2 niniejszego paragrafu.
- 5.** Upoważnia się Wykonawcę do wystawienia faktury VAT bez podpisu Zamawiającego.

6. Wykonawca gwarantuje, że jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania umowy i związane z nimi należności uboczne (m. in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Wykonawca gwarantuje, iż nie dokona jakiegokolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela z osoby Wykonawcy na inny podmiot. Niniejsze ograniczenie obejmuje w szczególności przelew, subrogację ustawową oraz umowną, zastaw, hipotekę oraz przekaz. Wykonawca gwarantuje, iż celem dochodzenia jakichkolwiek praw z umowy nie może udzielić upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego, innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej nie sklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności, tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną.

7. Wykonawca przyjmuje do wiadomości i zobowiązuje się, iż zapłata za świadczenia wykonane zgodnie z umową nastąpi tylko i wyłącznie przez Zamawiającego bezpośrednio na rzecz Wykonawcy i tylko w drodze przelewu na rachunek Wykonawcy. Umorzenie długu Zamawiającego do Wykonawcy poprzez uregulowanie w jakiegokolwiek formie na rzecz innych podmiotów niż bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, może nastąpić wyłącznie za poprzedzającą to uregulowanie zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

8. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 6 Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 5 % od wartości zamówienia wskazanego w § 3 ust.3 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.

9. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 7, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 5 % od wartości zamówienia wskazanego w § 3 ust.3 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.

10. Kara umowna płatna będzie w szczególności w drodze złożenia przez Zamawiającego oświadczenia woli o potrąceniu, bez konieczności uzyskiwania zgody Wykonawcy. Zamawiający jest uprawniony do złożenia przedmiotowego oświadczenia najwcześniej z chwilą powzięcia wiadomości o naruszeniu przez Wykonawcę zakazów, o których mowa w ustępie 6 i 7 niniejszego paragrafu.

11. Faktura niezgodna z postanowieniami niniejszej umowy upoważnia Zamawiającego do wystawienia noty korygującej, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

§9

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w następujących przypadkach i na określonych warunkach:

1) dopuszcza się obniżenie wynagrodzenia Wykonawcy przy zachowaniu zakresu jego świadczenia umownego,

2) dopuszcza się zmniejszenie lub zwiększenie wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług na przedmiot zamówienia,

3) dopuszcza się zmianę na nowocześniejszy technologicznie rodzaj przedmiotu zamówienia lub zmianę na równorzędny rodzaj przedmiotu zamówienia - czyli taki, który nie wpłynie na pogorszenie jakości uzyskiwanych badań, w przypadku gdy jest on niedostępny na rynku polskim, przy zachowaniu wartości brutto umowy,

4) przesunięcia ilościowe pomiędzy pozycjami asortymentowymi załącznika Nr 1 do umowy, w zakresie dostaw odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i materiałów zużywalnych przy zachowaniu maksymalnej wartości brutto umowy,

5) dopuszczalna jest zmiana nazwy przedmiotu zamówienia przy zachowaniu jego parametrów, zmiana numeru katalogowego, numeru seryjnego, zmiana wielkości opakowań w przypadku zmiany sposobu konfekcjonowania towaru. W tym przypadku zmiana nie może skutkować zwiększeniem wartości brutto przedmiotu umowy,

6) dopuszczalna jest wymiana/uzupełnienie elementów składowych urządzenia w sytuacji gdy: wprowadzony zostanie do sprzedaży przez Wykonawcę produkt zmodyfikowany/ udoskonalony,

7) dopuszcza się ograniczenie zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępstwem od umowy, nawet w części; w takim przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy, bez naliczania jakichkolwiek kar,

8) dopuszcza się skrócenie terminu wykonania umowy, w szczególności w przypadku wcześniejszego wykorzystania przez Zamawiającego ilości przedmiotu umowy przy zachowaniu jej wartości brutto,

9) dopuszcza się przedłużenie terminu realizacji umowy w zakresie dostaw do czasu wykorzystania ilości i wartości brutto przedmiotu umowy. W takim przypadku dopuszczalne jest również przedłużenie okresu dzierżawy, przy czym zapłata czynszu dzierżawnego następować będzie z niezrealizowanej wartości brutto umowy w zakresie dostaw zgodnie z tabelą 1 w załączniku Nr 1 do niniejszej umowy.

10) dopuszcza się odstąpienie od części umowy w przypadku braku środków finansowych Zamawiającego,

11) dopuszcza się zmianę umowy polegającą na zmianie danych Wykonawcy bez zmian samego Wykonawcy np. zmiana siedziby, adresu, nazwy.

12) W przypadku, gdy Wykonawca nie jest w stanie dostarczyć przedmiotu umowy Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu od innego dostawcy w ilości i asortymencie dostawy niezrealizowanej (zakup zastępczy).

13) W przypadku zakupu zastępczego zmniejsza się odpowiednio wielkość przedmiotu umowy oraz wartość umowy o wielkość tego zakupu.

14) W przypadku dokonania zakupu zastępczego Wykonawca zobowiązany jest wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę, tzn. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówiony towar a ceną, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym. Obowiązek ten zostanie spełniony przez Wykonawcę w terminie 30 dni kalendarzowych od daty otrzymania wezwania do zapłaty. Zamawiający zobowiązany jest udokumentować Wykonawcy koszt zakupu towaru w trybie nabycia zastępczego.

15) Zamawiający zastrzega sobie prawo do korzystania z okresowych promocji i upustów wprowadzonych przez producenta (ceny niższe niż zawarte w umowie).

2. Zmiana postanowień umowy wymaga, pod rygorem nieważności zachowania formy pisemnej chyba, że przepisy odrębne wymagają formy szczególnej, z zastrzeżeniem ust. 1 pkt.2). Na wniosek Wykonawcy istnieje możliwość dokonania zmian umowy pod warunkiem wyrażenia zgody przez Zamawiającego po wskazaniu okoliczności i udokumentowaniu zaproponowanych zmian. Każda zmiana umowy wymaga zgody Zamawiającego.

§10

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości:

1) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 1 karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto tej dostawy za każdy dzień opóźnienia,

2) za opóźnienie w realizacji dostawy /instalacji/kalibracji/przekazania/podłączenia do sieci szpitala/ przeniesienia danych /szkolenia w terminach określonych w § 5 ust.1 i 2 karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień opóźnienia,

3) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku, o którym mowa w § 5 ust. 5 lit.b) i lit.g) umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej za każdy dzień opóźnienia w reakcji na zgłoszoną awarię w wysokości 0,2% wartości brutto umowy oraz za każdy dzień opóźnienia w naprawie analizatora w wysokości 0,2% wartości brutto umowy.

4) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w § 7 ust. 2 pkt. 1),2) – karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień opóźnienia,

5) za niezrealizowanie w całości dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem – karę w wysokości 10% kwoty brutto od niezrealizowanej zamówionej części umowy,

6) za odstąpienie od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego – 10% wartości brutto od niezrealizowanego przedmiotu zamówienia.

2. Kara umowna płatna będzie w ciągu 7 dni od daty wystawienia Wykonawcy noty obciążeniowej obejmującej naliczoną karę umowną, przy czym Zamawiający ma prawo potrąceń kwoty kary umownej z bieżących faktur za wykonane dostawy, wystawionych przez Wykonawcę.

3. W przypadku, gdy strata rzeczywista spowodowana niewykonaniem obowiązków wynikających z niniejszej umowy przekracza wysokość kar umownych, Zamawiający może niezależnie od kar umownych, dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych Kodeksu Cywilnego.

Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego całości umowy.

§11

Zamawiający może odstąpić od umowy w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia, w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§12

1. Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązywania umowy w trybie natychmiastowym bez wypowiedzenia w przypadku:

- a)** gdy Wykonawca, pomimo trzykrotnego pisemnego wezwania, nadal nie wykonuje lub nienależyte wykonuje umowę,
- b)** otwarcia postępowania upadłościowego lub likwidacyjnego wobec Wykonawcy,
- c)** wykreślenia Wykonawcy z właściwej ewidencji.

Wykonawca ma obowiązek niezwłocznie powiadomić pisemnie Zamawiającego o zaistnieniu okoliczności opisanych w ppkt. b-c niniejszego ustępu.

§13

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Prawa zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.

2. Zmiany niniejszej umowy, w tym również zmiana terminu jej obowiązywania, mogą być dokonywane wyłącznie na piśmie w formie aneksów podpisanych przez obie strony i opatrzonych datą – pod rygorem ich nieważności, z zastrzeżeniem § 9 ust. 1 pkt. 2).

3. Ewentualne spory wynikłe z umowy będą rozstrzygane przez Sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.

4. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY