

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: DAZ.26.057.2014

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

NA DOSTAWĘ

TESTÓW UREAZOWYCH, DO OZNACZANIA OBECNOŚCI PRZECIWCIAŁ, DO WYKRYWANIA AUTOPRZECIWCIAŁ, IMMUNOLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA; ODCZYNNIKÓW DO BARWIENIA CYTOCHEMICZNEGO, ODCZYNNIKÓW DO OZNACZANIA PRZECIWCIAŁ WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA; ODCZYNNIKÓW SEROLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA, KRAŻKÓW BIBUŁOWYCH; ODCZYNNIKÓW DO DIAGNOSTYKI KIŁY; TESTU IMMUNOCHROMATOGRAFICZNEGO KASETKOWEGO DO WYKRYWANIA ANTYGENÓW NOROVIRUS W PRÓBCE KAŁU; WYMAZÓWEK PLASTIKOWYCH W PROBÓWCE STERYLNEJ BEZ PODŁOŻA.

w trybie
przetargu nieograniczonego

o wartości przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych
tryb zgodny z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych zwaną dalej ustawą Pzp (Dz. U. z 2013 r. poz. 984, 1047 i 1473 oraz z 2014 r. poz. 423)

UWAGA:

PRZED PRZYGOTOWANIEM OFERTY PROSZĘ DOKŁADNIE ZAPOZNAĆ SIĘ ZE SPECYFIKACJĄ

§ 1. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

Zamawiającym jest Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa
tel. 034 367-36-74, faks: 034 367-36-74
strona internetowa: www.szpitalparkitka.com.pl, e-mail: szp@data.pl
NIP: 573-22-99-604.

§ 2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 984, 1047 i 1473 oraz z 2014 r. poz. 423), zwaną dalej ustawą.
2. Wartość zamówienia nie przekracza kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy.

§ 3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa:
Część Nr 1 - testów ureazowych do wykrywania Helicobacter pylori dla Pracowni Endoskopii;
Część Nr 2 - odczynników do barwienia cytochemicznego dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej;
Część Nr 3 - odczynników do oznaczania przeciwciał IgE specyficznych wraz z dzierżawą skanera Płaskiego, wytrząsarki i drukarki dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej;
Część Nr 4 - odczynników serologicznych kompatybilnych z posiadaną aparaturą do metody manualnej (posiadana aparatura tj. : 3 wirówki i 1 inkubator ID-System firmy Dia Med) oraz odczynników wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi - dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej

Lub

- Część Nr 4a - odczynników wraz z dzierżawą aparatury zabezpieczającej metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety) oraz odczynników wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej

UWAGA: Wykonawca składa ofertę dla części Nr 4 lub dla części Nr 4a w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia

- Część Nr 5- testów immunologicznych ELISA do diagnostyki chorób autoagresji, boreliozy wraz z dzierżawą automatycznego analizatora do technik ELISA dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej;
- Część Nr 6 - testów do oznaczania obecności przeciwciał klasy IgG i IgM dla Borrelia spp. immunologicznego oraz HCV IgG metodą Western – blot dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej;
- Część Nr 7 - testów do wykrywania autoprzeciwciał, p/ciał chorób przenoszonych drogą płciową, p/ciał atypowego zapalenia płuc oraz p/ciał w diagnostyce gastroenterologii ELISA wraz z dzierżawą analizatora immunologicznego dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej;
- Część Nr 8 - krążków bibułowych do oznaczania lekowrażliwości nasączone odpowiednim stężeniem antybiotyków dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej;
- Część Nr 9 - odczynników do diagnostyki kiły dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej;
- Część Nr 10- testu immunochromatograficznego kasetkowego do wykrywania antygenów Norovirus w próbce kału dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej;
- Część Nr 11 - wymazówek plastikowych w probówce sterylnej bez podłoża dla potrzeb Oddziału Okulistyki
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wraz z określeniem asortymentu i ilości zawiera Załącznik Nr 2 do SIWZ. Pozostałe warunki dotyczące realizacji zamówienia zawiera wzór umowy, stanowiący Załącznik Nr 6,7 do SIWZ.
 3. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Oferty można składać w odniesieniu do jednej lub więcej części wymienionych w Załączniku Nr 2 do SIWZ.
 4. Klasyfikacja według Wspólnego Słownika Zamówień CPV: 33.69.65.00-0.

§ 4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:

1. Termin wykonania zamówienia przez okres 12 miesięcy – dotyczy części 1, 4, 11
2. Termin wykonania zamówienia przez okres 24 miesięcy – dotyczy części 2, 3, 5-10.

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

1. O udzielenie zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy, co, do których brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia zgodnie z treścią art. 24 ust. 1 ustawy oraz którzy spełniają warunki zawarte w art. 22 ust. 1 ustawy dotyczące:
 - 1) **Posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania.**
Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. Wykonawca musi złożyć oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
 - 2) **Posiadania wiedzy i doświadczenia.**
Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. Wykonawca musi złożyć oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
 - 3) **Dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia.**
Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. Wykonawca musi złożyć oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
 - 4) **Sytuacji ekonomicznej i finansowej.**
Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. Wykonawca musi złożyć oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych w ust. 1 dokonana zostanie w oparciu o informacje zawarte w oświadczeniach i dokumentach wyszczególnionych w § 6 niniejszej SIWZ. Z treści załączonych dokumentów musi jednoznacznie wynikać, iż ww. warunki Wykonawca spełnił.
3. Wykonawca na żądanie Zamawiającego i w zakresie przez niego wskazanym jest zobowiązany wykazać odpowiednio, nie później niż na dzień składania ofert, spełnianie warunków, o których mowa w ust. 1 i brak podstaw do wykluczenia z powodu niespełniania warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy.
4. Wykonawcy należący do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331 z późn. zm.), składający odrębne oferty, są zobowiązani wykazać, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy Wykonawcami w niniejszym postępowaniu.
5. Brak wykazania spełnienia któregokolwiek z warunków udziału w postępowaniu, określonych w ust. 1 skutkować będzie wykluczeniem Wykonawcy z postępowania, a tym samym uznaniu, złożonej przez niego oferty za odrzuconą, z zastrzeżeniem art. 26 ust. 3 ustawy.

§ 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, Wykonawca składa:
 - 1) **Oświadczenie o spełnianiu warunków** udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 pkt. 1)-4) ustawy Prawo zamówień publicznych, zgodnie ze wzorem oświadczenia stanowiącym [Załącznik Nr 3 do SIWZ \(oryginał\)](#).

2. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z treścią art. 24 ust. 1 ustawy, Wykonawca składa niżej wymienione oświadczenia i dokumenty:
 - 1) **Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia** zgodnie z treścią art. 24 ust. 1 ustawy, zgodnie ze wzorem stanowiącym [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.
 - 5) **Aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4-8 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
 - 6) **Aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 9 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
 - 7) **Aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 10 i 11 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
 - 8) W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24b ust. 3 ustawy, Wykonawca składa wraz z ofertą **listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej** w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331 z późn. zm.) lub informację o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy, ustawy, zgodnie ze wzorem stanowiącym [Załącznik Nr 5 do SIWZ](#). W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia powyższy dokument składa każdy z Wykonawców.
3. **W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda dołączenia do oferty:**
 - 1) **Dokumenty, oświadczenia oraz tabele z wymaganiami i parametrami technicznymi** wymagane i opisane w Załączniku Nr 2 do SIWZ.
 - 2) **Wypełnione i podpisane formularze asortymentowo - cenowe**, zgodnie ze wzorem [Załącznik Nr 2 do SIWZ \(oryginał\)](#). Wykonawca wypełnia formularz wg wzoru, zamieszczając w ofercie tylko te części, na które składana jest oferta.
4. **Inne dokumenty wymagane przez Zamawiającego:**
 - 1) Wypełniony i podpisany formularz oferty, zgodnie z wzorem [Załącznik Nr 1 do SIWZ \(oryginał\)](#).
 - 2) Dowód wpłaty wadium.
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 Pzp 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 Pzp, 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. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w § 6 ust. 2

1) pkt 2), 3), 4), 6) - składa dokument, wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzający odpowiednio, że:

- a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,
- b) 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,
- c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie;

2) ppkt 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.

3) Dokumenty, o których mowa w ppkt 1) lit. a i c oraz ppkt 2, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Dokument, o którym mowa w ppkt 1 lit. b, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

4) Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentu, o których mowa w ust. 6 pkt. 1),2) zastępuje się go 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 – wystawiony z odpowiednią datą wymaganą dla tego dokumentu.

5) W przypadku wątpliwości, co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

7. W przypadku składania oferty wspólnej przez kilku przedsiębiorców (tzw. konsorcjum) **lub przez spółkę cywilną**, każdy ze współników konsorcjum lub spółki cywilnej musi złożyć dokumenty wymienione w § 6 ust. 2 niniejszej specyfikacji (lub w § 6 ust. 6 niniejszej specyfikacji - jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wraz z dokumentem wymienionym w § 6 ust. 2 pkt. 1) i pkt. 8) SIWZ. Pozostałe dokumenty będą traktowane jako wspólne. Wspólnicy muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy. Do oferty należy dołączyć stosowne pełnomocnictwo, podpisane przez osoby upoważnione do składania oświadczeń woli każdego ze współników. Wspólnicy ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia, określoną w art. 366 Kodeksu cywilnego.

8. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.

9. W przypadku powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcom, Zamawiający żąda, wskazania przez Wykonawcę (w oświadczeniu zawartym w Załączniku Nr 1 do SIWZ) części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcy

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

1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest w języku polskim.
2. Oświadczenia wnioski, zawiadomienia oraz informacje Wykonawca i Zamawiający przekazują faksem lub pocztą elektroniczną, z zastrzeżeniem ust. 3.
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, oświadczeń i dokumentów o braku podstaw do wykluczenia, listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 /informacji o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej/ oraz pełnomocnictwa.
4. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem, e-mailem każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
5. Zawsze dopuszczalna jest forma pisemna przekazywania oświadczeń, wniosków, informacji lub dokumentów.
6. Korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem, należy kierować na adres:

**Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
Dział Zamówień Publicznych
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa
faks 034 367-36-74; e-mail: szp@data.pl**

7. Przesyłanie korespondencji na inny adres lub numer faksu lub poczty elektronicznej niż zostało to określone powyżej może skutkować tym, że Zamawiający nie będzie mógł zapoznać się z treścią przekazanej informacji we właściwym terminie.
8. Do porozumiewania się z Wykonawcami upoważnione są następujące osoby:
w zakresie opisu przedmiotu zamówienia:
 - Karina Kędzierska ([część 1,11](#)), tel.34 367-33-23
 - Beata Kamińska ([części 2, 3](#)), tel. 34 367-35-65, godz. 8.00-14.00,
 - Elżbieta Maćkowiak ([części 5 do 10](#)), tel. 34 367-33-68, godz. 8.00-14.00,
 - Artur Piotr Aramowicz ([część 4](#)), tel. 34 367-32-01,**w zakresie procedury przetargowej:**
 - Małgorzata Nowak- Dział Zamówień Publicznych, faks: 34 367 36 74 w godz. 07.00-14.35.

§ 8. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SIWZ:

1. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia udostępniona jest na stronie internetowej www.szpitalparkitka.com.pl, od dnia opublikowania ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.
2. Wykonawcy mogą zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. 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.
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.
4. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał SIWZ, oraz tym którzy zgłoszą pisemny wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ, 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 oraz umieści taką informację na własnej stronie internetowej.

§ 9. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:

1. Wykonawca przystępujący do postępowania zobowiązany jest wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert, **w wysokości 9 865,00 zł:**

Część Nr 1 - 80,00 zł	Część 6 - 800,00 zł
Część Nr 2 - 90,00 zł	Część 7- 2800,00 zł
Część Nr 3 - 160,00 zł	Część 8 - 20,00 zł
Część Nr 4 - 3900,00 zł	Część 9 - 150,00 zł
Część Nr 5 - 1740,00 zł	Część 10 - 100,00 zł
Część Nr 11 - 25,00 zł	

2. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - 1) pieniądzu;
 - 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
 - 3) gwarancjach bankowych;
 - 4) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2007 r. Nr 42, poz. 275 z 2008 r. Nr 116, poz. 730 i 732 i Nr 227, poz. z 2010 r. Nr 96, poz. 620.) z późn. zm.).
3. **Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego mBANK o/Częstochowa 47 1140 1889 0000 2254 2200 1004** z dopiskiem Wadium – do postępowania **DAZ.26.057.2014**.
Wadium uważa się za wniesione w momencie uznania rachunku Zamawiającego. Kserokopię polecenia przelewu poświadczoną „za zgodność z oryginałem” przez Wykonawcę należy załączyć do oferty. Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.
4. W przypadku wnoszenia wadium w formie innej niż pieniężna, oryginał dokumentu świadczącego o jego wniesieniu należy złożyć wraz z ofertą (dokument **nie złączony trwale z ofertą**), a kserokopię poświadczoną przez Wykonawcę „za zgodność z oryginałem” załączyć do oferty.
5. Okres ważności wadium nie może być krótszy niż okres związania ofertą, przy czym pierwszym dniem ważności zobowiązania jest dzień składania ofert.
6. Wykonawca, którego oferta nie będzie zabezpieczona wadium odpowiadającym powyższym wymaganiom, zostanie przez Zamawiającego wykluczony z ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego.
7. Zamawiający zwraca wadium wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a ustawy Pzp.
8. Jeżeli wadium wniesiono w pieniądzu, Zamawiający zwraca je wraz z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszty prowadzenia rachunku bankowego oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę.
9. Zamawiający zatrzyma wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
 - 1) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;
 - 2) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
10. Wadium wniesione przez jednego ze współników Konsorcjum uważa się za wniesione prawidłowo.

§ 10. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:

Wykonawca jest związany ofertą przez 60 dni począwszy od dnia upływu terminu składania ofert. Przedłużenie okresu związania ofertą może nastąpić w warunkach określonych w art. 85 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 11. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT:

1. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
2. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę. W przypadku złożenia przez Wykonawcę więcej niż jednej oferty, oferty zostaną odrzucone na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 1) w związku z art. 82 ust. 1 ustawy.
3. Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
4. Wymaga się, aby oferta była sporządzona na piśmie, w języku polskim, trwałym i czytelnym pismem.
5. Dokumenty składające się na ofertę mogą być złożone w oryginale lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
6. Wymagane w SIWZ dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
7. Wszystkie zmiany w treści oferty (poprawki, przekreślenia, dopiski) naniesione przez Wykonawcę po sporządzeniu oferty powinny być podpisane lub parafowane przez osobę podpisującą ofertę - w przeciwnym wypadku nie będą uwzględniane.
8. Wielkość i układ załączonych do SIWZ formularzy mogą zostać przez Wykonawcę zmienione, jednak treść oferty winna odpowiadać treści SIWZ.
9. Oferta musi zawierać cenę wraz z podatkiem VAT, podaną cyfrowo i słownie.
10. Jeżeli w postępowaniu zostanie złożona oferta, 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.
11. Ofertę podpisuje w miejscach zaznaczonych osoba uprawniona do reprezentowania Wykonawcy, w taki sposób, aby tożsamość tej osoby/osób była identyfikowalna (podpis opatrzony imienną pieczęcią, czy też czytelny podpis składający się z pełnego imienia i nazwiska).
12. W przypadku, gdy ofertę podpisuje pełnomocnik, do oferty należy załączyć pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo musi być przedstawione w formie oryginału lub notarialnie potwierdzonej kopii. Nie złożone lub wadliwe pełnomocnictwo podlegać będzie uzupełnieniu na warunkach określonych w art. 26 ust. 3 ustawy.
13. Zaleca się, aby wszystkie strony oferty były ponumerowane i trwale spięte.
14. Zaleca się przy sporządzaniu oferty skorzystać z wzorów przygotowanych przez Zamawiającego. Wykonawca może przedstawić ofertę na swoich formularzach z zastrzeżeniem, że muszą one zawierać wszystkie informacje określone przez Zamawiającego w przygotowanych wzorach.
15. Ofertę należy złożyć w nieprzejrystej, trwale zamkniętej kopercie. Koperta powinna być opisana nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowana na adres Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny, ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa oraz opisana:

„Postępowanie Nr DAZ.26.057.2014.

OFERTA NA DOSTAWĘ TESTÓW DO DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ, ODCZYNNIKÓW WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW, KRAŻKÓW, WYMAZÓWEK PLASTIKOWYCH.

Proszę nie otwierać przed dniem 2014 r. godz.”

(wpisuje Wykonawca).

16. Zgodnie z art. 84 ust. 1 ustawy Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Koperta zawierająca powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty powinna być oznaczona „ZMIANA” lub „WYCOFANIE”.

17. Wykonawca nie może wycofać oferty i wprowadzać zmian w ofercie po upływie ostatecznego terminu składania ofert.
18. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 96 ust. 3 ustawy Pzp oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeśli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane. Przez tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 ze zm.) 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, tzn. zastrzegł składając ofertę, iż nie mogą być one udostępnione innym uczestnikom postępowania.
Zamawiający zaleca, aby informacje zastrzeżone jako tajemnica przedsiębiorstwa były przez Wykonawcę złożone w oddzielnej wewnętrznej kopercie, z oznakowaniem „tajemnica przedsiębiorstwa” lub spięte (zsyte) oddzielnie od pozostałych, jawnych elementów oferty. W przeciwnym razie cała oferta zostanie ujawniona na życzenie każdego uczestnika postępowania.

§ 12. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:

1. Oferty muszą być złożone w siedzibie Zamawiającego w Częstochowie przy ulicy Białskiej 104/118, budynek „D” w pokoju 356 (KANCELARIA - II piętro), w terminie **do dnia 21.08.2014 r. do godziny 10:00**.
2. Oferty złożone po terminie zostaną zwrócone Wykonawcom.
3. Otwarcie ofert jest jawne i nastąpi w dniu **21.08.2014 r. o godz. 10:15** w siedzibie Zamawiającego, tj. w Dziale Zamówień Publicznych przy ul. Białskiej 104/118 w Częstochowie w pokoju 310.

§ 13. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

1. Cena brutto oferty powinna zawierać wszystkie koszty, jakie Zamawiający będzie musiał ponieść przy realizacji zamówienia z uwzględnieniem podatku od towarów i usług VAT, kosztów transportu do siedziby Zamawiającego, innych opłat i podatków – z uwzględnieniem ewentualnych upustów i rabatów.
2. Cenę należy podać do dwóch miejsc po przecinku. Wykonawca określi ceny na wszystkie elementy zamówienia wymienione w formularzu asortymentowo-cenowym, stanowiącym Załącznik Nr 2 do SIWZ. Wykonawca wypełnia formularz wg wzoru. Opis sposobu obliczenia ceny został podany w formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik Nr 2 SIWZ.
3. Wykonawca zobowiązany jest obliczyć cenę oferty i podać ją w druku „Formularz oferty” (Załącznik Nr 1 do SIWZ) w zapisie liczbowym i pisemnie.
4. Cena powinna być wyrażona w złotych polskich, nie dopuszcza się prowadzenia rozliczeń w walutach obcych.

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

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami:

Kryterium „cena” – 100%, oceniane będzie jak poniżej:

$$X = (C \text{ min} : C_o) \times 100 \text{ pkt}$$

gdzie:

C min – najniższa cena ze złożonych ofert

C_o – cena ocenianej oferty

X – wartość punktowa ocenianego kryterium

§ 15. 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.
2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieści informacje, określone w art. 92 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych na własnej stronie internetowej www.szpitalparkitka.com.pl oraz w swojej siedzibie na „Tablicy informacyjnej”.
3. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty faksem.
5. Termin zawarcia umowy zostanie określony w informacji o wynikach postępowania. Termin ten może ulec zmianie w przypadku złożenia odwołania przez któregoś z Wykonawców. O nowym terminie zawarcia umowy Wykonawca zostanie poinformowany po zakończeniu postępowania odwoławczego.
6. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem 10 - dniowego terminu, jeżeli w postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta.

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

W przypadku udzielenia zamówienia konsorcjum (tzw. Wykonawcy określone w art. 23 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych), Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznej umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

§ 17. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY:

Zamawiający nie będzie żądał od Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

§ 18. 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 wzór stanowi [Załącznik Nr 6, 7 do SIWZ](#). Zamawiający prześle umowę do podpisu Wykonawcy (za zaliczeniem pocztowym, obejmującym koszty przesyłki). Istnieje możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w siedzibie Zamawiającego, zgodnie z zapisem pkt. 6 formularza oferty Załącznik Nr 1 do SIWZ.

§ 19. 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. W odniesieniu do odwołań zastosowanie mają także następujące przepisy wykonawcze do ustawy Prawo zamówień publicznych, tj.:
 - 1) 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).
 - 2) 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).

§ 20. POZOSTAŁE INFORMACJE:

1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.
2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
3. Zamawiający nie przewiduje udzielenie zamówień uzupełniających.
4. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
5. Zamawiający nie zamierza ustanowić dynamicznego systemu zakupów.
6. Zamawiający nie ogranicza możliwości ubiegania się o zamówienie publiczne tylko dla Wykonawców, u których ponad 50% pracowników stanowią osoby niepełnosprawne.
7. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

§ 21. ZAŁĄCZNIKI DO SIWZ:

- Zał. Nr 1 – formularz oferty,
- Zał. Nr 2 - formularze asortymentowo - cenowe,
- Zał. Nr 3 – oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu,
- Zał. Nr 4 - oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia,
- Zał. Nr 5 – informacja o przynależności do grupy kapitałowej
- Zał. Nr 6 - Wzór umowy dla części 3,4,5,7 w Załączniku Nr 2 do SIWZ.
- Zał. Nr 7 - Wzór umowy dla części 1,2,3,6,8-11 w Załączniku Nr 2 do SIWZ

Częstochowa, dnia 25-07-2014 r.

Zatwierdził:

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
lek. med. Barbara Magnuszewska-Pankiewicz

Nazwa Wykonawcy/Wykonawców (w przypadku oferty wspólnej)*:

.....

Adres*:

Telefon*:

NIP*:REGON:.....

.....

Faks*, na który Zamawiający ma przesłać korespondencję

.....

E-mail*, na który Zamawiający ma przesłać korespondencję

.....

* W przypadku oferty wspólnej (konsorcjum, spółka cywilna) należy podać dane dotyczące Pełnomocnika.

FORMULARZ OFERTY

WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY
im. Najświętszej Maryi Panny
42-200 Częstochowa
ul. Bialska 104/118

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym: **NA DOSTAWĘ TESTÓW UREAZOWYCH, DO OZNACZANIA OBECNOŚCI PRZECIWCIAŁ, DO WYKRYWANIA AUTOPRZECIWCIAŁ, IMMUNOLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA; ODCZYNNIKÓW DO BARWIENIA CYTOCHEMICZNEGO, ODCZYNNIKÓW DO OZNACZANIA PRZECIWCIAŁ WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA; ODCZYNNIKÓW SEROLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA, KRAŻKÓW BIBUŁOWYCH; ODCZYNNIKÓW DO DIAGNOSTYKI KIŁY; TESTU IMMUNOCHROMATOGRAFICZNEGO KASETKOWEGO DO WYKRYWANIA ANTYPENÓW NOROVIRUS W PRÓBCE KAŁU; WYMAZÓWEK PLASTIKOWYCH W PROBÓWCE STERYLNEJ BEZ PODŁOŻA.**

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

Część Nr	Cena brutto / PLN/	Słownie:
Załącznik Nr 2 do SIWZ		
1		
2		
3		
4* lub 4a*		
5		
6		
7		
8		
9		

10. Wszelką korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem należy kierować do:

Imię i nazwisko

Adres:

Telefon fakse-mail

.....
miejsowość i data

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

UWAGA:

*** niepotrzebne skreślić.**

.....
Pieczęć Wykonawcy

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

Formularz asortymentowo – cenowy

Część Nr 1 – Test ureazowy do wykrywania Helicobacter pylori dla potrzeb Pracowni Endoskopii na okres 12 miesięcy

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto [w zł]	Wartość netto [w zł] [poz. 6x 7]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz.8+(8 x 9)]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Test ureazowy mokry do wykrywania Helicobacter pylori w wycinkach z żołądka			szt.	1800				
Razem:								x	

1. Termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.
2. Cena oferty winna być skalkulowana w sposób jednoznaczny, obejmując koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.
3. **Zamawiający wymaga dołączenia do oferty opisu przedmiotu zamówienia np.:** karty katalogowe, materiały informacyjne, foldery, prospekty, ulotki metodyczne, instrukcje, opisy - zawierające informacje jednoznacznie potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi formularzu asortymentowo-cenowym, z zaznaczeniem pozycji, której dotyczy. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim.
4. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym i posiada aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie i zobowiązujemy się dostarczyć je na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert, a w przypadku wyboru naszej oferty wraz z pierwszą dostawą a w przypadku ich aktualizacji w trakcie trwania umowy *.
- 4.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia nie jest wyrobem medycznym, jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie *.
5. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia 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 *.
- 5.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia nie jest substancją niebezpieczną*.

*** wykreślić jeżeli nie dotyczy**

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

.....
 Pieczęć Wykonawcy

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

Formularz asortymentowo – cenowy

Część Nr 2 – Dostawa odczynników do barwienia cytochemicznego w kierunku wykrywania aktywności fosfatazy alkalicznej w granulocytach na okres 24 miesięcy dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej

Lp.	Nazwa Przedmiotu zamówienia	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Liczba badań na 24 miesiące	Oferowana wielkość opakowania jednostkowego	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto [w zł]	Wartość netto [w zł] [poz .8 x 9]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz.10+(10 x 11)]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Zestaw odczynników do barwienia cytochemicznego w kierunku wykrywania aktywności fosfatazy alkalicznej w granulocytach											
1.				100							
2.											
3.											
4.											
5.											
6.											
itd.											
Razem:										x	

- 1. Uwaga:** Oferent zobowiązany jest uwzględnić dodatkowe odczynniki konieczne do wykonania badania, jeśli nie stanowią składowych zestawu odczynnikowego, a wymaga tego procedura.
- 2. Termin przydatności do użycia/ważności** nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.
- 3. Cena oferty winna być skalkulowana w sposób jednoznaczny, obejmując koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.**
- 4. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty opisu przedmiotu zamówienia np.:** karty katalogowe, materiały informacyjne, foldery, prospekty, ulotki metodyczne, instrukcje, opisy - zawierające informacje jednoznacznie potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi w formularzu asortymentowo-cenowym w części Nr 2, z zaznaczeniem pozycji, której dotyczą.
5. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w poz. jest wyrobem medycznym i posiada aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie i zobowiązujemy się dostarczyć je na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert, a w przypadku wyboru naszej oferty wraz z pierwszą dostawą a w przypadku ich aktualizacji w trakcie trwania umowy *.
- 5.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w poz. nie jest wyrobem medycznym, jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie *.

6. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w 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*.

6.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w poz.nie jest substancją niebezpieczną*.

** wykreślić jeżeli nie dotyczy*

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

.....
 Pieczęć Wykonawcy

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

Formularz asortymentowo – cenowy

Część Nr 3 – Dostawa odczynników do oznaczania przeciwciał IgE specyficznych wraz z dzierżawą skanera płaskiego, wytrząsarki i drukarki wraz z oprogramowaniem umożliwiającym odczyt badania dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej na okres 24 miesięcy

Część Nr 3 tabela 1 – dostawa odczynników do oznaczania przeciwciał IgE specyficznych

Lp.	Nazwa Przedmiotu zamówienia	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Ilość paneli na 24 miesiące	Oferowana wielkość opakowania	j.m.	Ilość opakowań jednostkowych dla zabezpieczenia wymaganej liczby paneli	Cena jednostkowa netto opakowania [w zł]	Wartość netto [w zł] [poz .8 x 9]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz10+(10 x 11)]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Zestaw oddechowy; 1 panel=20 alergenów			40		op.					
2.	Zestaw pokarmowy 1 panel=20 alergenów			40		op.					
3.	Zestaw pediatryczny- mieszany 1 panel=20 alergenów			40		op.					
4.	Zestaw atopowy 1 panel=20 alergenów			36		op.					
Razem tabela 1:										x	

1. Termin przydatności do użycia/ważności mnie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

Część Nr 3 tabela 2 – dzierżawa skanera, wytrząsarki i drukarki wraz z oprogramowaniem umożliwiającym odczyt badania

Lp.	Nazwa przedmiotu dzierżawy	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Kwota netto dzierżawy za miesiąc	Czas dzierżawy w miesiącach	Wartość netto [w zł] [poz. 5 x 6]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz 7+(7 x 8)]	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	
1.	Drukarka + skaner + wytrząsarka + oprogramowanie				24				
Razem tabela 2:								x	

1. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

1) opisu przedmiotu zamówienia tj. np.: kart katalogowych, materiałów informacyjnych, folderów, prospektów, ulotek metodycznych, opisów potwierdzających oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 poz. 1 - 4 oraz wymagania określone w tabeli 3 poz. 1-6. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim

2) wszelkich wymaganych przez polskie prawo, aktualnych dokumentów na podstawie których, oferowany przedmiot dzierżawy jest dopuszczony do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim.

3) wypełnionej i podpisanej przez Wykonawcę tabeli 3 w części NR 3 tj. Specyfikacji technicznej do oznaczania przeciwciał IgE specyficznych wraz z dzierżawą skanera płaskiego, wytrząsarki i drukarki.

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

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

3. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 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 *.

3.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 poz. nie jest substancją niebezpieczną*.

*** wykreślić jeżeli nie dotyczy**

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

Ogółem wartość dla części Nr 3 (tabela 1 + tabela 2):

Wartość brutto (słownie :)

Wartość brutto (słownie :)

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

Część Nr 3 tabela 3 – Specyfikacja techniczna do oznaczania przeciwciał IgE specyficznych wraz z dzierżawą skanera płaskiego i drukarki

Lp.	Parametry graniczne	Wymagania zamawiającego	Potwierdzenie spełnienia wymagań
1.	Zestaw do oznaczania przeciwciał IgE specyficznych musi umożliwić otrzymanie ilościowych wyników z przyporządkowaniem do standardowych 6 klas (0-VI).	Tak	
2.	Każdy panel musi zawierać co najmniej 15 IgE specyficznych	Tak	
3.	Do zestawu należy dołączyć wszystkie elementy niezbędne do wykonywania testu (np. kalibratory, kontrole, wytrząsarka laboratoryjna, inne)	Tak	
4.	Odczynniki gotowe do użycia	Tak	
5.	Program umożliwiający odczytanie testu	Tak	
6.	Dzierżawa skanera płaskiego, wytrząsarki i drukarki – fabrycznie nowe	Tak	
	Pozostałe wymagania		
7.	Dostawa , instalacja, uruchomienie skanera na koszt Wykonawcy.	Tak	
8.	Szkolenie personelu medycznego pracującego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej na koszt Wykonawcy w zakresie obsługi urządzeń i interpretacji wyników. Szkolenie odbywać się będzie w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w terminie 3 dni roboczych od daty dostawy i instalacji urządzenia, potwierdzonej protokołem zdawczo-odbiorczym.	Tak	
9.	Bezpłatne przeglądy serwisowe co najmniej raz w roku, obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych na koszt Wykonawcy	Tak	
10.	Pełna gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy uwzględniająca koszty naprawy, wymiany podzespołów, akcesoriów, wszystkich części zamiennych i zużywalnych oraz okresowe przeglądy serwisowe co najmniej raz w roku lub według zaleceń producenta.	Tak	
11.	Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) – maksimum 1 dzień roboczy od zgłoszenia , naprawa analizatora max. do 2 dni roboczych.	Tak	
12.	W przypadku naprawy przekraczającej 2 dni , dostawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z odczynnikiem objętymi przedmiotową umową.	Tak	
13.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy urządzenie podlega wymianie	Tak	
14.	Założenie paszportu technicznego	Tak	

Uwaga: W kolumnie „ Potwierdzenie spełnienia wymagań” w p. od 1-14 należy wpisać TAK.

Brak wypełnienia tej kolumny lub wpisanie NIE spowoduje odrzucenie oferty jako nie spełniającej wymaganych warunków technicznych.

Nie spełnienie któregokolwiek parametru opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

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

8.	Badanie antygenów fenotypu Rh w zakresie anti-C, anti-c, anti-Cw, anti-E, anti-e, anti-K	140									
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											

Uwaga: 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 nie krótszy niż 9 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,
- 2) dla krwinek wzorcowych nie krótszy niż 4 tygodnie od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.
- 3) dla materiałów eksploatacyjnych termin przydatności do użycia nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

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

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

2. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

- 1) Opisu przedmiotu zamówienia np.: karty katalogowe, materiały informacyjne, foldery, prospekty, ulotki metodyczne, instrukcje, opisy - zawierające informacje jednoznacznie potwierdzające, że przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi w tabeli 1 i 3 dla części Nr 4 , z zaznaczeniem pozycji, której dotyczą. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę
- 2) Oryginalnych katalogów/folderów/ instrukcji dla oferowanego przedmiotu dzierżawy w języku polskim, z określeniem danego parametru ,wymagania oraz wskazaniem numeru strony oferty w tabeli 4 i 5 części Nr 4. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
- 3) Wszelkich wymaganych przez polskie prawo, aktualnych dokumentów na podstawie których, oferowany przedmiot dzierżawy jest dopuszczony do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim.
- 4) Wypełnione i podpisane przez Wykonawcę tabele z wymaganiami tj. tabela 3,4,5 w części NR 4.

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

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

7) Instrukcji stosowania : odczynników i krwinek wzorcowych, zestawów do codziennej kontroli jakości oraz innych odczynników do wykonywania badań określonych w tabeli 1 części Nr 4.

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

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

4. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 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 *.

4.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 poz. nie jest substancją niebezpieczną*.

*** wykreślić jeżeli nie dotyczy**

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

Ogółem wartość dla części Nr 4 (tabela 1 + tabela 2):

Wartość netto (słownie:)

Wartość brutto (słownie :)

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

Część Nr 4 tabela 3- Wymagania dotyczące odczynników i krwinek wzorcowych

Lp.	Wymagania dotyczące odczynników i krwinek wzorcowych	Potwierdzenie spełnienia wymagań: podać/opisać
1	2	3
1.	Wymaga się, żeby odczynniki i krwinki wzorcowe, zestawy do codziennej kontroli jakości oraz inne odczynniki, płyny i materiały zużywalne niezbędne do wykonania badań opisanych w tabeli 1 posiadały: a) dokumenty dopuszczenia do obrotu na rynku polskim b) certyfikaty jakości do każdej dostarczonej serii c) oznakowanie CE d) instrukcje stosowania w języku polskim	
2.	Wymaga się, żeby zaferowane odczynniki były wymienne między analizatorem i systemem manualnym; karty powinny składać się z 6 kolumn z żelowym podłożem separującym.	
3.	Wymaga się, aby do oznaczenia grup krwi układu ABO i antygenu D z układu Rh oraz do wykrywania przeciwciał odpornościowych mikrokolumny (temperatura przechowywania od +18oC do +25oC) trwale wypełnione odczynnikami przez producenta. a) do oznaczenia antygenów A i B z układu ABO odczynniki monoklonalne: dwie różne serie z dwóch różnych klonów (w przypadku oznaczania grup krwi noworodka oraz wykorzystania kart do systemu manualnego), b) do oznaczenia antygenu D z układu Rh odczynnik monoklonalny wykrywający i nie wykrywający kategorii antygenu D DVI oraz maksymalną liczbę słabych odmian antygenu D, c) do wykrywania przeciwciał odpornościowych w PTA z surowicą poliwalentną (IgG+C3d) – 5 op. (100ml)	
4.	Wymaga się zaferowania 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 kliniczne znaczące antygeny w tym Cw, c) dla systemów manualnych w metodach klasycznych krwinki do układu ABO (13 zestawów) oraz do badania przeglądowego przeciwciał gotowe do użycia (13 zestawów)	
5.	Wymaga się, aby wszystkie odczynniki były dostarczane w opakowaniach producenta. Opakowania muszą być czytelnie oznakowane (nazwa odczynnika, nazwa producenta, numer serii, data ważności, warunki przechowywania).	
6.	Wymaga się, żeby dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego loco magazyn realizowane były transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C). Realizacja na koszt Wykonawcy, dostarczane w ilościach zgodnych każdorazowo z zamówieniem Zamawiającego. Wydruk z monitoringu należy dołączyć do oferty jako załącznik.	
7.	Wymaga się, aby termin ważności odczynników do badania grup krwi układu ABO i antygenu D z układu Rh, wykrywania przeciwciał, BTA nie krótszy niż 9 miesięcy, a krwinek wzorcowych nie krótszy niż 4 tygodnie od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego.	
8.	Wymaga się od oferentów zapewnienie bezpłatnych odczynników w ilości równoważnej z ilością odczynników utraconych w czasie awarii analizatora, nie wynikłej z winy Zamawiającego.	
9.	Zagwarantowanie, że dostarczone odczynniki są dobrej jakości, a w przypadku stwierdzenia wady odczynnika, zostanie on wymieniony na inny wolny od wad.	
10.	Wymaga się, żeby przy realizacji zamówienia odczynniki były dostarczane w jednej serii.	

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

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

Część Nr 4 tabela 4- Wymagania dotyczące analizatora

Nazwa aparatu:

Producent:

Model/Typ:

Rok produkcji

Lp.	Wymagania dotyczące analizatora	Potwierdzenie spełnienia wymogów: podać/opisać
1	2	3
1.	Analizator wykonujący całą procedurę badania, przy zastosowaniu mikrometod z użyciem technologii mikrokolumnowej od pobrania materiału z badanej próbki przez nakropienie i odczyt do automatycznego przesłania wyniku do systemu komputerowego.	
2.	Wymagane jest możliwość automatycznego wykonania badań, co najmniej następujących niżej wymienionych badań w technice mikrokolumnowej: a) oznaczanie antygenów i przeciwciał układu AB0 z użyciem dwóch serii z różnych klonów odczynników monoklonalnych anty-A i anty-B (w przypadku badań grup krwi noworodka oraz badań metodą manualną wykorzystywaną jako back-up) oraz jednej serii krwinek wzorcowych A1, B. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. b) oznaczeń antygenu D z układu Rh z dwoma odczynnikami: wykrywającym i niewykrywającym kategorię DVI. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. c) wykrywanie przeciwciał odpornościowych w teście PTA-LISS z surowicą poliwalentną, d) oznaczanie fenotypów układu Rh (E-e-C-c-Cw-K) odczynniki z przeciwciałami umieszczone w kolumnach e) bezpośredni test antyglobulinowy (w zakresie wymienionym w SIWZ) z surowicą monowalentną anty-IgG oraz surowicami anty-IgM, anty-IgA, anty-C3c, anty-C3d f) wykrywanie przeciwciał w PTA-LISS z surowicą poliwalentną oraz monowalentną anty-IgG,	
3.	Wydajność analizatora minimum 80 profilowanych badań grup krwi dorosłych A-B-D przeciwciała grupowe oraz screeninng przeciwciał w PTA-LISS na godzinę, screeninng przeciwciał odpornościowych z krwinkami 3-panelowymi (I, II, III)+ próba krzyżowa minimum 60 badań na godzinę. Analizator z funkcją dostawiania kolejnych próbek w trakcie rozpoczętej procedury badań	
4.	Analizator posiadający własny system zapasowy back-up w postaci minimum dwóch niezależnych ramion pipetujących, minimum dwóch wirówek.	
5.	Analizator posiadający dwa niezależne ramiona pipetujące zabezpieczone przed przypadkową kolizją przy wykonywaniu badań	
6.	Automatyczne wykonanie odpowiednich zawieszin krwinek czerwonych na pokładzie automatycznego analizatora.	
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 umożliwiający podtrzymanie zasilania przez 15 min., zestaw komputerowy, drukarka laserowa seria HP	
11.	Analizator ma współpracować z posiadanymi przez Zamawiającego analizatorami ID-System (wirówki ID-Centrifuge 6S, ID-Centrifuge 12S, ID- Incubator)	
12.	System detekcji poziomu płynu w próbkach badanych i odczynnikach.	
13.	Analizator wyposażony w system detekcji skrzepu oraz wykrywający korki na probówkach w próbkach badanych.	
14.	Automatyczny system kontroli stanu modułów automatycznego analizatora monitorujący główne etapy procesu.	

15.	Pełna pozytywna identyfikacja odczynników i materiałów wykorzystywanych przy oznaczeniach poprzez kody kreskowe zawierające numer serii i datę ważności (bez udziału operatora).	
16.	Oprogramowanie analizatora z menu w języku polskim.	
17.	Możliwość wydruku protokołu badania serologicznego w języku polskim.	
18.	Oprogramowanie analizatora akceptujące obowiązujące kody kreskowe w systemie ISBT 128.	
19.	Zapewnienie transferu danych do systemu- „Bank Krwi” oferowanego razem w zakresie następujących danych: a) numer donacji zgodny z kodem ISBT 128. b) ID użytkownika c) data i czas wykonania badania d) kod użytego odczynnika e) kod wykonanego testu f) numeru serii mikrokarty (identyfikator) g) siła reakcji aglutynacji. h) wynik badania	
20.	Oprogramowanie analizatora umożliwiające archiwizację wyników badań (protokół badania i bezpośredni obraz reakcji) przez okres 3 miesięcy.	
21.	Automatyczne wykonywanie kopii bezpieczeństwa przez analizator dla wszystkich wyników badań. Przeniesienie bazy danych wyników do nowego systemu na koszt oferenta.	
22.	Oprogramowanie analizatora pozwalające na rejestrację wszystkich czynności operatora, użytych próbek badanych, odczynników i wykonanych testów.	
23.	W wyposażeniu UPS - parametry dostosowane do oferowanego analizatora umożliwiający podtrzymanie zasilania przez 15 min., zestaw komputerowy, drukarka laserowa seria HP 1606	
24.	Wymaga się dostarczenia instrukcji obsługi analizatora w języku polskim	
25.	Analizator fabrycznie nowy, rok produkcji 2014	
W ramach dzierżawy analizatora Wykonawca		
26.	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, drukarką HP seria 1606 - wliczone w cenę dzierżawy analizatora, z możliwością umieszczenia na nim kopii bazy danych analizatora. c) instrukcję obsługi i konserwacji analizatora w języku polskim. d) czytnik do mikrokart do archiwizacji badań wykonanych manualnie – kompatybilny z automatycznym analizatorem. e) pipetę elektroniczną dedykowaną przez producenta do systemu mikrokolumnowego	
27.	Podłączy i uruchomi automatyczny analizator do badań immunohematologicznych oraz przeszkoli personel w zakresie obsługi urządzenia w siedzibie Zamawiającego, a w razie konieczności zapewni pomoc techniczną i merytoryczną.	
28.	Zapewni w okresie dzierżawy bezpłatnie: a) przeglądy serwisowe i walidacja zgodnie z zaleceniami producenta, nie rzadziej niż raz na rok obejmująca wymianę wymaganych części zamiennych i zużywalnych, b) pełną bezpłatną gwarancję techniczną przez cały okres trwania dzierżawy w zakresie usług, naprawy, części zamiennych, podzespołów,	

	<p>c) naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń w terminie max. do 2 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii lub uszkodzenia,</p> <p>d) założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności</p>	
29.	<p>Zagwarantuje</p> <p>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).</p> <p>b) czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność przyjazdu do Zamawiającego w przypadku niemożliwości rozwiązania awarii na odległość w ciągu max. 1 dnia roboczego, od daty zgłoszenia awarii lub uszkodzenia.</p> <p>c) dostarczenie Zamawiającemu systemu back-up pozwalającego na niezakłóconą pracę, w przypadku nie usunięcia awarii trwającej dłużej niż 7 dni, od momentu zgłoszenia.</p> <p>d) w przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie</p> <p>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.</p>	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 29 należy podać/opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego analizatora.

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

Część Nr 4 tabela 5-Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi

Nazwa oprogramowania :

Producent:

Model/Typ:

Lp.	Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi zapewniające gospodarkę krwi	Potwierdzenie spełnienia wymagań: podać/opisać
1	2	3
1.	Polskojęzyczne oprogramowanie służące do zarządzania gospodarką preparatami krwi Spełnia obowiązujące przepisy (ustawa z dnia 22.08.1997 r. o publicznej służbie krwi – Dz.U. nr 106 poz. 681 z dnia 11.09.1997r z późn. zm.) oraz Rozporządzenie Ministra Zdrowia z 19.09.2005r. w sprawie określenia sposobu i organizacji leczenia krwią w zakładach opieki zdrowotnej, w których przebywają pacjenci ze wskazaniami do leczenia krwią i jej składnikami (Dz.U. 2005 Nr 191, poz 1607), w części dotyczącej prowadzenia dokumentacji Banku krwi; z zestawem komputerowym zabezpieczonym UPS i drukarką laserową serii HP 1606 i programowalny czytnik kodów kreskowych pozwalających na odczyt kodów kreskowych dawców.	
2.	Wymaga się, aby oprogramowanie pozwalało na prowadzenie kompletnej historii transfuzji każdego pacjenta, pełnego odtwarzania drogi donacji do konkretnego biorcy	
3.	Wymaga się, aby oprogramowanie do prowadzenia banku krwi i pracowni serologicznej było w jednej licencji i aplikacji	
4.	Wymaga się, aby oprogramowanie umożliwiało formułowanie wyników badań i ksiąg serologicznych w pracowni serologii wg obowiązujących wzorów	
5.	Wymaga się, aby oferowane oprogramowanie składało się z modułów statystycznych obejmujących: a) Obsługa banku krwi: rejestrowanie przychodów i rozchodów krwi i jej składników b) statystyka raportów badań pod kątem rodzajów zarejestrowanych i wykonanych badań, ilość pacjentów, ilość dawców, oddziałów zlecających, konkretnego pacjenta otrzymującego preparaty krwi c) Statystyka banku krwi: ilość i rodzaj komponentów krwi przyjętych, skrzyżowanych, przetoczonych, zwracanych, historii każdego komponentu krwi, aktualne zasoby banku d) Bank krwi – statystyka pod kątem komponentów krwi (typy preparatów, grupy, objętości) oddziałów, osób zlecających, sumarycznych zestawień dla poszczególnych oddziałów e) Wymaga się możliwości eksportu raportów do trybu arkusza kalkulacyjnego typu MS EXCEL w celu opracowania dalszych kalkulacji f) Wymaga się, żeby wszystkie raporty generowane były dla dowolnie ustalonego przedziału czasowego	
6.	Wymaga się zaofiarowania minimum 2 stanowiska zawierającego licencje dla Banku Krwi i pracowni serologii transfuzjologicznej.	
7.	Oprogramowanie ma zostać połączone z systemem szpitalnym, w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników.	
8.	Wymaga się nieodpłatnego przeniesienia bazy danych aktualnie używanego oprogramowania do oferowanego systemu.	
9.	Wykonawca w ramach dzierżawy zapewni bezpłatny serwis oprogramowania.	

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

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

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											

Uwaga: Terminy przydatności do użycia/gwarancja :

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

Część Nr 4a tabela 2 – Dzierżawa automatycznego analizatora serologicznego z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki,1 inkubator, 2 pipety) do mikrometody z użyciem technologii mikrokolumnowej żelowej wraz z oprogramowaniem do zarządzania gospodarką krwi

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

1. Zamawiający wymaga, aby oferta zawierała koszt przedmiotu dzierżawy, odczynników, krwinek wzorcowych, zestawu kontrolnego niezbędnego do codziennej kontroli jakości badań, materiałów zużywalnych/eksploatacyjnych, przeglądów i walidacji (w tym aparatury zabezpieczającej metodę manualną: 2 wirówki,1 inkubator,2 pipety) wymaganych do wykonania ilości badań określonych szczegółowo w tabeli 1 w części Nr 4a w okresie 12 miesięcy.

2. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

- 1) Opisu przedmiotu zamówienia np.: karty katalogowe, materiały informacyjne, foldery, prospekty, ulotki metodyczne, instrukcje, opisy - zawierające informacje jednoznacznie potwierdzające, że przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi w tabeli 1 i tabeli 3 w części Nr 4a , z zaznaczeniem pozycji, której dotyczą. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę
- 2) Oryginalnych katalogów/folderów/ instrukcji dla oferowanego przedmiotu dzierżawy w języku polskim, z określeniem danego parametru ,wymagania oraz wskazaniem numeru strony oferty w tabeli 4 i 5 części Nr 4a. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę

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

4) Wypełnione i podpisane przez Wykonawcę tabele z wymaganiami tj. tabela 3,4,5 w części NR 4a.

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

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

7) Instrukcji stosowania : odczynników i krwinek wzorcowych, zestawów do codziennej kontroli jakości oraz innych odczynników do wykonywania badań określonych w tabeli 1 części Nr 4a

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

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

4. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 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 *.

4.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 poz. nie jest substancją niebezpieczną *.

*** wykreślić jeżeli nie dotyczy**

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

Ogółem wartość dla części Nr 4a (tabela 1 + tabela 2):

Wartość netto (słownie:)

Wartość brutto (słownie :)

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

Część Nr 4a tabela 3- Wymagania dotyczące odczynników i krwinek wzorcowych

Lp.	Wymagania dotyczące odczynników i krwinek wzorcowych	Potwierdzenie spełnienia wymagań: podać/opisać
1	2	3
1.	Wymaga się, żeby odczynniki i krwinki wzorcowe, zestawy do codziennej kontroli jakości oraz inne odczynniki, płyny i materiały zużywalne niezbędne do wykonania badań opisanych w tabeli 1 posiadały: a) dokumenty dopuszczenia do obrotu na rynku polskim b) certyfikaty jakości do każdej dostarczonej serii c) oznakowanie CE d) instrukcje stosowania w języku polskim	
2.	Wymaga się, żeby zaferowane odczynniki były wymienne między analizatorem i systemem manualnym; karty powinny składać się z 6 kolumn z żelowym podłożem separującym.	
3.	Wymaga się, aby do oznaczenia grup krwi układu ABO i antygenu D z układu Rh oraz do wykrywania przeciwciał odpornościowych mikrokolumny (temperatura przechowywania od +18oC do +25oC) trwale wypełnione odczynnikami przez producenta. a) do oznaczenia antygenów A i B z układu ABO odczynniki monoklonalne: dwie różne serie z dwóch różnych klonów (w przypadku oznaczania grup krwi noworodka oraz wykorzystania kart do systemu manualnego), b) do oznaczenia antygenu D z układu Rh odczynnik monoklonalny wykrywający i nie wykrywający kategorii antygenu D DVI oraz maksymalną liczbę słabych odmian antygenu D, c) do wykrywania przeciwciał odpornościowych w PTA z surowicą poliwalentną (IgG+C3d) – 5 op. (100ml)	
4.	Wymaga się zaferowania 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, c) dla systemów manualnych w metodach klasycznych krwinki do układu ABO (13 zestawów) oraz do badania przeglądowego przeciwciał gotowe do użycia (13 zestawów)	
5.	Wymaga się, aby wszystkie odczynniki były dostarczane w opakowaniach producenta. Opakowania muszą być czytelnie oznakowane (nazwa odczynnika, nazwa producenta, numer serii, data ważności, warunki przechowywania).	
6.	Wymaga się, żeby dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego loco magazyn realizowane były transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C). Realizacja na koszt Wykonawcy, dostarczane w ilościach zgodnych każdorazowo z zamówieniem Zamawiającego. Wydruk z monitoringu należy dołączyć do oferty jako załącznik.	
7.	Wymaga się, aby termin ważności odczynników do badania grup krwi układu ABO i antygenu D z układu Rh, wykrywania przeciwciał, BTA nie krótszy niż 9 miesięcy, a krwinek wzorcowych nie krótszy niż 4 tygodnie od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego.	
8.	Wymaga się od oferentów zapewnienie bezpłatnych odczynników w ilości równoważnej z ilością odczynników utraconych w czasie awarii analizatora, nie wynikłej z winy Zamawiającego.	
9.	Zagwarantowanie, że dostarczone odczynniki są dobrej jakości, a w przypadku stwierdzenia wady odczynnika, zostanie on wymieniony na inny wolny od wad.	
10.	Wymaga się, żeby przy realizacji zamówienia odczynniki były dostarczane w jednej serii.	

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

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

Część Nr 4a tabela 4- 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> <ul style="list-style-type: none"> a) oznaczanie antygenów i przeciwciał układu AB0 z użyciem dwóch serii z różnych klonów odczynników monoklonalnych anty-A i anty-B (w przypadku badań grup krwi noworodka oraz badań metodą manualną wykorzystywaną jako back-up) oraz jednej serii krwinek wzorcowych A1, B. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. b) oznaczeń antygeny D z układu Rh z dwoma odczynnikami: wykrywającym i niewykrywającym kategorię DVI. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. c) wykrywanie przeciwciał odpornościowych w teście PTA-LISS z surowicą poliwalentną, d) oznaczanie fenotypów układu Rh (E-e-C-c-Cw-K) odczynniki z przeciwciałami umieszczone w kolumnach e) bezpośredni test antyglobulinowy (w zakresie wymienionym w SIWZ) z surowicą monowalentną anty-IgG oraz surowicami anty-IgG, anty-Ig M, anty-IgA, anty-C3c, anty-C3d f) wykrywanie przeciwciał w PTA-LISS z surowicą poliwalentną oraz monowalentną anty-IgG, 	
3.	Wydajność analizatora minimum 80 profilowanych badań grup krwi dorosłych A-B-D przeciwciała grupowe oraz screeninng przeciwciał w PTA-LISS na godzinę, screeninng przeciwciał odpornościowych z krwinkami 3-panelowymi (I, II, III)+ próba krzyżowa minimum 60 badań na godzinę. Analizator z funkcją dostawiania kolejnych próbek w trakcie rozpoczętej procedury badań	
4.	Analizator posiadający własny system zapasowy back-up w postaci minimum dwóch niezależnych ramion pipetujących, minimum dwóch wirówek.	
5.	Analizator posiadający dwa niezależne ramiona pipetujące zabezpieczone przed przypadkową kolizją przy wykonywaniu badań	
6.	Automatyczne wykonanie odpowiednich zawieszin krwinek czerwonych na pokładzie automatycznego analizatora.	
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 seria HP	
11.	Analizator ma współpracować z dzierżawioną aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (tj.wirówkami,inkubatorem,pipetami)	
12.	System detekcji poziomu płynu w próbkach badanych i odczynnikach.	
13.	Analizator wyposażony w system detekcji skrzepu oraz wykrywający korki na probówkach w próbkach badanych.	
14.	Automatyczny system kontroli stanu modułów automatycznego analizatora monitorujący główne etapy procesu.	
15.	Pełna pozytywna identyfikacja odczynników i materiałów wykorzystywanych przy oznaczeniach poprzez kody kreskowe zawierające numer serii i datę ważności (bez udziału operatora).	
16.	Oprogramowanie analizatora z menu w języku polskim.	

17.	Możliwość wydruku protokołu badania serologicznego w języku polskim.	
18.	Oprogramowanie analizatora akceptujące obowiązujące kody kreskowe w systemie ISBT 128.	
19.	Zapewnienie transferu danych do systemu- „Bank Krwi” oferowanego razem w zakresie następujących danych: a) numer donacji zgodny z kodem ISBT 128. b) ID użytkownika c) data i czas wykonania badania d) kod użytego odczynnika e) kod wykonanego testu f) numeru serii mikrokarty (identyfikator) g) siła reakcji aglutynacji. h) wynik badania	
20.	Oprogramowanie analizatora umożliwiające archiwizację wyników badań (protokół badania i bezpośredni obraz reakcji) przez okres 3 miesięcy.	
21.	Automatyczne wykonywanie kopii bezpieczeństwa przez analizator dla wszystkich wyników badań. Przeniesienie bazy danych wyników do nowego systemu na koszt oferenta.	
22.	Oprogramowanie analizatora pozwalające na rejestrację wszystkich czynności operatora, użytych próbek badanych, odczynników i wykonanych testów.	
23.	W wyposażeniu UPS - parametry dostosowane do oferowanego analizatora umożliwiające podtrzymanie zasilania przez 15 min., zestaw komputerowy, drukarka laserowa seria HP 1606	
24.	Wymaga się dostarczenia instrukcji obsługi analizatora w języku polskim	
25.	Analizator fabrycznie nowy, rok produkcji 2014	
W ramach dzierżawy analizatora Wykonawca		
26.	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, drukarką HP seria 1606 - wliczone w cenę dzierżawy analizatora, z możliwością umieszczenia na nim kopii bazy danych analizatora. c) instrukcję obsługi i konserwacji analizatora w języku polskim. d) czytnik do mikrokart do archiwizacji badań wykonanych manualnie – kompatybilny z automatycznym analizatorem. e) pipetę elektroniczną dedykowaną przez producenta do systemu mikrokolumnowego	
27.	Podłączy i uruchomi automatyczny analizator do badań immunohematologicznych oraz przeszkoli personel w zakresie obsługi urządzenia w siedzibie Zamawiającego, a w razie konieczności zapewni pomoc techniczną i merytoryczną.	
28.	Zapewni w okresie dzierżawy bezpłatnie: a) przeglądy serwisowe i walidacja zgodnie z zaleceniami producenta, nie rzadziej niż raz na rok obejmująca wymianę wymaganych części zamiennych i zużywalnych b) pełną bezpłatną gwarancję techniczną przez cały okres trwania dzierżawy w zakresie usług, naprawy, części zamiennych, podzespołów, c) naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń w terminie max. do 2 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii lub uszkodzenia,	

	d) założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności	
29.	<p>Zagwarantuje</p> <p>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).</p> <p>b) czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność przyjazdu do Zamawiającego w przypadku niemożności rozwiązania awarii na odległość w ciągu max. 1 dnia roboczego, od daty zgłoszenia awarii lub uszkodzenia.</p> <p>c) dostarczenie Zamawiającemu systemu back-up pozwalającego na niezakłóconą pracę, w przypadku nie usunięcia awarii trwającej dłużej niż 7 dni, od momentu zgłoszenia.</p> <p>d) w przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie</p> <p>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.</p>	

Uwaga: W kolumnie 3 „potwierdzenie spełnienia wymogów” w punktach od 1 do 29 należy podać/opisać spełnienie wymagań dotyczących oferowanego analizatora.

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

Część Nr 4a tabela 5-Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi

Nazwa oprogramowania :

Producent:

Model/Typ:

Lp.	Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi zapewniające gospodarkę krwi	Potwierdzenie spełnienia wymagań: podać/opsać
1	2	3
1.	Polskojęzyczne oprogramowanie służące do zarządzania gospodarką preparatami krwi. Spełnia obowiązujące przepisy (ustawa z dnia 22.08.1997 r. o publicznej służbie krwi – Dz.U. nr 106 poz. 681 z dnia 11.09.1997r z późn. zm.) oraz Rozporządzenie Ministra Zdrowia z 19.09.2005r. w sprawie określenia sposobu i organizacji leczenia krwią w zakładach opieki zdrowotnej, w których przebywają pacjenci ze wskazaniami do leczenia krwią i jej składnikami (Dz.U. 2005 Nr 191, poz 1607), w części dotyczącej prowadzenia dokumentacji Banku krwi; z zestawem komputerowym zabezpieczonym UPS i drukarką laserową serii HP 1606 i programowalny czytnik kodów kreskowych pozwalających na odczyt kodów kreskowych dawców.	
2.	Wymaga się, aby oprogramowanie pozwalało na prowadzenie kompletnej historii transfuzji każdego pacjenta, pełnego odtwarzania drogi donacji do konkretnego biorcy	
3.	Wymaga się, aby oprogramowanie do prowadzenia banku krwi i pracowni serologicznej było w jednej licencji i aplikacji	
4.	Wymaga się, aby oprogramowanie umożliwiało formułowanie wyników badań i ksiąg serologicznych w pracowni serologii wg obowiązujących wzorów	
5.	Wymaga się, aby oferowane oprogramowanie składało się z modułów statystycznych obejmujących: a) Obsługa banku krwi: rejestrowanie przychodów i rozchodów krwi i jej składników b) statystyka raportów badań pod kątem rodzajów zarejestrowanych i wykonanych badań, ilość pacjentów, ilość dawców, oddziałów zlecających, konkretnego pacjenta otrzymującego preparaty krwi c) Statystyka banku krwi: ilość i rodzaj komponentów krwi przyjętych, skrzyżowanych, przetoczonych, zwracanych, historii każdego komponentu krwi, aktualne zasoby banku d) Bank krwi – statystyka pod kątem komponentów krwi (typy preparatów, grupy, objętości) oddziałów, osób zlecających, sumarycznych zestawień dla poszczególnych oddziałów e) Wymaga się możliwości eksportu raportów do trybu arkusza kalkulacyjnego typu MS EXCEL w celu opracowania dalszych kalkulacji f) Wymaga się, żeby wszystkie raporty generowane były dla dowolnie ustalonego przedziału czasowego	
6.	Wymaga się zaofiarowania minimum 2 stanowiska zawierającego licencje dla Banku Krwi i pracowni serologii transfuzjologicznej.	
7.	Oprogramowanie ma zostać połączone z systemem szpitalnym, w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników.	
8.	Wymaga się nieodpłatnego przeniesienia bazy danych aktualnie używanego oprogramowania do oferowanego systemu.	
9.	Wykonawca w ramach dzierżawy zapewni bezpłatny serwis oprogramowania.	

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

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

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

.....
Pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo – cenowy

Część Nr 5 - Testy immunologiczne ELISA do diagnostyki chorób autoagresji, boreliozy wraz z dzierżawą automatycznego analizatora do technik ELISA dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej na okres 24 miesięcy

Część Nr 5 tabela 1 - Testy immunologiczne ELISA do diagnostyki chorób autoagresji, boreliozy

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Oferowana wielkość opakowania	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w zł	Wartość netto [w zł] [poz. 7x 8]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz.9+(9 x 10)]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	ANA Screen; op.= 96 oznaczeń				op.	28				
2.	Anti- MPO (pANCA) ; op.= 96 oznaczeń				op.	10				
3.	Anti PR3 (cANCA) ; op.= 96 oznaczeń				op.	10				
4.	Anti CCP; op.= 96 oznaczeń				op.	20				
5.	Borrelia IgG rekombinant; op.= 96 oznaczeń				op.	56				
6.	Borrelia IgM rekombinant; op.= 96 oznaczeń				op.	56				
Materiały eksploatacyjne i zużywalne konieczne do wykonania testów w ilościach określonych w tabeli 1 poz. od 1 do 6										
7.										
itd.										
Razem tabela 1 :										

Termin przydatności do użycia/ważności mnie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

Część Nr 5 tabela 2 - Dzierżawa automatycznego analizatora do technik ELISA

Lp	Nazwa przedmiotu dzierżawy	Nazwa aparatu	Typ/model	Producent	j.m.	ilość	Kwota netto dzierżawy za 1 miesiąc w zł	Czas dzierżawy w miesiącach	Wartość netto w zł poz.7x8x9	% VAT	Wartość brutto w zł poz. 10+(10x11)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Automatyczny analizator do technik ELISA				szt.	1		24			
Razem tabela 2:											

1. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

1) Opisu przedmiotu zamówienia np.: kart katalogowych, materiałów informacyjnych, folderów, prospektów, ulotek metodycznych, instrukcji, opisów w języku polskim - zawierających informacje jednoznacznie potwierdzających, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi w tabeli 1 i tabeli 3 w części Nr 5, z zaznaczeniem pozycji, której dotyczy. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

2) Katalogów/folderów/ instrukcji w języku polskim potwierdzających, że oferowany przedmiot dzierżawy spełnienia parametry i wymagania określone w tabeli 4 części Nr 5. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

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

4) Wypełniona i podpisana przez Wykonawcę tabela z wymaganiami i parametrami tj. tabela 3,4, w części NR 5.

5) Instrukcja wykonania testów w języku polskim.

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

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

3. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 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 *.

3.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 poz. nie jest substancją niebezpieczną*.

*** wykreślić jeżeli nie dotyczy**

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

Ogółem wartość dla części Nr 5 (tabela 1 + tabela 2) :

Wartośćnetto (słownie :)

Wartośćbrutto (słownie :)

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

Część Nr 5 tabela 3 - wymagania dotyczące testów immunologicznych ELISA do diagnostyki chorób autoagresji, boreliozy

Lp.	Określenie /wymagania	Wpisać odpowiednio: Tak/Nie, wymagania
	2	3
	WYMAGANIA DOTYCZĄCE WSZYSTKICH TESTÓW:	
1.	Metoda ELISA	
2.	Certyfikat CE/deklaracja zgodności dla wszystkich testów	
3.	Dołączona do oferty instrukcja wykonania testów w języku polskim.	
	WYMAGANIA DOTYCZĄCE POSZCZEGÓLNYCH TESTÓW:	
4.	ANA screen, pANCA, cANCA: a) wszystkie testy ilościowe b) Liczba kalibratorów nie przekraczająca 4, oraz możliwość wyliczenia wyniku w oparciu o jeden kalibrator	
5.	Borelia IgG i borelia IgM: a) Możliwość oznaczeń zarówno w surowicy jak i w PMR przy użyciu tego samego zestawu metodyka testu zawierająca procedurę rozcieńczania i wykonania oznaczeń z PMR b) Wykrywanie trzech genogatunków europejskich z zastosowaniem do opłaszczenia płytki rekombinowanych antygenów: VlsE, p100 B. afzelii, p18 B. afzelii, OspC (B. afzelii, B. sensu strictu, B. garinii) dla testu w klasie IgG;- OspC (B. afzelii, B. sensu strictu, B. garinii), p41-i (wewnętrzna część flageliny B. garinii) dla testu w klasie IgM c) bufor do rozcieńczania surowicy w klasie M powinien zawierać czynnik usuwający RF d) Wymagane są różne zabarwienia buforów do rozcieńczeń w klasie M i G w celu uniknięcia pomyłek w czasie wykonywania testów.	

Uwaga: Brak wypełnienia kolumny **3** lub wpisanie **NIE** spowoduje odrzucenie oferty jako nie spełniającej wymaganych warunków technicznych.

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

Część Nr 5 tabela 4- Parametry graniczne automatycznego analizatora do technik ELISA

Lp.	Określenie parametru/wymagania	Wpisać odpowiednio: Tak/Nie, oferowany parametr/wymagania
1	2	3
1.	Aparat fabrycznie nowy	
2.	Nazwa aparatu: Producent: Model/Typ: Rok produkcji	
3.	Jednoczesne przetwarzanie testów na 4 mikroplótkach	
4.	Całkowicie zautomatyzowany przebieg inkubacji od momentu załadowania próbki do zakończenia badania	
5.	Zapewnienie wstępnego rozcieńczania próbki jeżeli wymaga tego procedura badania	
6.	Czujnik skrzepów	
7.	Identyfikacja próbek badanych poprzez kody kreskowe	
8.	Odczyt fotometryczny w zakresie 400 – 700 nm	
9.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny	
10.	Analizator fabrycznie nowy kompletny i gotowy do działania bez dodatkowych zakupów	
11.	Dozowanie za pomocą jednorazowych końcówek	
12.	Instrukcja obsługi urządzenia w języku polskim	
13.	Analizator dostarczony z komputerem ,system operacyjny Windows XP, w zestawie drukarka, monitor, UPS	
14.	Alarmowanie w przypadku niskiego poziomu buforu płuczącego	
	Pozostałe wymagania	
15.	Dostawa , instalacja, uruchomienie analizatora na koszt Wykonawcy.	
16.	Szkolenie personelu medycznego pracującego w Zakładzie Mikrobiologii Klinicznej na koszt Wykonawcy w zakresie obsługi analizatora i interpretacji wyników. Szkolenie odbywać się będzie w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w terminie 3 dni roboczych od daty dostawy i instalacji urządzenia, potwierdzonej protokołem zdawczo-odbiorczym.	
17.	Bezpłatne przeglądy serwisowe co najmniej raz w roku, obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych na koszt Wykonawcy	
18.	Pełna gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy uwzględniająca koszty naprawy, wymiany podzespołów, akcesoriów, wszystkich części zamiennych i zużywalnych oraz okresowe przeglądy serwisowe co najmniej raz w roku lub według zaleceń producenta.	
19.	Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) – maksimum 1 dzień roboczy od zgłoszenia , naprawa analizatora max. do 2 dni roboczych.	
20.	W przypadku naprawy przekraczającej 2 dni , dostawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z testami materiałami eksploatacyjnymi i zużywalnymi objętymi przedmiotową umową.	
21.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	
22.	Założenie paszportu technicznego	

Uwaga: Brak wypełnienia kolumny **3** lub wpisanie **NIE** spowoduje odrzucenie oferty jako nie spełniającej wymaganych warunków technicznych.

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

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

.....
 Pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo – cenowy

Część Nr 6 - Testy do oznaczania obecności przeciwciał klasy IgM i IgG dla Borrelia spp. oraz HCV IgG metodą Western – blot. dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Oferowana wielkość opakowania	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w zł	Wartość netto [w zł] [poz. 7x 8]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz.9+(9 x 10)]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Recom line Borrelia IgG op= 20 testów				op.	34				
2.	Recom line Borrelia IgM op= 20 testów				op.	34				
3.	Recom line HCV IgG op= 20 testów				op	2				
Razem :										

Wymagania dotyczące testów do oznaczania obecności przeciwciał klasy IgM i IgG dla Borrelia spp. oraz HCV metodą Western – blot. :

1. BORRELIA LINE – opis testu:

- 1) Zestaw oparty na rekombinowanych antygenach – dotyczy to wszystkich antygenów naniesionych na pasek nitrocelulozy
- 2) Test wykorzystujący co najmniej następujące antygeny : p100.VlsE , p58,p41 , p39 , OspA , OspC, p18
- 3) Antygeny OspC z czterech patogennych gatunków Borrelii: B.garini, B.burgdorferii, B.afzelii, B.spielmanii oraz p18 z pięciu patogennych gatunków (dodatkowo B.bavariensis)
- 4) Możliwość oznaczeń zarówno w surowicy jak i w PMR przy użyciu tego samego zestawu
- 5) Osobne testy do IgG i IgM
- 6) Ocena wyniku testu w sposób punktowy (punkty przypisane poszczególnym prążkom) z użyciem arkusza do oceny wyników opracowanego przez producenta.

2. HCV LINE - opis testu :

- 1) Zestaw oparty na rekombinowanych antygenach – dotyczy wszystkich antygenów naniesionych na pasek nitrocelulozy
- 2) Test wykorzystujący co najmniej następujące antygeny : Core, NS3, NS4, NS5, Helikaza
- 3) Detekcja przeciwciał dla wszystkich ważnych genotypów HCV (1-6)

3. Ogólne wymagania :

- 1) Na czas trwania umowy na testy dostawca bezpłatnie udostępni w terminie 14 dni od daty zawarcia umowy zestaw komputerowy wraz z oprogramowaniem do odczytu i analizy pasków (ok.50) automatycznie na tacce inkubacyjnej.
- 2) Termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego

4. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

- 1) Opisu przedmiotu zamówienia np.: kart katalogowych, materiałów informacyjnych, folderów, prospektów, ulotek metodycznych, instrukcji, opisów w języku polskim – zawierających informacje jednoznacznie potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi w formularzu asortymentowo –cenowym w części Nr 6, z zaznaczeniem pozycji, której dotyczy. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
- 2) Instrukcji do wykonania testów w języku polskim.

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

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

6. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w 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 *

6.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w poz. nie jest substancją niebezpieczną*.

*** wykreślić jeżeli nie dotyczy**

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

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

.....
Pieczęć Wykonawcy

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

Formularz asortymentowo – cenowy

Część Nr 7 - Testy do wykrywania autoprzeciwciał, p/ciał chorób przenoszonych drogą płciową, p/ciał atypowego zapalenia płuc oraz p/ciał w diagnostyce gastroenterologii ELISA wraz z dzierżawą analizatora immunologicznego dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej na okres 24 miesiące

Część Nr 7 tabela 1 - Testy do wykrywania autoprzeciwciał, p/ciał chorób przenoszonych drogą płciową, p/ciał atypowego zapalenia płuc oraz p/ciał w diagnostyce gastroenterologii ELISA

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Oferowana wielkość opakowania	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w zł	Wartość netto [w zł] [poz. 7x 8]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz.9+(9 x 10)]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Anti - Centromere B op. = 24 szt.				Op.	10				
2.	Anti - dsDNA Screen op. = 24 szt.				Op.	12				
3.	Anti - Histone op. = 24 szt.				Op.	12				
4.	Anti - Jo-1 op. = 24 szt.				Op.	12				
5.	Anti - RNP/Sm op. = 24 szt.				Op.	12				
6.	Anti - Scl-70 op. = 24 szt.				Op.	12				
7.	Anti - Sm op. = 24 szt.				Op.	12				
8.	Anti - SS-A op. = 24 szt.				Op.	12				
9.	Anti - SS-B op. = 24 szt.				Op.	12				
10.	Anti - beta-2-Glycoprotein I IgG op. = 24 szt.				Op.	6				
11.	Anti - beta-2-Glycoprotein I IgM op. = 24 szt.				Op.	6				
12.	Anti - Cardiolipin IgG op. = 24 szt.				Op.	6				
13.	Anti - Cardiolipin IgM op. = 24 szt.				Op.	6				
14.	Anti - Chlamydia trachomatis IgG op. = 24 szt.				Op.	10				
15.	Anti - Chlamydia trachomatis IgM op. = 24 szt.				Op.	10				
16.	Anti HSV-1 IgG op. = 24 szt.				Op.	6				
17.	Anti HSV-1 IgM op. = 24 szt.				Op.	6				
18.	Anti HSV-2 IgG op. = 24 szt.				Op.	6				
19.	Anti HSV-2 IgM op. = 24 szt.				Op.	6				
20.	AMA-M2 op. = 24 szt.				Op.	8				

21.	Anti-gp200 op.= 24 szt.					Op.	2				
22.	Anti-LKM-1 op.= 24 szt.					Op.	8				
23.	Anti-Sp-100 op.= 24 szt.					Op.	2				
24.	Anti-Tissue-Transglutaminase IgA op.= 24 szt.					Op.	8				
25.	Anti-Tissue-Transglutaminase IgG op.= 24 szt.					Op.	6				
26.	ASCA IgA op.= 24 szt.					Op.	2				
27.	ASCA IgG op.= 24 szt.					Op.	2				
28.	Anti-GBM op.= 24 szt.					Op.	5				
29.	Anti-B. pertussis Toxin IgA op.= 24 szt.					Op.	20				
30.	Anti-B. pertussis Toxin IgG op.= 24 szt.					Op.	20				
31.	Anti-Chlamydia pneumoniae IgM op.= 24 szt.					Op.	60				
32.	Anti-Chlamydia pneumoniae IgG op.= 24 szt.					Op.	60				
33.	Anti-Chlamydia pneumoniae IgA op.= 24 szt.					Op.	40				
34.	Anti-Mycoplasma pneumoniae IgM op.= 24 szt.					Op.	60				
35.	Anti-Mycoplasma pneumoniae IgG op.= 24 szt.					Op.	60				
36.	Anti-Mycoplasma pneumoniae IgA op.= 24 szt.					Op.	40				
37.	Anti-Helicobacter pylori IgA op.= 24 szt.					Op.	20				
38.	Anti-Helicobacter pylori IgG op.= 24 szt.					Op.	20				
39.	Płyn płuczący					Op.	24				
Razem tabela 1 :											

Część Nr 7 tabela 2 - dzierżawa analizatora immunologicznego

Lp	Nazwa przedmiotu dzierżawy	Nazwa aparatu	Typ/model	Producent	j.m.	ilość	Kwota netto dzierżawy za 1 miesiąc w zł	Czas dzierżawy w miesiącach	Wartość netto w zł poz.7x8x9	% VAT	Wartość brutto w zł poz. 10+(10x11)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Analizatora immunologicznego				szt.	1		24			
Razem tabela 2:											

1. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

1) Opisu przedmiotu zamówienia np.: kart katalogowych, materiałów informacyjnych, folderów, prospektów, ulotek metodycznych, instrukcji, opisów w języku polskim - zawierających informacje jednoznacznie potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi w tabeli 1 i tabeli 3 w części Nr 7, z zaznaczeniem pozycji, której dotyczy. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

2) Katalogów/folderów/ instrukcji w języku polskim potwierdzających, że oferowany przedmiot dzierżawy spełnienia parametry i wymagania określone w tabeli 4 części Nr 7. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

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

4) Wypełniona i podpisana przez Wykonawcę tabela z wymaganiami i parametrami tj. tabela 3,4, w części NR 7.

5) Instrukcji wykonania testów w języku polskim .

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

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

3. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 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 *.

3.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w tabeli 1 poz. nie jest substancją niebezpieczną*.

*** wykreślić jeżeli nie dotyczy**

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

Ogółem wartość dla części Nr 7 (tabela 1 + tabela 2) :

Wartośćnetto (słownie :)

Wartośćbrutto (słownie :)

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

Część Nr 7 tabela 3- wymagania dotyczące testów do wykrywania autoprzeciwciał, p/ciał chorób przenoszonych drogą płciową, p/ciał atypowego zapalenia płuc oraz p/ciał w diagnostyce gastroenterologii ELISA

Lp.	Określenie /wymagania	Wpisać odpowiednio: Tak/Nie, wymagania
1	2	3
1.	Paski testowe przeznaczone do metody immunoenzymatycznej	
2.	Każdy pasek testowy odpowiada za jedno oznaczenie, wyposażony we własny kod paskowy, zawierający informacje wymagane do automatycznego wykonania i podania końcowego wyniku	
3.	Pasek testowy posiadający miejsca opłaszczone odpowiednim antygenem, zależnym od rodzaju oznaczenia	
4.	Kalibracja testu bez konieczności wykonywania dodatkowych standardów i kontroli na osobnych testach w celu tworzenia krzywych	
5.	Wynik dla zamawianych oznaczeń podany ilościowo	
6.	Termin przydatności zestawów po otwarciu min. 12 miesięcy	
7.	Do oferty należy dołączyć instrukcje wykonania testów w języku polskim.	

Uwaga: Brak wypełnienia kolumny **3** lub wpisanie **NIE** spowoduje odrzucenie oferty jako nie spełniającej wymaganych warunków technicznych.

Część Nr 7 tabela 4- Wymagania dotyczące analizatora immunologicznego

Lp.	Określenie parametru/wymagania	Wpisać odpowiednio: Tak/Nie, oferowany parametr/wymagania
1	2	3
1.	Aparat fabrycznie nowy	
2.	Nazwa aparatu: Producent: Model/Typ: Rok produkcji	
3.	System w pełni zautomatyzowany od momentu załadowania próbki do zakończenia oznaczenia	
4.	Metoda immunoenzymatyczna ELISA	
5.	Możliwość wykonania różnych parametrów (minimum 15) w jednym nastawieniu	
6.	Ilość badań w jednym nastawieniu nie mniej niż 30	
7.	Możliwość wykonania pojedynczego testu	
8.	Rodzaj próbki : surowica	
9.	Wymagana objętość próbki : 10-20 ul	
10.	Wynik dla zamawianych testów podany ilościowo	
11.	Kalibracja testu bez konieczności wykonywania dodatkowych standardów i kontroli na osobnych testach w celu tworzenia krzywych	
12.	Automatyczna kalibracja analizatora (autokalibracja)	
13.	Wbudowany inkubator	
14.	Odczyt przy długości fali 650nm	
15.	Dozowanie odczynników za pomocą igły (bez konieczności stosowania dodatkowych plastikowych końcówek)	
16.	Brak konieczności stosowania dodatkowo części zużywalnych oraz dodatkowych odczynników	
17.	Dotykowy ekran ciepłokrystaliczny	
18.	System komputerowy (bez konieczności dodatkowego oprogramowania komputerowego) z programem umożliwiającym: a) archiwizację pacjentów i wyników b) możliwość identyfikacji próbek po kodach kreskowych c) możliwość podłączenia do szpitalnej sieci d) wydruk gotowych wyników; drukarka w aparacie e)	
	Pozostałe wymagania	
19.	Dostawa , instalacja, uruchomienie analizatora na koszt Wykonawcy.	

20.	Szkolenie personelu medycznego pracującego w Zakładzie Mikrobiologii Klinicznej na koszt Wykonawcy w zakresie obsługi analizatora i interpretacji wyników. Szkolenie odbywać się będzie w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w terminie 3 dni roboczych od daty dostawy i instalacji urządzenia, potwierdzonej protokołem zdawczo-odbiorczym.	
21.	Bezpłatne przeglądy serwisowe co najmniej raz w roku, obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych na koszt Wykonawcy	
22.	Pełna bezpłatna gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy uwzględniająca koszty naprawy, wymiany podzespołów, akcesoriów, wszystkich części zamiennych i zużywalnych oraz okresowe przeglądy serwisowe co najmniej raz w roku lub według zaleceń producenta.	
23.	Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) – maksimum 1 dzień roboczy od zgłoszenia (w dni robocze), naprawa analizatora max. do 2 dni roboczych.	
24.	W przypadku naprawy przekraczającej 2 dni , dostawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z testami objętymi przedmiotową umową.	
25.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	
26.	Instrukcja obsługi w zakresie eksploatacji i konserwacji analizatora w języku polskim wraz z dostawą.	
27.	Założenie paszportu technicznego	

Uwaga: Brak wypełnienia kolumny **3** lub wpisanie **NIE** spowoduje odrzucenie oferty jako nie spełniającej wymaganych warunków technicznych.

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

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZZnak sprawy: **DAZ.26.057.2014****Załącznik Nr 1 do umowy Nr DAZ.26.057.....2014**.....
Pieczęć Wykonawcy

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

Formularz asortymentowo – cenowy**Część Nr 8 - Krążki bibułowe do oznaczania lekowrażliwości nasączone odpowiednim stężeniem antybiotyków na okres 24 miesięcy dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej**

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Wymagania	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Oferowana wielkość opakowania	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w zł	Wartość netto [w zł] [poz .8 x 9]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz10+(10 x 11)]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Penicylina benzylowa 1UI	op.=50 krążków				op	20				
2.	Fenoksymetylopenicylina 10ug	op.=50 krążków				op	2				
3.	Oksacylina 1 ug	op.=50 krążków				op	8				
4.	Ampicylina 2ug	op.=50 krążków				op	20				
5.	Ampicylina 10ug	op.=50 krążków				op	4				
6.	Amoksycylina 10ug	op.=50 krążków				op	2				
7.	Piperacylina 30ug	op.=50 krążków				op	3				
8.	Tikarcylina 75ug	op.=50 krążków				op	3				
9.	Piperacylina/ tazobaktam (30/6)	op.=50 krążków				op	4				
10.	Amoksycylina/ kwas klawulanowy (20/10)	op.=50 krążków				op	5				
11.	Amoksycylina/ kwas klawulanowy (2/1)	op.=50 krążków				op	20				
12.	Tikarcylina/ kwas klawulanowy (75/10)	op.=50 krążków				op	2				
13.	Cefaklor 30ug	op.=50 krążków				op	4				
14.	Cefuroksym 30ug	op.=50 krążków				op	10				

15.	Cefoksytyna 30ug	op.=50 krążków				op	15				
16.	Cefpodoksym 10ug	op.=50 krążków				op	1				
17.	Cefotaksym 30ug	op.=50 krążków				op	8				
18.	Cefotaksym 5ug	op.=50 krążków				op	5				
19.	Ceftazydym 30ug	op.=50 krążków				op	10				
20.	Ceftazydym 10ug	op.=50 krążków				op	2				
21.	Cefepim 30ug	op.=50 krążków				op	4				
22.	Ertapenem 10ug	op.=50 krążków				op	5				
23.	Doripenem 10ug	op.=50 krążków				op	4				
24.	Meropenem 10ug	op.=50 krążków				op	8				
25.	Imipenem 10ug	op.=50 krążków				op	8				
26.	Aztreonam 30ug	op.=50 krążków				op	3				
27.	Vankomycyna 5ug	op.=50 krążków				op	40				
28.	Teicoplanina 30ug	op.=50 krążków				op	15				
29.	Gentamycyna 30ug	op.=50 krążków				op	4				
30.	Gentamycyna 10ug	op.=50 krążków				op	4				
31.	Amikacyna 30ug	op.=50 krążków				op	2				
32.	Netilmycyna 10ug	op.=50 krążków				op	5				
33.	Tobramycyna 10ug	op.=50 krążków				op	3				
34.	Erytromycyna 15ug	op.=50 krążków				op	15				
35.	Klindamycyna 2ug	op.=50 krążków				op	15				
36.	Chinupristina /dalfopristina	op.=50 krążków				op	2				
37.	Tigecyklina 15ug	op.=50 krążków				op	1				
38.	Tetracyklina 30ug	op.=50 krążków				op	15				
39.	Kwas nalidyksowy 30ug	op.=50 krążków				op	5				
40.	Ciprofloksacyna 5ug	op.=50 krążków				op	5				

41.	Norfloksacyna 10ug	op.=50 krążków				op	3			
42.	Ofloksacyna 5ug	op.=50 krążków				op	2			
43.	Chloramfenikol 30ug	op.=50 krążków				op	1			
44.	Kwas fusydowy 10ug	op.=50 krążków				op	2			
45.	Rifampicyna 5ug	op.=50 krążków				op	2			
46.	Nitrofurantoina 100ug	op.=50 krążków				op	3			
47.	Linezolid 10ug	op.=50 krążków				op	2			
48.	Trimetoprim/ sulfametoksazol (1,25/ 23,75)	op.=50 krążków				op	12			
49.	Mupirocyna 200ug	op.=50 krążków				op	1			
50.	Temocylina 30ug	op.=50 krążków				op	2			
Razem:										

1. Termin przydatności do użycia/ważności mnie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

2. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty opisu przedmiotu zamówienia np.: kart katalogowych, materiałów informacyjnych, folderów, prospektów, ulotek metodycznych, instrukcji, opisów w języku polskim - zawierających informacje jednoznacznie potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi formularzu asortymentowo-cenowym w części Nr 8, z zaznaczeniem pozycji, której dotyczą. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę..

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

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

4. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w 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 *.

4.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w poz. nie jest substancją niebezpieczną*.

*** wykreślić jeżeli nie dotyczy**

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

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

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

.....
 Pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo – cenowy

Część Nr 9 – Odczynniki do diagnostyki kiły dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Numer katalogowy	Producent + nazwa handlowa	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w zł	Wartość netto [w zł] [poz .6 x 7]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz.8+(8 x 9)]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Surowica znakowana krętków Reitera amp. = 1 ml			amp.	30				
2	Ultrasonat krętków Reitera amp. = 2 ml			amp.	30				
3	Zawiesina krętków Nicholasa antygen krętkowy amp. = 2 ml			amp.	30				
Razem:									

1. Termin przydatności do użycia/ważności co najmniej 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

2. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty opisu przedmiotu zamówienia np.: kart katalogowych, materiałów informacyjnych, folderów, prospektów, ulotek metodycznych, instrukcji, opisów w języku polskim - zawierających informacje jednoznacznie potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi formularzu asortymentowo-cenowym w części Nr 9 , z zaznaczeniem pozycji, której dotyczą. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W

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

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

4. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w 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*.

4.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w poz. nie jest substancją niebezpieczną*.

** **wykreślić jeżeli nie dotyczy***

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

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

.....
Pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo – cenowy

Część 10 – Test immunochromatograficzny kasetkowy do wykrywania antygenów Norovirus w próbce kału dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto w zł	Wartość netto [w zł] [poz .7 x 8]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz9+(9 x 10)]
1	2	3	4	6	7	8	9	10	11
1.	Zestaw immunochromatograficzny,kasetkowy do wykrywania oddechowego antygenu adenowirusa i wirusa RSV w próbkach z nosa,aspiratu, popłuczyn Op. =20 testów			Op.	24				
Razem:									

1. Wymagania dotyczące testu:

- 1)** Czułość diagnostyczna testu min.95% dla RSV , min.99% dla adenowirusa
- 2)** W zestawie: drobny sprzęt do wyk.oznaczenia: wymazówki, jednorazowe pipetki itp..
- 3)** W zestawie wymazówka kontrolna do RSV oraz adenowirusa.

2. Termin przydatności do użycia/ważności co najmniej 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

3. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty opisu przedmiotu zamówienia np.: kart katalogowych, materiałów informacyjnych, folderów, prospektów, ulotek metodycznych, instrukcji, opisów w języku polskim - zawierających informacje jednoznacznie potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi formularzu asortymentowo-cenowym w części Nr 10 , z zaznaczeniem pozycji, której dotyczą. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

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

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

5. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w 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*.

5.1. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia w poz. nie jest substancją niebezpieczną*.

** wykreślić jeżeli nie dotyczy*

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

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

.....
Pieczęć Wykonawcy

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

Formularz asortymentowo – cenowy

Część Nr 11 – Wymazówki plastikowe sterylne dla Oddziału Okulistyki na okres 12 miesięcy

Lp.	Nazwa asortymentu	Wymagania	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Oferowana wielkość opakowania	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto [w zł]	Wartość netto [w zł] [poz .8 x 9]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz10+(10 x 11)]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Wymazówka plastikowa	- długość 150 mm - z wacikiem, z tworzywa sztucznego - w próbówce sterylnej, bez podłoża - op. = 100 szt.				Op.	58				
Razem:										x	

1. Termin przydatności do użycia/ważności – nie krótszy niż 18 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego

2. **Zamawiający wymaga dołączenia do oferty opisu przedmiotu zamówienia np.:** karty katalogowe, materiały informacyjne, foldery, prospekty, ulotki metodyczne, instrukcje, opisy - zawierające informacje jednoznacznie potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z opisem i wymaganiami określonymi formularzu asortymentowo-cenowym w części Nr 11, z zaznaczeniem pozycji, której dotyczy. Kserokopie winny być, potwierdzone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku materiałów obcojęzycznych należy dołączyć opis w j. polskim.

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

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

*** wykreślić jeżeli nie dotyczy**

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

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

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

OŚWIADCZENIE
O SPEŁNIANIU WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

art. 22 ust. 1 pkt 1)-4) ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2013 r. poz. 984, 1047 i 1473 oraz z 2014 r. poz. 423)

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego: **NA DOSTAWĘ TESTÓW UREAZOWYCH, DO OZNACZANIA OBECNOŚCI PRZECIWCIAŁ, DO WYKRYWANIA AUTOPRZECIWCIAŁ, IMMUNOLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA; ODCZYNNIKÓW DO BARWIENIA CYTOCHEMICZNEGO, ODCZYNNIKÓW DO OZNACZANIA PRZECIWCIAŁ WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA; ODCZYNNIKÓW SEROLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA, KRAŻKÓW BIBUŁOWYCH; ODCZYNNIKÓW DO DIAGNOSTYKI KIŁY; TESTU IMMUNOCHROMATOGRAFICZNEGO KASETKOWEGO DO WYKRYWANIA ANTYGENÓW NOROVIRUS W PRÓBCE KAŁU; WYMAZÓWEK PLASTIKOWYCH W PROBÓWCE STERYLNEJ BEZ PODŁOŻA.**

w imieniu:

.....
(pełna nazwa Wykonawcy)

Oświadczam(y), że na dzień składania ofert spełniam(y) warunki dotyczące:

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

.....
miejsowość i data

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

*niepotrzebne skreślić

UWAGA:

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

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

OŚWIADCZENIE

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego: **NA DOSTAWĘ TESTÓW UREAZOWYCH, DO OZNACZANIA OBECNOŚCI PRZECIWCIAŁ, DO WYKRYWANIA AUTOPRZECIWCIAŁ, IMMUNOLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA; ODCZYNNIKÓW DO BARWIENIA CYTOCHEMICZNEGO, ODCZYNNIKÓW DO OZNACZANIA PRZECIWCIAŁ WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA; ODCZYNNIKÓW SEROLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA, KRAŻKÓW BIBUŁOWYCH; ODCZYNNIKÓW DO DIAGNOSTYKI KIŁY; TESTU IMMUNOCHROMATOGRAFICZNEGO KASETKOWEGO DO WYKRYWANIA ANTYGENÓW NOROVIRUS W PRÓBCE KAŁU; WYMAZÓWEK PLASTIKOWYCH W PROBÓWCE STERYLNEJ BEZ PODŁOŻA.**

w imieniu:

.....
(pełna nazwa Wykonawcy)

Oświadczam(y), że na dzień składania ofert brak jest podstaw do wykluczenia Mnie/Nas z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 984, 1047 i 1473 oraz z 2014 r. poz. 423),

.....
miejsowość i data

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

*niepotrzebne skreślić

UWAGA:

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

.....
(nazwa i adres Wykonawcy)

INFORMACJA O PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest: **DOSTAWA TESTÓW UREAZOWYCH, DO OZNACZANIA OBECNOŚCI PRZECIWCIAŁ, DO WYKRYWANIA AUTOPRZECIWCIAŁ, IMMUNOLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA; ODCZYNNIKÓW DO BARWIENIA CYTOCHEMICZNEGO, ODCZYNNIKÓW DO OZNACZANIA PRZECIWCIAŁ WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA; ODCZYNNIKÓW SEROLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORA, KRAŻKÓW BIBUŁOWYCH; ODCZYNNIKÓW DO DIAGNOSTYKI KIŁY; TESTU IMMUNOCHROMATOGRAFICZNEGO KASETKOWEGO DO WYKRYWANIA ANTYPENÓW NOROVIRUS W PRÓBCE KAŁU; WYMAZÓWEK PLASTIKOWYCH W PROBÓWCE STERYLNEJ BEZ PODŁOŻA.**

Ja/my, niżej podpisany/i

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

.....
.....
Informuję, że na dzień składania ofert:

- 1. nie należą do grupy kapitałowej**, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50 poz. 331 z późn. zm.)*
- 2. należą do grupy kapitałowej**, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. nr 50 poz. 331 z późn. zm.) i poniżej przekładam listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej*

Lp.	Nazwa podmiotu	Adres podmiotu
1.		
2.		
3.		
...		

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

Prawdziwość powyższych danych potwierdzam własnoręcznym podpisem świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 k.k.

.....
Miejscowość i data

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

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

UMOWA NR DAZ.26.057.....2014- wzór umowy
dla części Nr 3, 4 lub 4a, 5, 7

zawarta w dniu 2014r., w Częstochowie, pomiędzy:
Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym im. Najświętszej Maryi Panny, ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa, KRS:0000003907, REGON: 001281053, NIP: 573-22-99-604, który reprezentuje:

Dyrektor -,
zwanym dalej „ZAMAWIAJĄCYM”

a firmą:.....,
KRS:....., REGON:, NIP:
którą reprezentuje:

.....
zwaną dalej „WYKONAWCĄ”

w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego w trybie przepisów ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 984, 1047 i 1473 oraz z 2014 r. poz. 423), zawarta została umowa następującej treści:

§1

1.Przedmiotem umowy jest dostawa:

1) odczynników do oznaczania przeciwciał IgE specyficznych wraz z dzierżawą skanera płaskiego wytrząsarki i drukarki dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w asortymencie i ilościach wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ [część Nr 3](#)), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy,

2) odczynników serologicznych kompatybilnych z posiadaną aparaturą do metody manualnej (posiadana aparatura tj. : 3 wirówki i 1 inkubator ID-System firmy Dia Med) oraz odczynników wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi lub odczynników wraz z dzierżawą aparatury zabezpieczającej metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety) oraz odczynników wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi dla Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w asortymencie i ilościach wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ [część Nr 4 lub 4a](#)) stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy;

3) testów immunologicznych ELISA do diagnostyki chorób autoagresji, boreliozy wraz z dzierżawą automatycznego analizatora do technik ELISA w ilościach i asortymencie wyszczególnionym w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ [część Nr 5](#)), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy,

4) testów do wykrywania autoprzeciwciał, p/ciał chorób przenoszonych drogą płciową, p/ciał atypowego zapalenia płuc oraz p/ciał w diagnostyce gastroenterologii ELISA wraz z dzierżawą analizatora immunologicznego dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej w asortymencie i ilościach wyszczególnionych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ [część Nr 7](#)), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy,

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

§ 2

Umowa obowiązuje dla części 4 lub 4a:

1) w zakresie dostaw od daty zawarcia umowy przez okres 12 miesięcy, przy czym realizacja następować będzie według potrzeb Zamawiającego,

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

Umowa obowiązuje dla części 3:

1) w zakresie dostaw i dzierżawy od dnia 24.12.2014 przez okres 24 miesięcy, przy czym realizacja dostaw następować będzie według potrzeb Zamawiającego,

Umowa obowiązuje dla części 5,7:

1) w zakresie dostaw od daty zawarcia umowy przez okres 24 miesięcy, przy czym realizacja następować będzie według potrzeb Zamawiającego,

2) w zakresie dzierżawy przez okres 24 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.

UMOWA NR DAZ.26.057.....2014- wzór umowy

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:.....).

§4

1. Dostawy przedmiotu umowy 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 Działu Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną.

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

3. 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.

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

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

6. Za niedoszacowanie ilości odczynników, krwinek wzorcowych, zestawu kontrolnego do codziennej kontroli jakości badań, materiałów zużywalnych/eksploatacyjnych(część Nr 4 lub 4a) lub materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych(część Nr 5) do ilości badań /oznaczeń odpowiada Wykonawca.

7. 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.

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

9. Terminy przydatności do użycia/ważności,

1) minimum 4 tygodnie od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego – dla krwinek wzorcowych - dotyczy części 4 lub 4a,

2) minimum 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego – dla odczynników - dotyczy części 3

3) minimum 9 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego – dla mikrokart jako odczynników do badania grup krwi układu ABO i antygeny D z układu Rh, wykrywania przeciwciał, BTA – dotyczy części nr 4 lub 4a,

4) minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego – dla testów i materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych - dotyczy części 5 i 7; dla materiałów eksploatacyjnych - dotyczy części 4 lub 4a.

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

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

§5

1. Wykonawca w ramach dzierżawy na swój koszt dostarczy, zainstaluje, uruchomi oraz gdy jest wymagane skalibruje:

1) skaner płaski z drukarką oraz wytrząsarkę w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie 5 dni przed datą obowiązywania umowy - dotyczy części 3,

2) automatyczny analizator serologiczny wraz z oprogramowaniem do zarządzania gospodarką krwi w Banku Krwi – Pracowni Serologii w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy - dotyczy części Nr 4 lub 4a ,

3) automatyczny analizator do technik ELISA w Zakładzie Mikrobiologii Klinicznej w terminie do 14 dni roboczych od daty zawarcia umowy - dotyczy części Nr 5,

4) analizator immunologiczny w Zakładzie Mikrobiologii Klinicznej w terminie do 14 dni roboczych od daty zawarcia umowy - dotyczy części 7.

2. Wykonawca w ramach dzierżawy na własny koszt:

1) zainstaluje i wdroży oprogramowanie do zarządzania gospodarką krwi w Banku Krwi w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy w Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej dotyczy części Nr 4 lub 4a,

UMOWA NR DAZ.26.057.....2014- wzór umowy

- 2) dostarczy komputer do rejestrowania wyników badań nadający się do współpracy z centralnym komputerem (serwerem) Zamawiającego wraz z monitorem LCD, klawiaturą, myszką, ręcznym skanerem kodów kreskowych, drukarką kodów kreskowych, nagrywarką DVD, z możliwością kopiowania bazy danych analizatora do Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy - dotyczy części nr 4 lub 4a,
 - 3) dostarczy czytnik do mikrokart do archiwizacji badań wykonanych manualnie – kompatybilny z oferowanym automatycznym analizatorem oraz pipetę elektroniczną dedykowaną przez producenta do systemu mikrokolumnowego do Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy – dotyczy części Nr 4 lub 4a,
 - 4) dostarczy zestaw komputerowy zabezpieczony UPS uzupełniony o drukarkę laserową i programowalny czytnik kodów kreskowych pozwalających na odczyt kodów kreskowych dawców do Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej oraz nieodpłatnie przeniesie bazę danych aktualnie używanego oprogramowania do oferowanego systemu w terminie 30 dni od daty zawarcia umowy – dotyczy części Nr 4 lub 4a,
 - 5) podłączy skaner do systemu informatycznego szpitala (firmy ASSECO) w terminie 5 dni przed datą obowiązywania umowy – dotyczy części Nr 3
 - 6) analizator do systemu informatycznego szpitala (firmy ASSECO) w terminie do 30 dni od daty zawarcia niniejszej umowy – dotyczy części 4 lub 4a,
 - 7) połączenie oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi z systemem szpitalnym, w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników w terminie do 30 dni od daty zawarcia niniejszej umowy,
 - 8) podłączy analizatory do systemu informatycznego szpitala (firmy ASSECO) w terminie do 14 dni roboczych od daty zawarcia niniejszej umowy – dotyczy części 5,7
 - 9) przeniesienie bazy danych wyników do nowego systemu w terminie do 30 dni od daty zawarcia niniejszej umowy – dotyczy części 4 lub 4a,
 - 10) przeprowadzi szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi analizatora/aparatu/innego urządzenia. Szkolenie odbywać się będzie w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w terminie 3 dni roboczych od daty dostawy i instalacji urządzenia, potwierdzonej protokołem zdawczo-odbiorczym, o którym mowa w ust. 4 niniejszego paragrafu – dotyczy części 3, 4 lub 4a, 5,7.
3. Wykonawca zobowiązuje się przekazać Zamawiającemu do użytkowania i pobierania pożytków:
- 1) ze skanera określonego w ust. 1.pkt. 1) niniejszego paragrafu zwanego dalej urządzeniem w terminie 5 dni przed datą obowiązywania umowy – dotyczy części Nr 3,
 - 2) z analizatora określonego w ust. 1. pkt. 2) niniejszego paragrafu zwanego dalej urządzeniem w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy,
 - 3) z analizatorów określonych w ust. 1. pkt. 3) i 4) niniejszego paragrafu zwanych dalej urządzeniami w terminie do 14 dni roboczych od daty zawarcia umowy,
 4. Przekazanie przez Wykonawcę urządzeń nastąpi na podstawie obustronnie podpisanego protokołu zdawczo-odbiorczego wraz z instrukcją obsługi w zakresie eksploatacji i konserwacji sporządzoną w języku polskim i załączeniem paszportów technicznych.
 5. Wykonawca w ramach wartości brutto określonej w § 3 zapewni:
 - 1) w części Nr 3,5,7 dla dzierżawionych urządzeń określonych w ust. 1 pkt. 1),3),4) niniejszego paragrafu:
 - a) pełną bezpłatną gwarancję techniczną przez cały okres trwania dzierżawy w zakresie usług, naprawy, części zamiennych, podzespołów,
 - b) bezpłatne przeglądy serwisowe raz w roku lub według zaleceń producenta, obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych na koszt Wykonawcy,
 - c) czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 1 dzień roboczy, naprawa urządzenia max. do 2 dni roboczych od daty zgłoszenia.
 - d) w przypadku naprawy przekraczającej 2 dni, Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze,
 - e) w przypadku naprawy/ wymiany tego samego elementu 3 razy, element podlega wymianie na nowy.
 - 2) w części Nr 4 lub 4a dla dzierżawionego analizatora określonego w ust. 1 pkt. 2) oraz dla posiadanej aparatury do metody manualnej (posiadana aparatura tj. : 3 wirówki i 1 inkubator ID-System firmy Dia Med.) tj:
 - a) bezpłatne przeglądy serwisowe i walidację zgodnie z zaleceniami producenta, nie rzadziej niż raz na rok obejmujące wymianę wymaganych części zamiennych i zużywalnych,
 - b) bezpłatne naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń w terminie max. do 2 dni roboczych od zgłoszenia awarii lub uszkodzenia,
 - c) pełną bezpłatną gwarancję techniczną przez cały okres trwania dzierżawy w zakresie usług, naprawy, części zamiennych, podzespołów,
 - d) bezpłatny serwis oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi,
 - e) założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności,
 - f) kontakt telefoniczny, a w razie potrzeby również internetowy on-line z serwisem od poniedziałku do soboty w godzinach 900-1800 (podać dane).
 - g) czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność przyjazdu do Zamawiającego w przypadku niemożliwości rozwiązania awarii na odległość max. do 1 dnia roboczego, od daty zgłoszenia awarii lub uszkodzenia.

UMOWA NR DAZ.26.057.....2014- wzór umowy

- h)** dostarczenie Zamawiającemu systemu back-up pozwalającego na niezakłóconą pracę, w przypadku nie usunięcia awarii trwającej dłużej niż 7 dni, od momentu zgłoszenia,
- i)** w przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie,
- 7.** Przyjęcie do użytkowania urządzenia po dokonanej naprawie lub usunięciu awarii dokonuje bezpośredni użytkownik, Kierownik Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej/Kierownik Zakładu Mikrobiologii Klinicznej/Kierownik Baku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej lub osoba przez niego wyznaczona na podstawie pisemnego protokołu/raportu serwisowego/karty pracy.
- 8.** Zamawiający zobowiązuje się do użytkowania urządzenia zgodnie z jego przeznaczeniem i właściwościami.
- 9.** Zamawiający zobowiązuje się zabezpieczyć urządzenie przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.
- 10.** Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępniać analizatora/innego urządzenia do użytkowania osobom trzecim ani ich podzierać.
- 11.** Wykonawca ma prawo do kontroli wykorzystania przedmiotu dzierżawy.
- 12.** Zamawiający po zakończeniu Umowy zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy urządzenia i sprzęt w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji. Przekazanie urządzenia nastąpi na podstawie obustronnie podpisanego protokołu zdawczo-odbiorczego.

§6

- 1.** Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:
 - 1)** jakikolwiek dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin przydatności do użycia/ważności inny niż wymieniony w §4 pkt.9 umowy,
 - 2)** jakikolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami lub którekolwiek opakowanie będzie naruszone,
 - 3)** dostawa została zrealizowana bez zamówienia Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust.1,
 - 4)** Wykonawca dostarczył zamówiony towar poza godzinami określonymi w § 4 ust.7,
 - 5)** Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT.

§7

- 1.** Wykonawca gwarantuje, że dostarczone odczynniki, kontrole, kalibratory, materiały zużywalne, materiały eksploatacyjne są fabrycznie nowe i wolne od wad.
- 2.** Wykonawca gwarantuje, że:
 - 1)** dostarczony skaner, wytrząsarka i drukarka są fabrycznie nowe, wolne od wad -dotyczy części Nr 3
 - 2)** dostarczony automatyczny analizator serologiczny wraz z oprogramowaniem do zarządzania gospodarką krwi jest fabrycznie nowy i wolny od wad – dotyczy części Nr 4 lub 4a,
 - 3)** dostarczony automatyczny analizator do technik ELISA jest fabrycznie nowy i wolny od wad – dotyczy części Nr 5,
 - 4)** dostarczony analizator immunologiczny jest fabrycznie nowy i wolny od wad – dotyczy części Nr 7.
- 3.** W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy z wadami ilościowymi lub jakościowymi Wykonawca zobowiązany jest do :
 - 1)** wymiany przedmiotu umowy wadliwego jakościowo, na wolny od wad w terminie trzech dni roboczych licząc od dnia przesłania reklamacji faxem lub drogą elektroniczną (e-mail),
 - 2)** uzupełnienia braków ilościowych w terminie trzech dni roboczych od dnia przesłania reklamacji faksem lub drogą elektroniczną (e-mail).

§8

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

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

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

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

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

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

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

§9

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

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

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

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

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

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

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

7) dopuszcza się ograniczenie zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest 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, w szczególności w przypadku wcześniejszego wykorzystania przez Zamawiającego ilości przedmiotu umowy przy zachowaniu jej wartości brutto,

9) dopuszcza się przedłużenie terminu realizacji umowy w zakresie dostaw do czasu wykorzystania ilości i wartości brutto przedmiotu umowy. W takim przypadku dopuszczalne jest również przedłużenie okresu dzierżawy, przy czym zapłata czynszu dzierżawnego następować będzie z niezrealizowanej wartości brutto umowy w zakresie dostaw zgodnie z tabelami 1 (część Nr 3, 4, 5, 7) w załączniku Nr 1 do niniejszej umowy- dotyczy części Nr 3,4,5,7.

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

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

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, Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości:

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

2) za opóźnienie w realizacji dostawy /instalacji/kalibracji/przekazania/podłączenia do sieci szpitala/przeniesienia danych w terminach określonych w § 5 ust.1,2,3 karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień opóźnienia,

3) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku, o którym mowa w § 5 ust. 3 pkt.1) lit.c) lub pkt.2) lit.b) i lit. g) umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej za każdy dzień opóźnienia w reakcji na zgłoszoną awarię w wysokości 0,2% wartości brutto umowy oraz za każdy dzień opóźnienia w naprawie analizatora /aparatu/urządzenia w wysokości 0,2% wartości brutto umowy.

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

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

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

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

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

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

§11

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

§12

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

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

b) otwarcia postępowania upadłościowego lub likwidacyjnego wobec Wykonawcy,

c) wykreślenia Wykonawcy z właściwej ewidencji.

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

2. W przypadku zmiany formy organizacyjno-prawnej Zamawiającego bądź jego reorganizacji, zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania niniejszej umowy, z zachowaniem 90-dniowego okresu wypowiedzenia, bez konieczności ponoszenia z tego tytułu jakichkolwiek skutków finansowych, zwłaszcza w zakresie roszczeń odszkodowawczych- dotyczy części 3,5,7.

§13

- 1.** W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Prawa zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.
- 2.** Zmiany niniejszej umowy, w tym również zmiana terminu jej obowiązywania, mogą być dokonywane wyłącznie na piśmie w formie aneksów podpisanych przez obie strony i opatrzonych datą – pod rygorem ich nieważności.
- 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

UMOWA NR DAZ.26.057.2014- wzór umowy
dla Części od Nr 1,2,6,8-11

zawarta w dniu 2014r., w Częstochowie, pomiędzy:

Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym im. Najświętszej Maryi Panny,
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa,

KRS:0000003907, REGON: 001281053, NIP: 573-22-99-604,

który reprezentuje:

Dyrektor -,

zwanym dalej „ZAMAWIAJĄCYM”

a firmą:,

KRS:, REGON:, NIP:

którą reprezentuje:

.....
zwaną dalej „WYKONAWCĄ”

w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego w trybie przepisów ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 984, 1047 i 1473 oraz z 2014 r. poz. 423), zawarta została umowa następującej treści:

§1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa:

1) testów ureazowych do wykrywania *Helicobacter pylori* dla Pracowni Endoskopii w asortymencie i ilościach określonych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ część 1), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy,

2) odczynników do barwienia cytochemicznego dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej w asortymencie i ilościach określonych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ część 2), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy,

3) testów do oznaczania obecności przeciwciał klasy IgG i IgM dla *Borrelia spp.* Immunologicznego orz HCV IgG metodą Western – blot dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej w asortymencie i ilościach określonych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ część 6), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy,

4) krążków bibułowych do oznaczania lekowrażliwości dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej w asortymencie i ilościach określonych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ część 8), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy,

5) odczynników do diagnostyki kiły dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej w asortymencie i ilościach określonych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ część 9), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy,

6) testu immunochromatograficznego kasetkowego do wykrywania antygenów *Norovirus* w próbce dla Zakładu Mikrobiologii Klinicznej - Pracowni Prątko w asortymencie i ilościach określonych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ część 10), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy,

7) wymazówek plastikowych w próbce sterylnej bez podłoża dla potrzeb Oddziału Okulistyki w asortymencie i ilościach określonych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik Nr 2 w SIWZ część 11), stanowiącym Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy,

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

§ 2

1. Umowa obowiązuje:

1) dla części 1 i 11 - od daty zawarcia umowy przez okres 12 miesięcy,

2) dla części 2,6,8,10 - od daty zawarcia umowy przez okres 24 miesięcy,

3) dla części 9 w zakresie dostaw od dnia 30.11.2014 przez okres 24 miesięcy, przy czym realizacja następować będzie według potrzeb Zamawiającego,

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

§ 3

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

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

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

§4

1. Dostawy przedmiotu umowy wraz z fakturą VAT następować będą sukcesywnie w ilościach i asortymencie wynikającym z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie do 3 dni roboczych od daty zamówienia częściowego złożonego faxem lub drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Działu Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną.
2. Wykonawca dostarczy wraz z pierwszą dostawą aktualne dokumenty dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami. W przypadku aktualizacji w trakcie trwania umowy Wykonawca dostarczy Zamawiającemu aktualne dokumenty dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu używania.
3. 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.
4. Za niedoszacowanie ilości odczynników ,odczynników dodatkowych niedoszacowanie do ilości badań odpowiada Wykonawca - dotyczy części Nr 2.
5. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu umowy , wraz z informacją zawierającą dane producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia ,zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Informacje te muszą znajdować się na / lub w opakowaniu w formie ulotki w zależności od produktu , zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.
6. Wykonawca zapewnia, że dostarczony towar pochodzi z bieżącej produkcji i jest zgodny z dostarczonymi świadectwami.
7. 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.
8. Jeżeli dostawa przypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
9. Ze strony Zamawiającego osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcą w sprawach dotyczących dostaw jest osoba wskazana w ust. 1 niniejszego paragrafu - tel.34/367 36 29,34/ 367 33 23,34/ 367 36 70.
10. Ze strony Wykonawcy osobą uprawnioną do kontaktów z Zamawiającym w sprawach dotyczących dostaw jest :tel..... .

§5

1. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:
 - 1) jakikolwiek dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin przydatności inny niż wymieniony w §7 umowy,
 - 2) jakikolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami lub którekolwiek opakowanie będzie naruszone,
 - 3) dostawa została zrealizowana bez zamówienia Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust.1,
 - 4) Wykonawca dostarczył zamówiony towar poza godzinami określonymi w § 4 ust.7,
 - 5) Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT.

§6

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot umowy jest fabrycznie nowy i wolny od wad.
2. W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy z wadami ilościowymi lub jakościowymi Wykonawca zobowiązany jest do :
 - 1) wymiany przedmiotu umowy wadliwego jakościowo, na wolny od wad w terminie trzech dni roboczych licząc od dnia przesłania reklamacji faxem lub drogą elektroniczną (e-mail),
 - 2) uzupełnienia braków ilościowych w terminie trzech dni roboczych od dnia przesłania reklamacji faksem lub drogą elektroniczną (e-mail).

§7

Termin przydatności do użycia/ważności :

- 1) dla odczynników (część 2, 9), krążków (część 8), testów (część 10), podłoża nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,
- 2) dla testów (część 1), odczynników (część 6) nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,
- 3) dla wymazówek (część 11) nie krótszy niż 18 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,

§8

- 1.** Zapłata wynagrodzenia określonego w § 3 odbywać się będzie, na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT przez Wykonawcę za każdą część realizowanego zamówienia.
- 2.** Kwota każdej faktury VAT wynikać będzie z przemnożenia ilości dostarczonych elementów przedmiotu zamówienia oraz ich cen jednostkowych netto zawartych w załączniku Nr 1 do niniejszej umowy, z uwzględnieniem stawki VAT.
- 3.** Zapłata wynagrodzenia za dostawę przedmiotu umowy nastąpi w formie polecenia przelewu, na rachunek bankowy wskazany na fakturze, w terminie 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT.
W przypadku gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny, płatność nastąpi w pierwszym dniu roboczym następującym po tym dniu.
- 4.** 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 Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości ustawowej.
- 5.** W przypadku dostarczenia towaru w sytuacjach określonych w § 6 ust. 2 pkt.1),pkt.2) zapłata należności nastąpi na podstawie faktury korygującej z terminem płatności jak w ustępie 3 niniejszego paragrafu.
- 6.** Upoważnia się Wykonawcę do wystawienia faktury VAT bez podpisu Zamawiającego.
- 7.** 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.
- 8.** 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.
- 9.** W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 7 Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 5 % od wartości zamówienia wskazanego w § 3 ust.3 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.
- 10.** W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 8, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 5 % od wartości zamówienia wskazanego w § 3 ust.3 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.
- 11.** 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 7 i 8 niniejszego paragrafu.
- 12.** Faktura niezgodna z postanowieniami niniejszej umowy upoważnia Zamawiającego do wystawienia noty korygującej, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

§9

- 1.** Zamawiający przewiduje możliwość zmiany niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w następujących przypadkach i na określonych warunkach:
 - 1)** dopuszcza się obniżenie wynagrodzenia Wykonawcy przy zachowaniu zakresu jego świadczenia umownego,
 - 2)** dopuszcza się zmniejszenie lub zwiększenie wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług na przedmiot zamówienia,
 - 3)** dopuszcza się zmianę na nowocześniejszy technologicznie przedmiot zamówienia lub na równorzędny rodzaj przedmiotu zamówienia – czyli taki, który nie wpłynie na pogorszenie jakości uzyskiwanych badań, w przypadku gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy jest on niedostępny na rynku polskim, przy zachowaniu wartości brutto przedmiotu umowy,

UMOWA NR DAZ.26.057.....2014- wzór umowy

- 4) przesunięcia ilościowe pomiędzy pozycjami asortymentowymi załącznika Nr 1 do umowy, przy zachowaniu maksymalnej wartości brutto umowy,
 - 5) dopuszczalna jest zmiana nazwy przedmiotu zamówienia przy zachowaniu jego parametrów, zmiana numeru katalogowego, zmiana wielkości opakowań w przypadku zmiany sposobu konfekcjonowania towaru. W tym przypadku zmiana nie może skutkować zwiększeniem wartości brutto przedmiotu umowy,
 - 6) dopuszcza się ograniczenie zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępianiem od umowy, nawet w części; w takim przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy, bez naliczania jakichkolwiek kar,
 - 7) skrócenie terminu wykonania umowy, w szczególności w przypadku wcześniejszego wykorzystania przez Zamawiającego ilości przedmiotu umowy przy zachowaniu jej wartości,
 - 8) dopuszcza się przedłużenie terminu realizacji umowy w zakresie dostaw do czasu wykorzystania ilości i wartości brutto przedmiotu umowy,
 - 9) dopuszcza się odstępianie od części umowy w przypadku braku środków finansowych Zamawiającego,
 - 10) 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, Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości:
- 1) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 1 karę umowną w wysokości 2 % wartości brutto tej dostawy za każdy dzień opóźnienia,
 - 2) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w § 6 ust. 2 pkt. 1),2) – karę umowną w wysokości 2 % wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień opóźnienia,
 - 3) za niezrealizowanie w całości dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem – karę w wysokości 10% kwoty brutto od niezrealizowanej zamówionej części umowy,
 - 4) za odstępianie 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 potrącić 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.
2. W przypadku zmiany formy organizacyjno-prawnej Zamawiającego bądź jego reorganizacji, zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania niniejszej umowy, z zachowaniem 90-dniowego okresu wypowiedzenia, bez konieczności ponoszenia z tego tytułu jakichkolwiek skutków finansowych, zwłaszcza w zakresie roszczeń odszkodowawczych – dotyczy części 2,6,8,9,10.

§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