

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

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

Znak sprawy: W.SZ.S./DDZ/2411/P-8/026/13

Częstochowa, dnia 21.05.2013 r.

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

zwana dalej (SIWZ)

**na dostawę :
odczynników serologicznych
wraz z dzierżawą
automatycznego analizatora serologicznego
i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi**

w trybie
przetargu nieograniczonego

**o wartości przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie
art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.) z uwzględnieniem Ustawy z dnia 12.10. 2012 r.
o zmianie ustawy - Prawo zamówień publicznych oraz ustawy o koncesji na roboty budowlane lub
usługi (Dz. U. z 2012 r. poz. 1271)**

**Zamawiający przewiduje dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej z zastosowaniem
AUKCJI ELEKTRONICZNEJ**

**UWAGA:
PRZED PRZYGOTOWANIEM OFERTY PROSZĘ DOKŁADNIE ZAPOZNAĆ SIĘ ZE SPECYFIKACJĄ**

§ 1. ZAMAWIAJĄCY:

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.
e-mail: szp@data.pl
NIP: 573-22-99-604

§ 2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 10 ust. 1 i art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Nr 113 z 2010 r., poz. 759 z późn. zm.), z uwzględnieniem Ustawy z dnia 12 października 2012 r. o zmianie ustawy – Prawo zamówień publicznych oraz ustawy o koncesji na roboty budowlane lub usługi (Dz. U. z 2012 r., poz. 1271), zwaną dalej „Ustawą PZP”.

§ 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

1.2. odczynników wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi,
- dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie, w ilościach i asortymencie określonym w Załączniku Nr 1 do SIWZ.

lub

1.1. odczynników z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną oraz

1.2. odczynników wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi,
- dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w ilościach i asortymencie określonym w Załączniku Nr 1a do SIWZ.

2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.

3. Przedmiot zamówienia określa kod CPV: 33.69.65.00-0

§ 4. TERMIN REALIZACJI ZAMÓWIENIA:

Termin realizacji zamówienia przez okres 12 miesięcy.

§ 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 spełnianie 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.

3. Zamawiający dokona oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1, oraz stwierdzi brak podstaw do wykluczenia z powodu nie spełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy, zgodnie z formułą [spełnia – nie spełnia], w oparciu o oświadczenia i dokumenty złożone przez Wykonawcę w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu.

§ 6. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

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, (wzór 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, (wzór 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** – zawartą w formularzu oferty (Załącznik Nr 2 do SIWZ).

„Grupa Kapitałowa” – rozumie się przez to 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 (Dz. U. nr 50 z 2007 r., poz. 331, z późn. zm.).

4. 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. 4 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. 4 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. 4 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. 4 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.

5. Jeżeli w przypadku Wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 5-8, 10 i 11 ustawy, mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wykonawca składa w 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.

6. 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.

7. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie kopie dokumentów potwierdzających spełnianie warunków dotyczących odpowiednio współników konsorcjum powinny być poświadczane za zgodność z oryginałem przez współników konsorcjum (każdy w odniesieniu do dokumentów go dotyczących) lub przez pełnomocnika konsorcjum, jeżeli będzie miał do tej czynności upoważnienie.

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

1) Opisu przedmiotu zamówienia dla Załącznika Nr 1 do SIWZ lub Załącznika Nr 1a do SIWZ (w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia) np.: oryginalnych kart katalogowych, materiałów informacyjnych, folderów, prospektów, ulotek metodycznych, instrukcji jednoznacznie potwierdzających spełnienie opisanych wymagań w Załączniku Nr 1 do SIWZ lub w Załączniku Nr 1a do SIWZ z **zaznaczeniem pozycji, której dotyczą**. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim.

2) Autoryzację 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.

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

4) Instrukcję stosowania : odczynników i krwinek wzorcowych, zestawów do codziennej kontroli jakości oraz innych odczynników do wykonywania badań określonych w tabeli 1 Załącznika Nr 1 do SIWZ lub tabeli 1 Załącznika Nr 1a do SIWZ.

5) Wszelkich wymaganych przez polskie prawo dokumentów na podstawie których, oferowany przedmiot zamówienia w Załączniku Nr 1 do SIWZ lub Załączniku Nr 1 a do SIWZ (w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia) 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.

6) Oświadczenia Wykonawcy, że 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.) dostarczy wraz z analizatorem wykaz upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela podmiotów do wykonywania czynności instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa.

7) Oświadczenia Wykonawcy, że oferowany asortyment w tabeli 1 Załącznika Nr 1 do SIWZ lub w tabeli 1 Załącznika Nr 1 a do SIWZ (w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia), jest dopuszczony do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami (treść oświadczenia zawarta w załączniku Nr 2 do SIWZ).

8) Oświadczenia Wykonawcy, że oferowany asortyment w tabeli 1 Załącznika Nr 1 do SIWZ lub w tabeli 1 Załącznika Nr 1 a do SIWZ (w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia) posiada kartę charakterystyki substancji niebezpiecznej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie lub że, karta charakterystyki substancji niebezpiecznej nie jest wymagana dla oferowanego asortymentu (treść oświadczenia zawarta w Załączniku Nr 2 do SIWZ) (oryginał).

9. Inne dokumenty wymagane przez Zamawiającego:

1) Wypełniony formularz oferty stanowiący Załącznik Nr 2 do SIWZ (oryginał).

2) Wypełnione formularze asortymentowo-cenowe i tabele z parametrami i wymaganiami według Załącznika Nr 1 do SIWZ lub Załącznika Nr 1a do SIWZ (w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia) (oryginał)

3) 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 jest prowadzone w języku polskim.
2. W prowadzonym postępowaniu wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują faksem lub drogą elektroniczną z zastrzeżeniem ust. 3 niniejszego paragrafu.
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.
4. Dokumenty stanowiące uzupełnienie złożonej oferty winny być przekazane Zamawiającemu także w formie pisemnej.
5. 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.
6. Korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem, należy kierować na adres:
**Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
Dział Zamówień Publicznych
ul. Białska 104/118, 42-200 Częstochowa
faks: (34) 367-37-53, e-mail: szp@data.pl**
7. Przesyłanie korespondencji na inny adres, numer faksu lub adres poczty elektronicznej niż zostało to określone powyżej może skutkować tym, że Zamawiający nie będzie mógł zapoznać się z treścią przekazanej informacji we właściwym terminie.
8. Zawsze dopuszczalna jest forma pisemna przekazywania oświadczeń, wniosków, informacji lub dokumentów.

9. Do porozumiewania się z Wykonawcami upoważnieni są:

w zakresie przedmiotu zamówienia :

Piotr Artur Aramowicz - Kierownik Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej

tel. 34 367-35-65, 34 367 35 66 godz. 8.00-14.00.

Anna Słomska – Pracownia Serologii Transfuzjologicznej

tel. 34 367-32-01, godz. 8.00-14.00.

w procedury przetargowej:

Małgorzata Nowak - Dział Zamówień Publicznych Zamawiającego

tel. i faks: 34 367-37-53. godz. 7.00-14.35.

w zakresie Zintegrowanego Systemu Zarządzania

Artur Piekacz – tel. 34 367-34-52.

§ 8. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SIWZ:

1. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia udostępniona jest na stronie internetowej www.szpitalparkitka.com.pl, od dnia publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej do upływu terminu składania ofert.
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. **Ogłoszenie o zamówieniu zostało przekazane Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej w dniu 22-05-2013 r.**
3. 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 05-06-2013 r.**

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

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

6. 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 i tym, którzy zgłosili pisemny wniosek o wyjaśnienie treści oraz umieści taką informację na własnej stronie internetowej.

§ 9. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:

1. Zamawiający wymaga złożenia wadium: 4 000,00 zł

Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert.

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

a) pieniądzu;

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

c) gwarancjach bankowych;

d) gwarancjach ubezpieczeniowych;

e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt. 2 ustawy 9 listopada 2000r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz.U.2007 r. Nr 42, poz. 275 z późniejszymi zmianami).

3. Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić na rachunek Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie:

BRE Bank Oddział w Częstochowie

nr rachunku: 47 1140 1889 0000 2254 2200 1004

4. Wadium w innej formie niż pieniądź należy złożyć w formie oryginału w pokoju 356 – w kancelarii Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny, ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa, a kserokopię (-e) potwierdzoną (-e) za zgodność z oryginałem przez osobę (-y) uprawnioną (-e) do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy dołączyć do oferty.

5. Wadium wniesione przez jednego ze współników konsorcjum uważa się za wniesione prawidłowo.

§ 10. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:

1. Ustala się, że składający ofertą pozostaje nią związany przez **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 poświadczonej za zgodność z oryginałem (kopia pełnomocnictwa powinna być poświadczona notarialnie).

5. Wszelkie uzupełnienia, wyjaśnienia powinny być podpisane przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

6. Oferta wraz z załącznikami musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż język polski winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.

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

8. 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.

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

10. Zaleca się przy sporządzaniu oferty skorzystać z wzorów (formularz oferty, oświadczenia, formularze asortymentowo-cenowe) przygotowanych przez Zamawiającego. Wykonawca może przedstawić ofertę na swoich formularzach z zastrzeżeniem, że muszą one zawierać wszystkie informacje określone przez Zamawiającego w przygotowanych wzorach.

11. W przypadku, gdy informacje zawarte 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 14.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153 poz. 1503)” 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.

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

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

14. Wykonawca wskaże w ofercie, na który załącznik składa ofertę.

15. Wykonawca wskaże w ofercie tę część zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.

16. 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 oraz adres Wykonawcy, oraz napis:

„Postępowanie Nr P-8/026/13 na dostawę: odczynników serologicznych z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi nie otwierać przed dniem 2013 r. godz.”, (wpisuje Wykonawca).

W przypadku braku tej informacji Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia mogące wyniknąć 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.

17. Zmiany złożonej oferty muszą być złożone w miejscu i według zasad obowiązujących przy składaniu oferty. Odpowiednio opisaną kopertę zawierającą zmiany należy dodatkowo opatrzyć napisem ZMIANA. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę, dlatego też należy pisemnie wcześniej poinformować Zamawiającego o zmianie i wycofaniu oferty.

18. Wycofanie złożonej oferty następuje przez złożenie pisemnego powiadomienia podpisanego przez osobę upoważnioną do składania oświadczenia woli Wykonawcy. Powiadomienie należy złożyć w miejscu i według zasad obowiązujących przy składaniu oferty. Odpowiednio opisaną kopertę zawierającą powiadomienie należy dodatkowo opatrzyć napisem WYCOFANIE.

19. Wykonawca nie może wycofać oferty i wprowadzić zmian w ofercie po upływie ostatecznego terminu składania ofert.

§ 12. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT:

1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego w Częstochowie, przy ulicy Białskiej 104/118 KANCELARIA - pokój 356, w terminie **do dnia 18-06-2013r. do godz. 10:00**.
2. Oferta otrzymana przez Zamawiającego po terminie składania ofert zostanie niezwłocznie zwrócona Wykonawcy po upływie terminu do wniesienia odwołania.

§ 13. MIEJSCE ORAZ TERMIN OTWARCIA OFERT:

1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 18-06-2013r. o godz. 10:15** w Dziale Zamówień Publicznych (pokój 310 A) w siedzibie Zamawiającego przy ul. Białskiej 104/118, w Częstochowie
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 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. Opis sposobu obliczania ceny został podany w formularzu asortymentowo-cenowym Załącznik Nr 1 do SIWZ lub Załącznik Nr 1a do SIWZ , w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia.
2. 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.
3. Podstawą do ustalenia ceny oferty jest pełny zakres zamówienia, określony w Załączniku Nr 1 do SIWZ w Załączniku Nr 1a do SIWZ , w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia .
4. Przedstawione w ofercie przez Wykonawcę ceny jednostkowe będą podstawą do wyliczenia wynagrodzenia należnego Wykonawcy z tytułu realizacji umowy.
5. 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.
6. Cena oferty winna być podana w złotych polskich liczbowo i słownie oraz obejmować wszelkie koszty związane z wykonaniem zamówienia, za cały okres realizacji przedmiotu zamówienia.
7. Rozliczenia między Zamawiającym a przyszłym Wykonawcą zamówienia odbywać się będą w złotych polskich. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walutach obcych.
8. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego, zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, w zakresie dotyczącym wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.

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

1. Kryterium wyboru oferty **najkorzystniejszej** będzie:

- **cena brutto dla każdej części – 100%**

2. Oferta najtańsza spośród ofert nieodrzuconych otrzyma 100 punktów. Pozostałe proporcjonalnie mniej, według wzoru:

$$\text{LICZBA PUNKTÓW} = \frac{\text{najniższa cena spośród ofert nieodrzuconych}}{\text{cena oferty rozpatrywanej}} \times 100 \text{ pkt}$$

3. Zamawiający za najkorzystniejszą uzna ofertę, która nie podlega odrzuceniu oraz uzyskała największą liczbę punktów przyznanych w ramach ustalonego kryterium.

§ 16. AUKCJA ELEKTRONICZNA:

1. Jeżeli w postępowaniu złożone zostaną co najmniej 3 oferty nie podlegające odrzuceniu po dokonaniu oceny złożonych ofert, w celu wyboru najkorzystniejszej oferty, przeprowadzona zostanie aukcja elektroniczna. W toku aukcji elektronicznej stosowane będzie jedynie kryterium ceny.
2. Sposób oceny ofert w toku aukcji elektronicznej będzie obejmował przeliczanie postąpień na punktową ocenę oferty, z uwzględnieniem punktacji otrzymanej przed otwarciem aukcji. W toku aukcji punktacja

będzie przeliczana do 8 miejsca po przecinku. Oferta w toku aukcji jest składana w wartości brutto podobnie jak w fazie przed aukcją. Wykonawca, który złoży najkorzystniejszą ofertę, zobowiązany jest przesłać Zamawiającemu w terminie 2 dni roboczych od daty zakończenia aukcji „poprawioną” w wyniku udziału w aukcji ofertę - formularz asortymentowo-cenowy (z cenami jednostkowymi), jako skan w formacie PDF oraz w formacie xls, podpisany przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy - na adres: szp@data.pl. Cena oferty musi być taka sama jak ostateczna cena zaproponowana w aukcji. W wyjątkowych sytuacjach dopuszcza się podanie do kilku miejsc po przecinku jedynie ceny jednostkowej. Zmiany w formularzu asortymentowo-cenowym/ofercie mogą dotyczyć jedynie cen „poprawianych” w wyniku udziału w aukcji. Niedopuszczalna jest jakakolwiek zmiana w opisie przedmiotu zamówienia.

3. Warunki przeprowadzania aukcji zostaną przekazane w zaproszeniu zgodnie z art. 91 b ustawy Prawo zamówień publicznych.

4. Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji Wykonawców:

1) Wykonawcy, których oferty nie podlegają odrzuceniu zostaną dopuszczeni do aukcji i otrzymają od Zamawiającego wraz z zaproszeniem poufne identyfikatory, komplety login-hasło, umożliwiające im zalogowanie do systemu aukcyjnego EPP (www.soldea.pl).

2) Przed przystąpieniem do aukcji Wykonawcy przeprowadzają proces rejestracji.

3) Dokonanie procesu rejestracji jest warunkiem koniecznym udziału w aukcji.

4) Wykonawca ma możliwość przeprowadzenia rejestracji od momentu otrzymania wraz z zaproszeniem poufnego identyfikatora. W toku rejestracji Wykonawca testuje posiadany podpis elektroniczny.

5) Zaproszenia do udziału w aukcji elektronicznej, zawierające, między innymi, poufne identyfikatory, zostaną przekazane Wykonawcom przez Zamawiającego: drogą elektroniczną, na adres e-mail Wykonawcy, wskazany w ofercie (w oświadczeniu rejestracyjnym).

6) Fakt otrzymania drogą elektroniczną zaproszeń, Wykonawcy potwierdzą Zamawiającemu niezwłocznie faksem na numer: (34) 367-37-53 lub adresem e-mail: szp@data.pl, bez względu na decyzję o udziale w aukcji.

5. Wymagania techniczne urządzeń informatycznych użytych do udziału w aukcji elektronicznej, zapewniające stabilne współdziałanie z platformą EPP:

a) komputer klasy PC, system operacyjny: Windows 2000/XP/VISTA/7,

b) stabilny dostęp do internetu bez pośrednictwa serwera Proxy,

c) przeglądarka internetowa: Internet Explorer 5.5 lub wyższy, FireFox, Google Chrome,

d) zainstalowany program Java (bezpłatny),

e) bezpieczny podpis elektroniczny weryfikowany ważnym kwalifikowanym certyfikatem,

f) wszelkie aktualne i szczegółowe informacje dotyczące ww. warunków Wykonawca znajdzie na stronie www.soldea.pl w dziale „Platforma przetargowa” oraz w instrukcjach postępowania udostępnianych wraz z zaproszeniem do elektronicznego składania ofert.

6. UWAGA:

Dla Wykonawców nie posiadających bezpiecznego podpisu elektronicznego.

POSIADANIE PRZEZ WYKONAWCĘ BEZPIECZNEGO PODPISU ELEKTRONICZNEGO JEST WARUNKIEM KONIECZNYM UDZIAŁU W AUKCJI. Czas potrzebny do nabycia bezpiecznego podpisu elektronicznego waha się w granicach 3-5 dni.

7. Informacji i pomocy w zdobyciu wymaganego podpisu może udzielić Operator, który będzie administrował aukcją.

8. Adres strony na której będzie prowadzona aukcja: <http://www.soldea.pl> .

§ 17. 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. Zamawiający prześle umowę do podpisu Wykonawcy (za zaliczeniem pocztowym, obejmującym koszty przesyłki lub odebranej - w uzgodnieniu z Zamawiającym - przez kuriera zamówionego przez Wykonawcę i na koszt Wykonawcy). Istnieje możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w siedzibie Zamawiającego, zgodnie z zapisem pkt. 7 formularza oferty (Załącznik Nr 2 do SIWZ).

§ 18. 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 określonemu w art. 23 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych) – Zamawiający przed podpisaniem umowy zażąda złożenia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

§ 19. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY:

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

§ 20. 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 5 do SIWZ lub Załącznik Nr 5a do SIWZ](#).

§ 21. 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 (Dz. U. Nr 48, poz. 280 z późniejszymi zmianami: Dz. U. z 2013 r., poz. 232);

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).

§ 22. POZOSTAŁE INFORMACJE:

1. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.

2. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

3. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających.

4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

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

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

7. Zamawiający przewiduje dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

8. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

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

§ 23. ZAŁĄCZNIKI DO SIWZ:

- Załącznik Nr 1 - Formularz asortymentowo- cenowy + wymagania i parametry techniczne
- Załącznik Nr 2 - Druk oferta
- Załącznik Nr 3 - Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu
- Załącznik Nr 4 - Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia
- Załącznik Nr 5 i 5a - Umowa - wzór

Częstochowa, dnia 21.05.2013 r.

ZATWIERDZAM
Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
Krzysztof Kłós

.....
Pieczęć Wykonawcy

ZAŁĄCZNIK NR 1 DO SIWZ

Znak sprawy: **P-8/026/13**

....., dnia.....

Formularz asortymentowo – cenowy

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

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

- dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie, w ilościach i asortymencie określonym w Załączniku Nr 1 do SIWZ.

Tabela 1 - Odczynniki serologiczne kompatybilne z posiadaną aparaturą (3 wirówki , Inkubator ID-SYSTEM firmy Dia-Med.) oraz z automatycznym analizatorem serologicznym

Lp.	Nazwa badania	Ilość badań na 12 miesięcy	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Oferowana wielkość opakowania	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w zł	Wartość netto zł	% VAT	Wartość brutto w zł
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Odczynniki i krwinki wzorcowe :											
1.	Badanie przy grupach krwi osób dorosłych - badanie przeglądowe przeciwciał w teście PTA-LISS	15 400									
2.	Badanie grup krwi noworodka w zakresie A-B (dwoma różnymi klonami), RhD (dwoma różnymi klonami w tym jeden wykrywający, drugi nie wykrywający odmiany DVI), kontrola , BTA	570									
3.	Właściwe próby zgodności (liczba dawców) z potwierdzeniem A-B-D(VI+) dawcy	10 500									
4.	Badanie przeciwciał odpornościowych biorcy z potwierdzeniem A-B-D(VI-) biorcy	3 500									
5.	Badanie przeciwciał odpornościowych kobiet ciężarnych	1300									
6.	Badanie bezpośredniego testu antygobulinowego z surowicą monowalentną anti-IgG,	280									
7.	Badanie bezpośredniego testu antygobulinowego w zakresie anti-IgG, anti-IgA-, anti-IgM, anti- C3c, anti-C3d,	48									
8.	Badanie antygenów fenotypu Rh w zakresie anti-C, anti-c, anti-Cw, anti-E, anti-e, anti-K	48									
Zestawy do codziennej kontroli jakości badań , materiałów zużywalnych /eksploatacyjnych, inne odczynniki , płyny niezbędne do wykonania badań określonych w poz. od 1 do 8 tabeli 1:											
9.											
10.											
itd.											
Razem tabela 1											

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	% VAT	Wartość brutto w zł
1.	Automatyczny analizator serologiczny				szt.	1		12			
2.	Oprogramowanie do zarządzania gospodarką krwi				szt.	1		12			
Razem tabela 2:											

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 wymaganych do wykonania ilości badań określonych szczegółowo w tabeli 1 Załącznika Nr 1 do SIWZ w okresie 12 miesięcy.

Ogółem wartość dla Załącznika Nr 1 do SIWZ :

Wartośćnetto (słownie :)

Wartośćbrutto (słownie :)

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

2. 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 d) instrukcje stosowania w języku polskim	
2.	Wymaga się, żeby zaofertowane 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 zaofertowania krwinek wzorcowych (przechowywanie w temperaturze od 2 do 8°C): a) do układu AB0: A ₁ , B 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,	
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

3. Wymagania dotyczące analizatora

Nazwa aparatu:

Producent:

Model/Typ:

Rok produkcji

Lp.	Wymagania dotyczące analizatora	Potwierdzenie spełnienia wymagań: 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.	<p>Wymagane jest możliwość automatycznego wykonania badań, co najmniej następujących niżej wymienionych badań w technice mikrokolumnowej:</p> <p>a) możliwość badania układu ABO. 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. W przypadku badań na systemie automatycznym wystarczy jeden klon anty-A i anty-B. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta.</p> <p>b) możliwość badania antygeny RhD z dwoma odczynnikami: wykrywającym i niewykrywającym odmianę DVI. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta.</p> <p>c) możliwość badania przeciwciał odpornościowych w teście PTA-LISS z surowicą poliwalentną,</p> <p>d) możliwość badania fenotypów układu Rh (E-e-C-c-Cw-K) odczynniki z przeciwciałami umieszczone w kolumnach</p> <p>e) możliwość badania bezpośredniego testu antyglobulinowego (w zakresie wymienionym w SIWZ – z surowicą monowalnetną anty-IgG oraz z surowicami anty-IgG, anty-IgM, anty-IgA, anty-C3c, anty-C3d)</p> <p>f) możliwość wykrywania przeciwciał w PTA-LISS z surowicą poliwalentną oraz monowalnetną anty-IgG,</p>	
3.	Wydajność analizatora minimum 80 profilowanych badań grup krwi dorosłych A-B-D-D` (inny klon) i przeciwciała grupowe oraz badanie przeciwciał odpornościowych w PTA-LISS na godzinę, badanie 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.	
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 posiadający w wyposażeniu UPS - parametry dostosowane do oferowanego analizatora umożliwiające podtrzymanie zasilania przez 15 min., zestaw komputerowy, drukarka laserowa.	
11.	Analizator ma współpracować z posiadanymi przez Zamawiającego analizatorami ID-System (wirówki ID-Centrifuge 6S, ID-Centrifuge 12S, ID-Incubator)	
12.	Analizator wyposażony w system detekcji skrzepu oraz wykrywający korki na probówkach w próbkach badanych.	
13.	Pełna pozytywna identyfikacja odczynników i materiałów wykorzystywanych przy oznaczeniach poprzez kody kreskowe zawierające numer serii i datę ważności (bez udziału operatora).	
14.	Oprogramowanie analizatora z menu w języku polskim.	
15.	Możliwość wydruk protokołu badania serologicznego w języku polskim	
16.	Oprogramowanie analizatora akceptujące obowiązujące kody kreskowe w systemie ISBT 128.	
17.	<p>Zapewnienie transferu danych do systemu- „Bank Krwi” oferowanego razem w zakresie następujących danych:</p> <p>a) numer donacji zgodny z kodem ISBT 128.</p> <p>b) data i czas wykonania badania.</p>	

	c) kod użytego odczynnika oraz numeru serii (mikrokarty) d) siła reakcji aglutynacji. e) wynik badania f) Kod wykonanego testu g) kodów użytkownika.	
18.	Oprogramowanie analizatora umożliwiające archiwizację wyników badań (protokół badania i bezpośredni obraz reakcji).	
19.	Automatyczne wykonywanie kopii bezpieczeństwa przez analizator dla wszystkich wyników badań.	
20.	Oprogramowanie analizatora pozwalające na rejestrację wszystkich czynności operatora, użytych próbek badanych, odczynników i wykonanych testów.	
21.	Wymaga się dostarczenia instrukcji obsługi analizatora w języku polskim	
22.	Analizator fabrycznie nowy, rok produkcji 2012 lub 2013	
W ramach dzierżawy analizatora Wykonawca		
23.	Dostarczy: a) automatyczny analizator z UPS, 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, z możliwością kopiowania 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.	
24.	Podłączy i uruchomi automatyczny analizator do badań immunohematologicznych oraz przeszkoli personel w zakresie obsługi urządzenia w siedzibie Zamawiającego w terminie do 90 dni od podpisania umowy, a w razie konieczności zapewni pomoc techniczną i merytoryczną.	
25.	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) naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń, nie wynikających z winy Zamawiającego c) założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności	
26.	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 2 dni roboczych, od daty zgłoszenia 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.	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 26 należy podać/opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego analizatora.

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

4.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;	
2.	Wymaga się zapewnienia zestawu komputerowego zabezpieczonego UPS uzupełnionego o drukarkę laserową i programowalny czytnik kodów kreskowych pozwalających na odczyt kodów kreskowych dawców.	
3.	Wymaga się, aby oprogramowanie pozwalało na prowadzenie kompletnej historii transfuzji każdego pacjenta, pełnego odtwarzania procesu leczenia krwią,	
4.	Wymaga się, aby oprogramowanie do prowadzenia banku krwi i pracowni serologicznej było w jednej licencji i aplikacji	
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 1stanowiska zawierającego licencje dla Banku Krwi i pracowni serologii transfuzjologicznej (w zależności od wymagań producenta oprogramowania)	
7.	Oprogramowanie ma zostać najpóźniej w ciągu 6 miesięcy od dostawy połączone z systemem szpitalnym, w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników.	
8.	Wykonawca w ramach dzierżawy zapewni bezpłatny serwis oprogramowania.	

Uwaga: W kolumnie 3,„potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 8 należy wpisać „Tak” oraz opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego oprogramowania.

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

ZAŁĄCZNIK NR 1a DO SIWZZnak sprawy: **P-8/026/13**

....., dnia.....

.....
Pieczęć Wykonawcy**Formularz asortymentowo – cenowy****1.**Przedmiotem zamówienia jest dostawa:

1.1.odczynników z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną oraz

1.2.odczynników wraz dzierżawą automatycznego analizatora i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi,

dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w ilościach i asortymencie określonym w Załączniku Nr 1a do SIWZ.

Tabela 1 – Odczynniki serologiczne do aparatury zabezpieczającej metodę manualną i do automatycznego analizatora serologicznego

Lp.	Nazwa badania	Ilość badań na 12 miesięcy	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Oferowana wielkość opakowania	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w zł	Wartość netto zł	% VAT	Wartość brutto w zł
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Odczynniki i krwinki wzorcowe :											
1.	Badanie przy grupach krwi osób dorosłych – badanie przeglądowe przeciwciał w teście PTA-LISS	15 400									
2.	Badanie grup krwi noworodka w zakresie A-B (dwoma różnymi klonami), RhD (dwoma różnymi klonami w tym jeden wykrywający, drugi nie wykrywający odmiany DVI), kontrola , BTA	570									
3.	Właściwe próby zgodności (liczba dawców) z potwierdzeniem A-B-D(VI+) dawcy	10 500									
4.	Badanie przeciwciał odpornościowych biorcy z potwierdzeniem A-B-D(VI-) biorcy	3 500									
5.	Badanie przeciwciał odpornościowych kobiet ciężarnych	1300									
6.	Badanie bezpośredniego testu antygobulinowego z surowicą monowalentną anti-IgG,	280									
7.	Badanie bezpośredniego testu antygobulinowego w zakresie anti-IgG, anti-IgA-, anti-IgM, anti- C3c, anti-C3d,	48									
8.	Badanie antygenów fenotypu Rh w zakresie anti-C, anti-c, anti-Cw, anti-E, anti-e, anti-K	48									
Zestawy do codziennej kontroli jakości badań , materiałów zużywalnych /eksploatacyjnych, inne odczynniki , płyny niezbędne do wykonania badań określonych w poz. od 1 do 8 tabeli 1:											
9.											
10.											
itd.											
Razem tabela 1											

Tabela 2 – Dzierżawa automatycznego analizatora serologicznego z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną 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	% VAT	Wartość brutto w zł
1.	Automatyczny analizator serologiczny + aparatura zabezpieczająca metodę manualną				Kpl.	1		12			
2.	Oprogramowanie do zarządzania gospodarką krwi				szt.	1		12			
Razem tabela 2:											

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 wymaganych do wykonania ilości badań określonych szczegółowo w tabeli 1 Załącznika Nr 1a do SIWZ w okresie 12 miesięcy.

Ogółem wartość dla Załącznika Nr 1a do SIWZ :

Wartośćnetto (słownie :)

Wartośćbrutto (słownie :)

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

2. Wymagania dotyczące odczynników i krwinek wzorcowych

Lp.	Wymagania dotyczące odczynników i krwinek wzorcowych	Potwierdzenie spełnienia wymogów
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 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°C): a) do układu ABO: A ₁ , B 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,	
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 podać/opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego asortymentu.

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

3. Wymagania dotyczące analizatora

Nazwa aparatu:

Producent:

Model/Typ:

Rok produkcji

Lp.	Wymagania dotyczące analizatora	Potwierdzenie spełnienia wymagań
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) możliwość badania układu ABO. 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. W przypadku badań na systemie automatycznym wystarczy jeden klon anty-A i anty-B. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. b) możliwość badania antygeny RhD z dwoma odczynnikami: wykrywającym i niewykrywającym odmianę DVI. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. c) możliwość badania przeciwciał odpornościowych w teście PTA-LISS z surowicą poliwalentną, d) możliwość badania fenotypów układu Rh (E-e-C-c-Cw-K) odczynniki z przeciwciałami umieszczone w kolumnach e) możliwość badania bezpośredniego testu antyglobulinowego (w zakresie wymienionym w SIWZ – z surowicą monowalentną anty-IgG oraz z surowicami anty-IgG, anty-IgM, anty-IgA, anty-C3c, anty-C3d) f) możliwość wykrywania przeciwciał w PTA-LISS z surowicą poliwalentną oraz monowalentną anty-IgG,	
3.	Wydajność analizatora minimum 80 profilowanych badań grup krwi dorosłych A-B-D-D` (inny klon) i przeciwciała grupowe oraz badanie przeciwciał odpornościowych w PTA-LISS na godzinę, badanie 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.	
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 posiadający w wyposażeniu UPS – parametry dostosowane do oferowanego analizatora umożliwiające podtrzymanie zasilania przez 15 min., zestaw komputerowy, drukarka laserowa.	
11.	Analizator ma współpracować z dostarczoną aparaturą zabezpieczającą metodę manualną	
12.	Analizator wyposażony w system detekcji skrzepu oraz wykrywający korki na probówkach w próbkach badanych.	
13.	Pełna pozytywna identyfikacja odczynników i materiałów wykorzystywanych przy oznaczeniach poprzez kody kreskowe zawierające numer serii i datę ważności (bez udziału operatora).	
14.	Oprogramowanie analizatora z menu w języku polskim.	
15.	Możliwość wydruk protokołu badania serologicznego w języku polskim	
16.	Oprogramowanie analizatora akceptujące obowiązujące kody kreskowe w systemie ISBT 128.	
17.	Zapewnienie transferu danych do systemu- „Bank Krwi” oferowanego razem w zakresie następujących danych: a) numer donacji zgodny z kodem ISBT 128. b) data i czas wykonania badania.	

	c) kod użytego odczynnika oraz numeru serii (mikrokarty) d) siła reakcji aglutynacji. e) wynik badania f) Kod wykonanego testu g) kodów użytkownika.	
18.	Oprogramowanie analizatora umożliwiające archiwizację wyników badań (protokół badania i bezpośredni obraz reakcji).	
19.	Automatyczne wykonywanie kopii bezpieczeństwa przez analizator dla wszystkich wyników badań.	
20.	Oprogramowanie analizatora pozwalające na rejestrację wszystkich czynności operatora, użytych próbek badanych, odczynników i wykonanych testów.	
21.	Wymaga się dostarczenia instrukcji obsługi analizatora w języku polskim	
22.	Analizator fabrycznie nowy, rok produkcji 2012 lub 2013	
	W ramach dzierżawy analizatora Wykonawca	
23.	Dostarczy: a)automatyczny analizator z UPS, 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, z możliwością kopiowania 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.	
24.	Podłączy i uruchomi automatyczny analizator do badań immunohematologicznych oraz przeszkoli personel w zakresie obsługi urządzenia w siedzibie Zamawiającego w terminie do 90 dni od podpisania umowy, a w razie konieczności zapewni pomoc techniczną i merytoryczną.	
25.	Zapewni w okresie dzierżawy bezpłatnie: a)przeglądy serwisowe i walidacja zgodnie z zaleceniami producenta, nie rzadziej niż raz rok obejmująca wymianę wymaganych części zamiennych i zużywalnych b) naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń, nie wynikających z winy Zamawiającego c) założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności	
26.	Zagwarantuje a)kontakt telefoniczny, a w razie potrzeby również internetowy on-line z serwisem od poniedziałku do soboty w godzinach 9oo-18oo (podać dane). b) czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność przyjazdu do Zamawiającego w przypadku niemożliwości rozwiązania awarii na odległość w ciągu 2 dni roboczych, od daty zgłoszenia uszkodzenia przez Zamawiającego. c) dostarczenie Zamawiającemu systemu back-up pozwalającego na niezakłócona 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.	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 26 należy podać/opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego analizatora.

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

4. Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi

Nazwa oprogramowania :

Producent:

Model/Typ:

Lp.	Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi zapewniające gospodarkę krwi	Potwierdzenie spełnienia wymagań
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;	
2.	Wymaga się zapewnienia zestawu komputerowego zabezpieczonego UPS uzupełnionego o drukarkę laserową i programowalny czytnik kodów kreskowych pozwalających na odczyt kodów kreskowych dawców.	
3.	Wymaga się, aby oprogramowanie pozwalało na prowadzenie kompletnej historii transfuzji każdego pacjenta, pełnego odtwarzania procesu leczenia krwią,	
4.	Wymaga się, aby oprogramowanie do prowadzenia banku krwi i pracowni serologicznej było w jednej licencji i aplikacji	
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 zaofiarowania minimum 1 stanowiska zawierającego licencje dla Banku Krwi i pracowni serologii transfuzjologicznej (w zależności od wymagań producenta oprogramowania)	
7.	Oprogramowanie ma zostać najpóźniej w ciągu 6 miesięcy od dostawy połączone z systemem szpitalnym, w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników.	
8.	Wykonawca w ramach dzierżawy zapewni bezpłatny serwis oprogramowania.	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 8 należy wpisać „Tak” oraz opisać spełnienie wymagania oferowanego oprogramowania.

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

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ
Znak sprawy: **P-8/026/13**

.....
Pieczęć Wykonawcy

....., dnia

OFERTA

Pełna nazwa Wykonawcy:

Adres siedziby:

Województwo:

NIP: , REGON:

Nr telefonu i faksu wraz z numerem kierunkowym:.....

Adres e-mail Wykonawcy:.....

Osoba upoważniona do kontaktu z Zamawiającym:.....

Nr telefonu.....

w odpowiedzi na ogłoszenie o przetargu nieograniczonym:

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

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

- dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie, w ilościach i asortymencie określonym w Załączniku Nr 1 do SIWZ **

lub

1.1. odczynników z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną oraz

1.2.odczynników wraz dzierżawą automatycznego analizatora i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi,

- dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w ilościach i asortymencie określonym w Załączniku Nr 1a do SIWZ **

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia na warunkach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia [według Załącznika Nr 1 do SIWZ lub Załącznika Nr 1a do SIWZ](#)(w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia) po cenie:

dla Załącznika Nr 1 do SIWZ lub Załącznika Nr 1 a do SIWZ **

.....zł netto	Słownie:.....
Vat %	
.....zł brutto	Słownie :

2. Termin wykonania:

1) dostawy od daty zawarcia umowy przez okres 12 miesięcy, przy czym realizacja następować będzie sukcesywnie według potrzeb Zamawiającego, w terminie dni roboczych (maximum 3 dni robocze),

2) dzierżawa aparatury zabezpieczającej metodę manualną i/dzierżawa analizatora i oprogramowania do zarządzania krwią przez okres 12 miesięcy od daty podpisania przez obie strony protokołu zdawczo-odbiorczego potwierdzającego ich dostawę i instalację.

3) dostawa analizatora ,podłączenie i uruchomienie w terminie dni (maximum do 90 dni) od daty zawarcia umowy.

3. Terminy przydatności do użycia/gwarancja :

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

2) dla krwinek wzorcowych tygodni (minimum niż 4 tygodnie) od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

3) dla materiałów eksploatacyjnych termin przydatności do użycia..... miesięcy (minimum 12 miesięcy) od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

4. Termin płatności: przelew 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT. W przypadku gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny, płatność nastąpi w pierwszym dniu roboczym następującym po tym dniu.

5. Oświadczamy, że oferowany przez nas asortyment w tabeli 1 Załącznika Nr 1 poz. lub w tabeli 1 Załącznika Nr 1a poz. 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 *.

Oświadczamy, że asortyment oferowany w tabeli 1 Załącznika Nr 1 poz. lub w tabeli 1 Załącznika Nr 1a poz., nie jest wyrobem medycznym i jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie *.

6. Oświadczamy, że oferowany asortyment w tabeli 1 Załącznika Nr 1 poz. lub w tabeli 1 Załącznika Nr 1a do SIWZ poz. jest substancją niebezpieczną i posiada aktualne karty charakterystyk zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 04.09.2007r.– Dz. U. Nr 174 poz. 122 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*.

Oświadczamy, że oferowany asortyment w tabeli 1 Załącznika Nr 1 poz. lub w tabeli 1 Załącznika Nr 1a do SIWZ poz. nie jest substancją niebezpieczną i nie wymagana jest karta charakterystyk*.

7. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami zamówienia określonymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.

8. Oświadczamy, że zawarty w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wzór umowy został przez nas zaakceptowany .

9. Oświadczamy, że jesteśmy związani ofertą przez okres 60 dni od upływu terminu składania ofert.

10 . Zgodnie z art. 26 ust. 2 d ustawy Prawo zamówień publicznych informujemy, że:

1) Nie należymy do żadnej grupy kapitałowej**

2) Należymy do grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.) i załączamy do naszej oferty przetargowej listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej**

11.Oświadczamy, że w przypadku wybrania naszej oferty, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w jednej z okoliczności, wyznaczonej poniżej:

1) przesłanej przez Zamawiającego, za zaliczeniem pocztowym obejmującym koszty przesyłki/**

2) odebranej - w uzgodnieniu z Zamawiającym - przez kuriera zamówionego przez Wykonawcę i na koszt Wykonawcy/**

3) w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, w jego siedzibie (ul. Bialska 104/118, Częstochowa)/

**

12. Informuję/-my**, że nie zamierzamy/zamierzamy** powierzyć wykonanie części zadania podwykonawcy:
w zakresie:

13. Oświadczam/-y**, że w toku aukcji elektronicznej oferty będą podpisywane podpisem elektronicznym należącym do osoby, która posiada lub będzie posiadać w dniu aukcji stosowne pełnomocnictwo do reprezentacji firmy.

14. Wskazuję/-my** dane niezbędne do aukcji elektronicznej:

1) adres e-mail, na który zostanie przesłane zaproszenie oraz poufny identyfikator, komplet login-hasło, umożliwiający zalogowanie do systemu aukcyjnego EPP

.....

2) imię i nazwisko oraz tel. osoby/-ów upoważnionej/-ch do otrzymania poufnego identyfikatora i odpowiedzialnej/-ych za jego poufność.

..... tel.

..... tel.

Załącznikami do niniejszej oferty są:

.....

.....

.....

Oferta wraz załącznikami zawiera..... ponumerowanych i parafowanych stron.

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

UWAGA:

*** właściwe uzupełnić, niewłaściwe skreślić lub wpisać nie dotyczy w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia**

**** niewłaściwe/niepotrzebne skreślić**

OŚWIADCZENIE

Ja/my, niżej podpisany/i

.....
.....

działając w imieniu i na rzecz (nazwa/firma i adres Wykonawcy)

.....
.....
.....

Na podstawie art. 44 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Nr 113 z 2010 r., poz. 759, z późn. zm., z uwzględnieniem Ustawy z dnia 12 października 2012 r. o zmianie ustawy – Prawo zamówień publicznych oraz Ustawy o koncesji na roboty budowlane lub usługi (Dz. U. z 2012 r., poz. 1271) oświadczamy, że spełniamy warunki udziału w postępowaniu.

Oświadczamy, że spełniamy wymagania zawarte w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych tj. spełniamy 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 osoby(osób) uprawnionej(ych)
do reprezentowania 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.
Oferta składana przez spółki cywilne jest traktowana jak oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia pub licznego.*

OŚWIADCZENIE

Ja/my, niżej podpisany/i

.....
.....

działając w imieniu i na rzecz (nazwa/firma i adres Wykonawcy)

.....
.....
.....

Oświadczam/y, iż nie podlegam/y wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Nr 113 z 2010 r. poz. 759, z późn. zm.) z uwzględnieniem Ustawy z dnia 12 października 2012 r. o zmianie ustawy - Prawo zamówień publicznych oraz ustawy o koncesji na roboty budowlane lub usługi (Dz. U. z 2012 r. poz. 1271).

.....
Miejscowość i data

.....
*Pieczęć i podpis osoby(osób) uprawnionej(ych)
do reprezentowania Wykonawcy*

UWAGA:

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia wymóg złożenia niniejszego oświadczenia dotyczy każdego z Wykonawców.

ZAŁĄCZNIK NR 5 DO SIWZ
Znak sprawy: P-8/026 /13

UMOWA NR P-8/...../13- wzór umowy
dla Załącznika Nr 1 do SIWZ

zawarta w dniu 2013r., 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 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759), 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 (nazwa aparatu)typ/modelproducent..... i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi (nazwa oprogramowania),

- dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie, w ilościach i asortymencie określonym w załączniku Nr 1 do niniejszej umowy(stanowiący Załącznik Nr 1 do SIWZ).

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

§ 2

1.Umowa w zakresie dostaw obowiązuje od daty zawarcia umowy tj. od dnia przez okres 12 miesięcy, przy czym realizacja następować będzie sukcesywnie według potrzeb Zamawiającego.

2.Umowa w zakresie dzierżawy analizatora i oprogramowania obowiązuje przez okres 12 miesięcy od daty podpisania przez obie strony protokołu zdawczo-odbiorczego potwierdzającego ich dostawę i instalację.

§ 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: netto zł(słownie:.....), brutto zł (słownie:.....), w tym:

1) za dostawę odczynników serologicznych:

.....zł brutto (słownie :zł)

2) za dzierżawę analizatora i oprogramowania :

czynsz dzierżawny za 12 miesięcy :

.....zł brutto (słownie : zł)

§4

1. Dostawy odczynników serologicznych wraz z fakturą VAT następować będą sukcesywnie w ilościach i asortymencie wynikającym z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie do 3 dni roboczych od daty zamówienia częściowego złożonego faxem lub drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Sekcji Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną.
2. Wraz z pierwszą dostawą Wykonawca dostarczy dla preparatów niebezpiecznych aktualne karty charakterystyk zgodnych z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 04.09.2007r.– Dz. U. Nr 174 poz. 122 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.
3. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu umowy w opakowaniach producenta. Opakowania muszą być czytelnie oznakowane (nazwa odczynnika, nazwa producenta, numer serii, data ważności, warunki przechowywania).
4. Dostarczane odczynniki i krwinki wzorcowe, zestawy do codziennej kontroli jakości oraz inne odczynniki niezbędne do wykonania badań opisanych w Załączniku Nr 1 do SIWZ muszą posiadać na opakowaniu i na ulotce oznakowanie CE.
5. Wykonawca zapewnia, że dostarczony towar pochodzi z bieżącej produkcji i jest zgodny z dostarczonymi świadectwami.
6. Zamawiający wymaga, aby dostarczane odczynniki były z jednej serii.
7. Wykonawca gwarantuje odczynniki w ilości równoważnej z ilością odczynników utraconych w czasie awarii analizatora, nie wynikłej z winy Zamawiającego.
8. Za niedoszacowanie ilości zestawów do codziennej kontroli jakości badań, materiałów zużywalnych/eksploatacyjnych, innych odczynników, płynów niezbędnych do wykonania badań określonych w poz. od 1 do 8 tabeli 1 Załącznika Nr 1 do SIWZ 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, transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C), w ilościach zgodnych każdorazowo z zamówieniem.
10. Terminy 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 nie krótszy niż 12 miesięcy) od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.
11. Osoba odpowiedzialna za kontakty odnośnie wykonania umowy ze strony Zamawiającego:
..... tel.
12. Osoba odpowiedzialna za kontakty odnośnie wykonania umowy ze strony Wykonawcy:
..... tel.

§5

1. Wykonawca w ramach dzierżawy na swój koszt dostarczy, podłączy i uruchomi w Pracowni Serologii Transfuzjologicznej automatyczny analizator serologiczny (nazwa aparatu)..... typ/ model producent..... wraz z UPS, zwany dalej urządzeniem w terminie do 90 dni od daty zawarcia umowy.
2. Wykonawca w ramach dzierżawy na swój koszt zainstaluje i wdroży oprogramowanie do zarządzania gospodarką krwi w Banku Krwi (nazwa oprogramowania)..... w terminie do 90 dni od daty zawarcia umowy.
3. Wykonawca w ramach dzierżawy analizatora na swój koszt dostarczy do Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w terminie do 90 dni od daty zawarcia umowy następujący sprzęt:
 - 1) komputer do rejestrowania wyników badań nadający się do współpracy z centralnym komputerem (serwerem) Zamawiającego wraz z monitorem LCD,klawiatura, myszką, ręcznym skanerem kodów kreskowych, drukarką kodów kreskowych, nagrywarką DVD, z możliwością kopiowania bazy danych analizatora,

- 2)** czytnik do mikrokart do archiwizacji badań wykonanych manualnie – kompatybilny z oferowanym automatycznym analizatorem,
- 3)** zestaw komputerowy zabezpieczony UPS uzupełniony o drukarkę laserową i programowalny czytnik kodów kreskowych pozwalających na odczyt kodów kreskowych dawców,
- 4.** Przekazanie przez Wykonawcę urządzenia i sprzętu określonego w ust. 1 i 3 niniejszego paragrafu nastąpi na podstawie obustronnie podpisanego protokołu zdawczo-odbiorczego wraz z instrukcją obsługi i konserwacji sporządzoną w języku polskim.
- 5.** Wykonawca na swój koszt przeszkoli personel medyczny (13 osób) pracujący w Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w zakresie obsługi urządzenia w siedzibie Zamawiającego w terminie do 90 dni od daty zawarcia umowy, a w razie konieczności zapewni pomoc techniczną i merytoryczną.
- 6.** Wykonawca w ramach dzierżawy zapewni dla automatycznego analizatora serologicznego i dla posiadanej aparatury do metody manualnej (posiadana aparatura tj. : 3 wirówki i 1 inkubator ID-System firmy Dia Med.) tj:
 - 1)** bezpłatne przeglądy serwisowe i walidację zgodnie z zaleceniami producenta, nie rzadziej niż raz na rok obejmujące wymianę wymaganych części zamiennych i zużywalnych,
 - 2)** bezpłatne naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń, nie wynikających z winy Zamawiającego w terminie do 2 dni roboczych od zgłoszenia awarii,
 - 3)** założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności.
- 7.** Wykonawca w ramach dzierżawy oprogramowania zapewni:
 - 1)** bezpłatny serwis oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi,
 - 2)** połączenie oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi z systemem szpitalnym , w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników nie później niż w terminie 6 miesięcy od daty instalacji i wdrożenia oprogramowania.
- 8.** Wykonawca w okresie dzierżawy zagwarantuje:
 - 1)** kontakt telefoniczny, a w razie potrzeby również internetowy on-line z serwisem od poniedziałku do soboty w godzinach 900-1800 (podać dane).
 - 2)** czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność przyjazdu do Zamawiającego w przypadku niemożliwości rozwiązania awarii na odległość w ciągu 2 dni roboczych, od daty zgłoszenia uszkodzenia przez Zamawiającego,
 - 3)** dostarczenie Zamawiającemu systemu back-up pozwalającego na niezakłócona pracę, w przypadku nie usunięcia awarii trwającej dłużej niż 7 dni, od momentu zgłoszenia,
 - 4)** w przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie,
- 9.** Przyjęcie do użytkowania 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.
- 10.** Zamawiający zobowiązuje się do użytkowania urządzenia zgodnie z jego przeznaczeniem i właściwościami.
- 11.** Zamawiający zobowiązuje się zabezpieczyć urządzenie przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.
- 12.** Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępniać urządzenia do użytkowania osobom trzecim ani ich poddzierżawiać.
- 13.** Wykonawca ma prawo do kontroli wykorzystania przedmiotu dzierżawy.
- 14.** Zamawiający po zakończeniu Umowy zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy urządzenie i sprzęt w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji. Przekazanie urządzenia nastąpi obustronnie podpisanym protokołem zdawczo-odbiorczym.

§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 element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami lub którekolwiek opakowanie będzie naruszone,
 - 2)** dostawa została zrealizowana bez zamówienia Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust.1.
 - 3)** Wykonawca dostarczył zamówiony towar poza godzinami określonymi w § 4 ust.9.
 - 4)** Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT.

§7

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone odczynniki serologiczne są dobrej jakości oraz fabrycznie nowe i wolne od wad.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony automatyczny analizator serologiczny (nazwa aparatu)..... typ/ model producent..... dla potrzeb Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej jest fabrycznie nowy i wolny od wad .
3. W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy określonego w ust. 1 i 2 niniejszego paragrafu 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,
 - 2) uzupełnienia braków ilościowych w terminie trzech dni roboczych od dnia przesłania reklamacji faksem.

§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 dostawy nastąpi w formie polecenia przelewu w terminie 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT.
Zapłata czynszu dzierżawnego w terminie 30 dni od daty otrzymania 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. Upoważnia się Wykonawcę do wystawienia faktury VAT bez podpisu Zamawiającego.
5. W przypadku dostarczenia towaru w sytuacjach określonych w § 7 ust. 3 pkt.1) i pkt.2) zapłata należności nastąpi na podstawie faktury korygującej z terminem płatności jak w ustępie 3 niniejszego paragrafu.
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 10 % 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 10 % 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 zmianę stawki podatku VAT od towarów i usług na przedmiot zamówienia, pod warunkiem niezmienności cen brutto,

3) dopuszcza się zmianę na nowocześniejszy technologicznie rodzaj przedmiotu zamówienia lub równorzędny rodzaj przedmiotu zamówienia – czyli taki, który nie pogorszy jakości uzyskiwanych badań, w przypadku gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy jest on niedostępny na rynku polskim, przy zachowaniu wartości brutto przedmiotu umowy,

4) przesunięcia ilościowe pomiędzy pozycjami asortymentowymi załącznika Nr 1 do umowy, przy zachowaniu maksymalnej wartości brutto umowy,

5) dopuszczalna jest w uzasadnionych przypadkach przez Wykonawcę 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 aparatury 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 odstępniem od umowy, nawet w części; w takim przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy, bez naliczania jakichkolwiek kar,

8) skrócenie terminu wykonania umowy,

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 urządzeń, przy czym zapłata czynszu dzierżawnego następować będzie z niezrealizowanej wartości brutto umowy w zakresie dostaw określonej w § 3 ust. 3 pkt. 1),

10) dopuszcza się odstępniem 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.

2. Zmiana postanowień umowy wymaga, pod rygorem nieważności zachowania formy pisemnej. 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.

3. Ewentualne aneksy oraz inne dokumenty związane z przedmiotem niniejszej umowy zostaną przesłane/odesłane Wykonawcy za zaliczeniem pocztowym, obejmującym koszty przesyłki lub odebrane w uzgodnieniu z Zamawiającym - przez kuriera zamówionego przez Wykonawcę i na koszt Wykonawcy. Nie dotyczy to sytuacji, gdy do zmiany treści umowy dochodzi z inicjatywy Zamawiającego.

§10

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Kary umownej na rzecz Zamawiającego w wysokości:

1) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 1 każdorazowo karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto tej dostawy za każdy dzień opóźnienia,

2) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 5 ust. 1 i 3 karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień opóźnienia,

3) za opóźnienie w instalacji /wdrożeniu/ / połączeniu z system szpitalnym oprogramowania w terminie określonym w § 5 ust. 2 i ust. 7 pkt.2) karę umowną w wysokości 0,2% wartości umownej dzierżawy brutto za każdy dzień opóźnienia,

4) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku ,o którym mowa w § 5 ust. 6 pkt. 2) i ust. 8 pkt.2) umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej za każdy dzień opóźnienia w reakcji serwisu i w naprawie analizatora w wysokości 0,2% wartości umownej dzierżawy brutto.

5) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w § 7 ust. 3 pkt. 1),2) – karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień opóźnienia,

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

7) 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 potrącen 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 rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym bez wypowiedzenia w przypadku:

a) gdy Wykonawca, pomimo trzykrotnego pisemnego wezwania, nadal nie wykonuje lub nienależyście 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

Protokół koordynacyjny dla Wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie szpitala stanowiący załącznik Nr 2 do niniejszej umowy.

§14

- 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.
- 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

ZAŁĄCZNIK NR 5a DO SIWZ
Znak sprawy: P-8/026 /13

UMOWA NR P-8/...../13- wzór umowy
dla Załącznika Nr 1a do SIWZ

zawarta w dniu 2013r., 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

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

którą reprezentuje:

.....
zwaną dalej „WYKONAWCĄ”

w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego w trybie przepisów ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759), zawarta została umowa następującej treści:

§1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa:

1.1. odczynników z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (nazwa aparatów)typ/modelproducent..... oraz

1.2.odczynników wraz dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego (nazwa aparatu)typ/modelproducent..... i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi (nazwa oprogramowania),

- dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w ilościach i asortymencie określonym w załączniku Nr 1 do niniejszej umowy(stanowiący Załącznik Nr 1a w SIWZ).

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

§ 2

1.Umowa w zakresie dostaw obowiązuje od daty zawarcia umowy tj. od dnia przez okres 12 miesięcy, przy czym realizacja następować będzie sukcesywnie według potrzeb Zamawiającego.

2.Umowa w zakresie dzierżawy automatycznego analizatora serologicznego, aparatury zabezpieczającej metodę manualną i oprogramowania do zarządzania krwią obowiązuje przez okres 12 miesięcy od daty podpisania przez obie strony protokołu zdawczo-odbiorczego potwierdzającego ich dostawę i instalację.

§ 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: netto zł(słownie:.....), brutto zł (słownie:.....), w tym:

1) za dostawę odczynników serologicznych:

.....zł brutto (słownie :zł)

2) za dzierżawę analizatora, aparatury do metody manualnej i oprogramowania:

czynsz dzierżawny za 12 miesięcy :

.....zł brutto (słownie : zł)

§4

1. Dostawy odczynników serologicznych wraz z fakturą VAT następować będą sukcesywnie w ilościach i asortymencie wynikającym z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie do 3 dni roboczych od daty zamówienia częściowego złożonego faxem lub drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Sekcji Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną.
2. Wraz z pierwszą dostawą Wykonawca dostarczy dla preparatów niebezpiecznych aktualne karty charakterystyk zgodnych z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 04.09.2007r.– Dz. U. Nr 174 poz. 122 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.
3. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu umowy w opakowaniach producenta. Opakowania muszą być czytelnie oznakowane (nazwa odczynnika, nazwa producenta, numer serii, data ważności, warunki przechowywania).
4. Dostarczane odczynniki i krwinki wzorcowe, zestawy do codziennej kontroli jakości oraz inne odczynniki niezbędne do wykonania badań opisanych w Załączniku Nr 1 do SIWZ muszą posiadać na opakowaniu i na ulotce oznakowanie CE.
5. Wykonawca zapewnia, że dostarczony towar pochodzi z bieżącej produkcji i jest zgodny z dostarczonymi świadectwami.
6. Zamawiający wymaga, aby dostarczane odczynniki były z jednej serii.
7. Wykonawca gwarantuje bezpłatne odczynniki w ilości równoważnej z ilością odczynników utraconych w czasie awarii analizatora, nie wynikłej z winy Zamawiającego.
8. Za niedoszacowanie ilości zestawów do codziennej kontroli jakości badań, materiałów zużywalnych/eksploatacyjnych, innych odczynników, płynów niezbędnych do wykonania badań określonych w poz. od 1 do 8 tabeli 1 Załącznika Nr 1a do SIWZ 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, transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C), w ilościach zgodnych każdorazowo z zamówieniem.
10. Terminy ważności :
 - 1) dla mikrokart jako odczynników do badania grup krwi układu ABO i antygenu 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 miesięcy (minimum 12 miesięcy) od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.
11. Osoba odpowiedzialna za kontakty odnośnie wykonania umowy ze strony Zamawiającego:
..... tel.
12. Osoba odpowiedzialna za kontakty odnośnie wykonania umowy ze strony Wykonawcy:
..... tel.

§5

1. Wykonawca w ramach dzierżawy na swój koszt dostarczy, podłączy i uruchomi w Pracowni Serologii Transfuzjologicznej automatyczny analizator serologiczny z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (nazwa aparatów)..... typ/ model producent..... wraz z UPS, zwanymi dalej urządzeniami w terminie do 90 dni od daty zawarcia umowy.
2. Wykonawca w ramach dzierżawy na swój koszt zainstaluje i wdroży oprogramowanie do zarządzania gospodarką krwi w Banku Krwi (nazwa oprogramowania) w terminie do 90 dni od daty zawarcia umowy.
3. Wykonawca w ramach dzierżawy analizatora na swój koszt dostarczy do Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w terminie do 90 dni od daty zawarcia umowy następujący sprzęt:
 - 1) komputer do rejestrowania wyników badań nadający się do współpracy z centralnym komputerem (serwerem) Zamawiającego wraz z monitorem LCD,klawiatura, myszką, ręcznym skanerem kodów kreskowych, drukarką kodów kreskowych, nagrywarką DVD, z możliwością kopiowania bazy danych analizatora,

- 2)** czytnik do mikrokart do archiwizacji badań wykonanych manualnie – kompatybilny z oferowanym automatycznym analizatorem,
- 3)** zestaw komputerowy zabezpieczony UPS uzupełniony o drukarkę laserową i programowalny czytnik kodów kreskowych pozwalających na odczyt kodów kreskowych dawców,
- 4.** Przekazanie przez Wykonawcę urządzenia i sprzętu określonego w ust. 1 i 3 niniejszego paragrafu nastąpi na podstawie obustronnie podpisanego protokołu zdawczo-odbiorczego wraz z instrukcją obsługi i konserwacji sporządzoną w języku polskim.
- 5.** Wykonawca na swój koszt przeszkoli personel medyczny (13 osób) pracujący w Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w zakresie obsługi urządzenia w siedzibie Zamawiającego tj. w terminie do 90 dni od daty zawarcia umowy, a w razie konieczności zapewni pomoc techniczną i merytoryczną.
- 6.** Wykonawca w ramach wartości brutto określonej w § 3 zapewni dla automatycznego analizatora serologicznego i aparatury zabezpieczającej metodę manualną:
 - 1)** bezpłatne przeglądy serwisowe i walidację zgodnie z zaleceniami producenta nie rzadziej niż raz na rok obejmujące wymianę wymaganych części zamiennych i zużywalnych,
 - 2)** bezpłatne naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń, nie wynikających z winy Zamawiającego w terminie do 2 dni roboczych od zgłoszenia awarii,
 - 3)** założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności.
- 7.** Wykonawca w ramach dzierżawy oprogramowania zapewni:
 - 1)** bezpłatny serwis oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi,
 - 2)** połączenie oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi z systemem szpitalnym, w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników nie później niż w terminie 6 miesięcy od daty instalacji i wdrożenia oprogramowania.
- 8.** Wykonawca w okresie dzierżawy zagwarantuje:
 - 1)** kontakt telefoniczny, a w razie potrzeby również internetowy on-line z serwisem od poniedziałku do soboty w godzinach 900-1800 (podać dane).
 - 2)** czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność przyjazdu do Zamawiającego w przypadku niemożliwości rozwiązania awarii na odległość w ciągu 2 dni roboczych, od daty zgłoszenia uszkodzenia przez Zamawiającego,
 - 3)** dostarczenie Zamawiającemu systemu back-up pozwalającego na niezakłócona pracę, w przypadku nie usunięcia awarii trwającej dłużej niż 7 dni, od momentu zgłoszenia,
 - 4)** w przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie,
- 9.** Przyjęcie do użytkowania 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.
- 10.** Zamawiający zobowiązuje się do użytkowania urządzenia zgodnie z jego przeznaczeniem i właściwościami.
- 11.** Zamawiający zobowiązuje się zabezpieczyć urządzenie przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.
- 12.** Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępniać urządzenia do użytkowania osobom trzecim ani ich poddzierżawiać.
- 13.** Wykonawca ma prawo do kontroli wykorzystania przedmiotu dzierżawy.
- 14.** Zamawiający po zakończeniu Umowy zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy urządzenie i sprzęt w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji. Przekazanie urządzenia nastąpi obustronnie podpisanym protokołem zdawczo-odbiorczym.

§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 element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami lub którekolwiek opakowanie będzie naruszone,
 - 2)** dostawa została zrealizowana bez zamówienia Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust.1.
 - 3)** Wykonawca dostarczył zamówiony towar poza godzinami określonymi w § 4 ust.9.
 - 4)** Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT.

§7

- 1.** Wykonawca gwarantuje, że dostarczone odczynniki serologiczne są dobrej jakości oraz fabrycznie nowe i wolne od wad.
- 2.** Wykonawca gwarantuje, że dostarczony automatyczny analizator serologiczny oraz aparaty zabezpieczające metodę manualną (nazwa aparatów)..... typ/ model producent..... dla potrzeb Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej są fabrycznie nowe i wolne od wad .
- 3.** W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy określonego w ust. 1 i 3 niniejszego paragrafu 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 faksem,
 - 2)** uzupełnienia braków ilościowych w terminie trzech dni roboczych od dnia przesłania reklamacji faksem.

§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 dostawy nastąpi w formie polecenia przelewu w terminie 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT.
Zapłata czynszu dzierżawnego w terminie 30 dni od daty otrzymania 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.
- 5.** W przypadku dostarczenia towaru w sytuacjach określonych w § 7 ust.3 pkt. 1) i pkt.2) zapłata należności nastąpi na podstawie faktury korygującej z terminem płatności jak w ustępie 3 niniejszego paragrafu.
- 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. Umożnienie 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 10 % 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 10 % 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 zmianę stawki podatku VAT od towarów i usług na przedmiot zamówienia, pod warunkiem niezmienności cen brutto,

3) dopuszcza się zmianę na nowocześniejszy technologicznie rodzaj przedmiotu zamówienia lub równorzędny rodzaj przedmiotu zamówienia – czyli taki, który nie pogorszy jakości uzyskiwanych badań, w przypadku gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy jest on niedostępny na rynku polskim, przy zachowaniu wartości brutto przedmiotu umowy,

4) przesunięcia ilościowe pomiędzy pozycjami asortymentowymi załącznika Nr 1 do umowy, przy zachowaniu maksymalnej wartości brutto umowy,

5) dopuszczalna jest w uzasadnionych przypadkach przez Wykonawcę 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 aparatury 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 odstępniem od umowy, nawet w części; w takim przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy, bez naliczania jakichkolwiek kar,

8) skrócenie terminu wykonania umowy,

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 urządzeń, przy czym zapłata czynszu dzierżawnego następować będzie z niezrealizowanej wartości brutto umowy w zakresie dostaw określonej w § 3 ust. 3 pkt. 1),

10) dopuszcza się odstępniem 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.

2. Zmiana postanowień umowy wymaga, pod rygorem nieważności zachowania formy pisemnej. 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.

3. Ewentualne aneksy oraz inne dokumenty związane z przedmiotem niniejszej umowy zostaną przesłane/odesłane Wykonawcy za zaliczeniem pocztowym, obejmującym koszty przesyłki lub odebrane w uzgodnieniu z Zamawiającym - przez kuriera zamówionego przez Wykonawcę i na koszt Wykonawcy. Nie dotyczy to sytuacji, gdy do zmiany treści umowy dochodzi z inicjatywy Zamawiającego.

§10

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Kary umownej na rzecz Zamawiającego w wysokości:

1) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 1 każdorazowo karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto tej dostawy za każdy dzień opóźnienia,

2) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 5 ust. 1 i 3 karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień opóźnienia,

3) za opóźnienie w instalacji /wdrożeniu/ / połączeniu z systemem szpitalnym oprogramowania w terminie określonym w § 5 ust. 2 i ust. 7 pkt.2) karę umowną w wysokości 0,2% wartości umownej dzierżawy brutto za każdy dzień opóźnienia,

4) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku ,o którym mowa w § 5 ust. 6 pkt. 2) i ust. 8 pkt.2) umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej za każdy dzień opóźnienia w reakcji serwisu i w naprawie analizatora w wysokości 0,2% wartości umownej dzierżawy brutto.

5) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w § 7 ust. 3 pkt. 1),2) – karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień opóźnienia,

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

7) 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 potrącen 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 rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym bez wypowiedzenia w przypadku:

a) gdy Wykonawca, pomimo trzykrotnego pisemnego wezwania, nadal nie wykonuje lub nienależyście 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

Protokół koordynacyjny dla Wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie szpitala stanowiący załącznik Nr 2 do niniejszej umowy.


§14

- 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.
- 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

Załącznik Nr 2 do umowy

	Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie Dokument Zintegrowanego Systemu Zarządzania	
	ZAL-105-000-001 Protokół koordynacyjny dla wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie Szpitala	Nr edycji: 1

W związku z wdrożeniem w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym im. Najświętszej Maryi Panny Zintegrowanego Systemu Zarządzania (w tym ISO 9001, ISO 14001 oraz PN-N-18001) zobowiązuje się wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie Szpitala do stosowania poniższych zasad:

1. Przed przystąpieniem do realizacji zadania wykonawca wyznacza osobę odpowiedzialną za przestrzeganie poniższych zobowiązań.
2. Wykonawca zobowiązuje się do przestrzegania wymagań funkcjonującego w Szpitalu Zintegrowanego Systemu Zarządzania, a w szczególności do:
 - 2.1. Przestrzegania przez podległe osoby ogólnych przepisów oraz zasad BHP i Ppoż.
 - 2.2. Organizacji stanowisk roboczych – zgodnie z ww. przepisami.
 - 2.3. Zapoznania się ze szczegółowymi instrukcjami wewnętrznymi BHP i Ppoż. oraz wysłuchanie niezbędnych wyjaśnień osoby nadzorującej.
 - 2.4. Przeprowadzenia uzupełniającego instruktażu stanowiskowego uwzględniającego wymogi instrukcji BHP i Ppoż.
 - 2.5. Zobowiązania osób bezpośrednio nadzorujących wykonawstwo do stosowania się do szczegółowych uwag i zaleceń otrzymywanych od osoby zlecającej wykonanie prac oraz od służby BHP.
 - 2.6. Właściwej gospodarki odpadami:
 - Prowadzenia segregacji odpadów w miejscu ich powstawania,
 - Gromadzenia wytworzonych odpadów w wyznaczonych, oznakowanych i zabezpieczonych miejscach,
 - usuwania odpadów z terenu przedsiębiorstwa,
 - uzgodnienia sposobu i miejsca tymczasowego gromadzenia i postępowania z odpadami niebezpiecznymi.
 - 2.7. Zabezpieczenia terenu przed skażeniem substancjami niebezpiecznymi.
 - 2.8. Zabezpieczenia terenu Szpitala przed niepożądanymi emisjami pyłów i gazów.
 - 2.9. Realizacji zadania w sposób najmniej uciążliwy dla środowiska w tym racjonalnego korzystania z wody, energii elektrycznej i innych surowców.
 - 2.10. Stosowania przy realizacji zadań sprzętu sprawnego technicznie:
 - bez wycieków oleju,
 - spełniającego wymogi BHP i prawa o ruchu drogowym.
 - 2.11. W przypadku zaistniałej awarii natychmiast powiadomić służby BHP, w celu podjęcia wspólnych działań naprawczych - jeżeli nastąpi niekontrolowany wyciek oleju należy zastosować skuteczny sorbent, zebrać warstwę skażoną i przetransportować do utylizacji.
 - 2.12. Utrzymania porządku w obszarze swojej działalności.
 - 2.13. Uporządkowania terenu po zakończeniu przedsięwzięcia.
3. Kierownictwo przedsiębiorstwa, któremu Szpital zlecił wykonanie prac na swoim terenie odpowiada w całości za prewencję BHP i Ppoż. oraz postępowanie powypadkowe dotyczące swoich pracowników.
4. Kierownictwo wymienione w punkcie 3 zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania również służb BHP o zaistniałym wypadku / zdarzeniu potencjalnie wypadkowym z udziałem swoich pracowników.
5. Szpital zastrzega sobie prawo kontroli realizacji powyższych zobowiązań przez swoich przedstawicieli.
6. Wykonawcy prac zobowiązują się do natychmiastowego usunięcia z terenu organizacji osób, wskazanych przez Kierownictwo Szpitala.

Oświadczam, że przyjmuję zasady ustalone w niniejszym protokole.