

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118,42-200 Częstochowa
tel. i faks: 34/ 367-37-53

Częstochowa, dnia 10-06-2013r.

Oznaczenie sprawy: W.Sz.S./DDZ/2411/P-8/026/1530/13

Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników serologicznych wraz z dzierżawą automatycznego analizatora serologicznego i oprogramowania do zarządzania gospodarką krwi

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ(1)

W związku z art. 38 ust.1 i ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych - tekst jednolity z 2010 r., Dz. U. 2010/113/759 ze zm., Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytanie 1: Czy Zamawiający wymaga, aby w przypadku wykonywania zawieszin krwinek badanych oraz zabezpieczenia przed kontaminacją między próbkami badanymi Analizator musi mieć funkcję automatycznego sporządzania zawiesziny krwinek czerwonych- w naczynkach jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: W związku z parametrem nr 7 z pkt. 4. Wymagania dotyczące oprogramowania do Banku Krwi: „Oprogramowanie ma zostać najpóźniej w ciągu 6 miesięcy od dostawy połączone z systemem szpitalnym, w zakresie obsługi zleceń oraz przesyłu wyników” prosimy o podanie rodzaju informatycznego systemu szpitalnego, kontaktu do osoby odpowiedzialnej oraz ewentualnych przybliżonych kosztów podłączenia.

Odpowiedź: Zamawiający posiada obecnie system InfoMedica firmy ASSECO. W przypadku zmiany systemu funkcjonującego w Szpitalu Wykonawca będzie musiał dopasować się do oprogramowania wdrażanego. Osobą odpowiedzialną za ustalenia od strony informatycznej jest Kierownik Sekcji Informatyki - Bogdan Wrześciński, tel. 601 096 912. Ponadto Zamawiający informuje, że nie jest w stanie określić kosztów - JEST TO W GESTII PRODUCENTA PROGRAMU.

Pytanie 3: Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym (m.in. odczynników krwinkowych) Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym sukcesywna realizacja przedmiotu zamówienia będzie odbywała się wg załączonego do oferty harmonogramu na dany rok a w sytuacjach pilnych w terminie do 3 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4: Czy Zamawiający w wariantcie drugim (załącznik nr 1a - dostarczenie zestawu manualnego) wymaga, aby oferent dostarczył 3 wirówki oraz inkubator (zgodnie z ilością podaną w wersji nr 1)?

Odpowiedź: Zamawiający w Załączniku Nr 1a do SIWZ wymaga dla zabezpieczenia metody manualnej aparatury składającej się z 2 wirówek, 1 inkubatora, 2 pipet dla dwóch stanowisk.

W związku z powyższym przedmiot zamówienia otrzymuje nowe brzmienie:

„ *Przedmiotem zamówienia jest dostawa:*

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

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

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

lub

1.1. odczynników z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety) oraz

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

W konsekwencji zmiany nazwy przedmiotu zamówienia w Załączniku Nr 1a do SIWZ , Zamawiający w załączeniu przedstawia nowo obowiązujący:

1) formularz asortymentowo-cenowy i tabela z wymaganiami dla analizatora według Załącznika Nr 1a do SIWZ,

2) formularz ofertowy stanowiący Załącznik Nr 2 do SIWZ,

3) wzór umowy stanowiący Załącznik Nr 5a do SIWZ; uwzględniające wprowadzone zmiany.

Ponadto, Zamawiający informuje, że w Załączniku Nr 5 i 5a do SIWZ w § 8 ust. 5 otrzymuje nowe brzmienie:

„*W przypadku dostarczenia towaru w sytuacjach określonych w § 7 ust.3 pkt. 1) i pkt.2) zapłata należności nastąpi na podstawie faktury korygującej z terminem płatności jak w ustępie 2 niniejszego paragrafu.*”

Konieczne jest bezwzględne ujęcie w składanych ofertach zmian wprowadzonych do SIWZ w wyniku udzielonych wyjaśnień niniejszym pismem.

Zamawiający działając zgodnie z art. 12a ustawy Pzp przedłuża termin składania ofert umożliwiając Wykonawcom uwzględnienie w ofertach wprowadzenie zmian treści SIWZ. Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień **03-07-2013r. godz.10:00.**

Termin otwarcia ofert Zamawiający wyznacza na: **03-07-2013 r., godz. 10:15.**

**Z-ca DYREKTORA
ds. Lecznictwa
lek.med. Bronisław Morawiecki**

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

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

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

1.1.odczynników z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki,1 inkubator, 2 pipety) oraz

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

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

Tabela 1 – Odczynniki serologiczne do aparatury zabezpieczającej metodę manualną (2 wirówek , 1 inkubatora, 2 pipet) i do automatycznego analizatora serologicznego

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

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

Zamawiający wymaga , aby oferta zawierała koszt przedmiotu dzierżawy, odczynników, krwinek wzorcowych, zestawu kontrolnego niezbędnego do codziennej kontroli jakości badań, materiałów zużywalnych/eksploatacyjnych, przeglądów i walidacji wymaganych do wykonania ilości badań określonych szczegółowo w tabeli 1 Załącznika Nr 1a do SIWZ w okresie 12 miesięcy.

Ogółem wartość dla Załącznika Nr 1a do SIWZ :

Wartośćnetto (słownie :)

Wartośćbrutto (słownie :)

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

3. Wymagania dotyczące analizatora

Nazwa aparatu:

Producent:

Model/Typ:

Rok produkcji

Lp.	Wymagania dotyczące analizatora	Potwierdzenie spełnienia wymagań
1	2	3
1.	Analizator wykonujący całą procedurę badania, przy zastosowaniu mikrometod z użyciem technologii mikrokolumnowej od pobrania materiału z badanej próbki przez nakropienie i odczyt do automatycznego przesłania wyniku do systemu komputerowego.	
2.	Wymagane jest możliwość automatycznego wykonania badań, co najmniej następujących niżej wymienionych badań w technice mikrokolumnowej: a) możliwość badania układu AB0. Do badania konieczne jest użycie dwóch serii z różnych klonów odczynników monoklonalnych anty-A i anty-B (w przypadku badań grup krwi noworodka oraz badań metodą manualną wykorzystywaną jako back-up) oraz jednej serii krwinek wzorcowych A1, B. W przypadku badań na systemie automatycznym wystarczy jeden klon anty-A i anty-B. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. b) możliwość badania antygeny RhD z dwoma odczynnikami: wykrywającym i niewykrywającym odmianę DVI. Odczynniki monoklonalne umieszczone w kolumnach przez producenta. c) możliwość badania przeciwciał odpornościowych w teście PTA-LISS z surowicą poliwalentną, d) możliwość badania fenotypów układu Rh (E-e-C-c-Cw-K) odczynniki z przeciwciałami umieszczone w kolumnach e) możliwość badania bezpośredniego testu antyglobulinowego (w zakresie wymienionym w SIWZ – z surowicą monowalentną anty-IgG oraz z surowicami anty-IgG, anty-IgM, anty-IgA, anty-C3c, anty-C3d) f) możliwość wykrywania przeciwciał w PTA-LISS z surowicą poliwalentną oraz monowalentną anty-IgG,	
3.	Wydajność analizatora minimum 80 profilowanych badań grup krwi dorosłych A-B-D-D' (inny klon) i przeciwciała grupowe oraz badanie przeciwciał odpornościowych w PTA-LISS na godzinę, badanie przeciwciał odpornościowych z krwinkami 3-panelowymi (I, II, III)+ próba krzyżowa minimum 60 badań na godzinę. Analizator z funkcją dostawiania kolejnych próbek w trakcie rozpoczętej procedury badań	
4.	Analizator posiadający własny system zapasowy back-up w postaci minimum dwóch niezależnych ramion pipetujących, minimum dwóch wirówek.	
5.	Analizator posiadający dwa niezależne ramiona pipetujące zabezpieczone przed przypadkową kolizją przy wykonywaniu badań	
6.	Automatyczne wykonanie odpowiednich zawieszin krwinek czerwonych na pokładzie automatycznego analizatora.	
7.	Automatyczny system informujący, jeśli ilość odczynników nie jest wystarczająca do wykonania zaplanowanych badań.	
8.	Analizator z możliwością współpracy z różnymi typami (średnicami) probówek w jednym statywie.	
9.	Wymagana ilość miejsc na badane próbki – minimum 60.	
10.	Analizator posiadający w wyposażeniu UPS – parametry dostosowane do oferowanego analizatora umożliwiające podtrzymanie zasilania przez 15 min., zestaw komputerowy, drukarka laserowa.	
11.	Analizator ma współpracować z dostarczoną aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (tj.wirówkami,inkubatorem,pipetami)	
12.	Analizator wyposażony w system detekcji skrzepu oraz wykrywający korki na probówkach w próbkach badanych.	
13.	Pełna pozytywna identyfikacja odczynników i materiałów wykorzystywanych przy oznaczeniach poprzez kody kreskowe zawierające numer serii i datę ważności (bez udziału operatora).	
14.	Oprogramowanie analizatora z menu w języku polskim.	
15.	Możliwość wydruk protokołu badania serologicznego w języku polskim	
16.	Oprogramowanie analizatora akceptujące obowiązujące kody kreskowe w systemie ISBT 128.	
17.	Zapewnienie transferu danych do systemu- „Bank Krwi” oferowanego razem w zakresie następujących danych: a) numer donacji zgodny z kodem ISBT 128. b) data i czas wykonania badania. c) kod użytego odczynnika oraz numeru serii (mikrokarty)	

	d) siła reakcji aglutynacji. e) wynik badania f) Kod wykonanego testu g) kodów użytkownika.	
18.	Oprogramowanie analizatora umożliwiające archiwizację wyników badań (protokół badania i bezpośredni obraz reakcji).	
19.	Automatyczne wykonywanie kopii bezpieczeństwa przez analizator dla wszystkich wyników badań.	
20.	Oprogramowanie analizatora pozwalające na rejestrację wszystkich czynności operatora, użytych próbek badanych, odczynników i wykonanych testów.	
21.	Wymaga się dostarczenia instrukcji obsługi analizatora w języku polskim	
22.	Analizator fabrycznie nowy, rok produkcji 2012 lub 2013	
W ramach dzierżawy analizatora Wykonawca		
23.	Dostarczy: a)automatyczny analizator z UPS, b) komputer do rejestrowania wyników badań nadający się do współpracy z centralnym komputerem (serwerem) Zamawiającego wraz z monitorem LCD, klawiaturą, myszą, ręcznym skanerem kodów kreskowych, drukarką kodów kreskowych, nagrywarką DVD, z możliwością kopiowania bazy danych analizatora. c) instrukcję obsługi i konserwacji analizatora w języku polskim. d) czytnik do mikrokart do archiwizacji badań wykonanych manualnie – kompatybilny z oferowanym automatycznym analizatorem.	
24.	Podłączy i uruchomi automatyczny analizator do badań immunohematologicznych oraz przeszkoli personel w zakresie obsługi urządzenia w siedzibie Zamawiającego w terminie do 90 dni od podpisania umowy, a w razie konieczności zapewni pomoc techniczną i merytoryczną.	
25.	Zapewni w okresie dzierżawy bezpłatnie: a)przeglądy serwisowe i walidacja zgodnie z zaleceniami producenta, nie rzadziej niż raz rok obejmująca wymianę wymaganych części zamiennych i zużywalnych b) naprawy serwisowe w przypadku awarii i uszkodzeń, nie wynikających z winy Zamawiającego c) założenie paszportu technicznego uzupełnianego o wpisy w przypadku interwencji serwisowych oraz innych wymaganych przez producenta analizatora czynności	
26.	Zagwarantuje a)kontakt telefoniczny, a w razie potrzeby również internetowy on-line z serwisem od poniedziałku do soboty w godzinach 9oo-18oo (podać dane). b) czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność przyjazdu do Zamawiającego w przypadku niemożności rozwiązania awarii na odległość w ciągu 2 dni roboczych, od daty zgłoszenia uszkodzenia przez Zamawiającego. c) dostarczenie Zamawiającemu systemu back-up pozwalającego na niezakłócona pracę, w przypadku nie usunięcia awarii trwającej dłużej niż 7 dni, od momentu zgłoszenia. d) w przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie e) zgodnie z art. 90 ust. 4 ustawy z dnia 20.05.2010 r o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 z 2010r. poz. 679 z późn. zm.) wymaga się od wykonawcy przedstawienia wykazu upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela podmiotów (autoryzacja serwisu na terenie Polski) do wykonywania czynności instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa. Autoryzację serwisu na teren Polski należy dołączyć do oferty jako załącznik.	

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

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

.....
Pieczęć Wykonawcy

....., dnia

OFERTA

Pełna nazwa Wykonawcy:

Adres siedziby:

Województwo:

NIP: , REGON:

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

Adres e-mail Wykonawcy:.....

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

Nr telefonu.....

w odpowiedzi na ogłoszenie o przetargu nieograniczonym:

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa:

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

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

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

lub

1.1. odczynników z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety) oraz

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

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

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

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

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

2. Termin wykonania:

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

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

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

3. Terminy przydatności do użycia/gwarancja :

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

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

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

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

5. Oświadczamy, że oferowany przez nas asortyment w tabeli 1 Załącznika Nr 1 poz. lub w tabeli 1 Załącznika Nr 1a poz. jest dopuszczony do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie *.

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

6. Oświadczamy, że oferowany asortyment w tabeli 1 Załącznika Nr 1 poz. lub w tabeli 1 Załącznika Nr 1a do SIWZ poz. jest substancją niebezpieczną i posiada aktualne karty charakterystyk zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 04.09.2007r.– Dz. U. Nr 174 poz. 122 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Wykonawca dostarczy je na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert , a w przypadku wyboru jego oferty wraz z pierwszą dostawą i w przypadku ich modyfikacji w trakcie trwania umowy*.

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

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

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

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

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

1) Nie należymy do żadnej grupy kapitałowej**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

..... tel.
..... tel.

Załącznikami do niniejszej oferty są:

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

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

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

UWAGA:

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

**** niewłaściwe/niepotrzebne skreślić**

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

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

zawarta w dniu 2013r., w Częstochowie, pomiędzy:
Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym im. Najświętszej Maryi Panny,
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa,
KRS:0000003907, REGON: 001281053, NIP: 573-22-99-604,

który reprezentuje:

Dyrektor -,

zwanym dalej „ZAMAWIAJĄCYM”

a

firma:.....,

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

którą reprezentuje:

.....
zwaną dalej „WYKONAWCĄ”

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

§1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa:

1.1. odczynników z aparaturą zabezpieczającą metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety) nazwa aparatówtyp/modelproducent..... oraz

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

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

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

§ 2

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

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

§ 3

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

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

3.Wartość przedmiotu całości umowy stanowi kwotę: netto zł(słownie:.....), brutto zł (słownie:.....), w tym:

1) za dostawę odczynników serologicznych:

.....zł brutto (słownie :,

zł)

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

czynsz dzierżawny za 12 miesięcy :

.....zł brutto (słownie :, zł)

§4

1. Dostawy odczynników serologicznych wraz z fakturą VAT następować będą sukcesywnie w ilościach i asortymencie wynikającym z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie do 3 dni roboczych od daty zamówienia częściowego złożonego faxem lub drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Sekcji Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną.
2. Wraz z pierwszą dostawą Wykonawca dostarczy dla preparatów niebezpiecznych aktualne karty charakterystyk zgodnych z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 04.09.2007r.– Dz. U. Nr 174 poz. 122 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku modyfikacji w trakcie trwania umowy Wykonawca dostarczy Zamawiającemu aktualne karty charakterystyk - jeżeli dotyczy oferowanego asortymentu.
3. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu umowy w opakowaniach producenta. Opakowania muszą być czytelnie oznakowane (nazwa odczynnika, nazwa producenta, numer serii, data ważności, warunki przechowywania).
4. Dostarczane odczynniki i krwinki wzorcowe, zestawy do codziennej kontroli jakości oraz inne odczynniki niezbędne do wykonania badań opisanych w Załączniku Nr 1 do SIWZ muszą posiadać na opakowaniu i na ulotce oznakowanie CE.
5. Wykonawca zapewnia, że dostarczony towar pochodzi z bieżącej produkcji i jest zgodny z dostarczonymi świadectwami.
6. Zamawiający wymaga, aby dostarczane odczynniki były z jednej serii.
7. Wykonawca gwarantuje bezpłatne odczynniki w ilości równoważnej z ilością odczynników utraconych w czasie awarii analizatora, nie wynikłej z winy Zamawiającego.
8. Za niedoszacowanie ilości zestawów do codziennej kontroli jakości badań, materiałów zużywalnych/eksploatacyjnych, innych odczynników, płynów niezbędnych do wykonania badań określonych w poz. od 1 do 8 tabeli 1 Załącznika Nr 1a do SIWZ odpowiada Wykonawca.
9. Dostawy przedmiotu umowy loco magazyn Główny Zamawiającego w godzinach od 8:00 do 14:00 w dni robocze od poniedziałku do piątku na koszt i ryzyko Wykonawcy, transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C), w ilościach zgodnych każdorazowo z zamówieniem.
10. Terminy ważności :
 - 1) dla mikrokart jako odczynników do badania grup krwi układu ABO i antygenu D z układu Rh, wykrywania przeciwciał ,BTA nie krótszy niż 9 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,
 - 2) dla krwinek wzorcowych nie krótszy niż 4 tygodnie od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego,
 - 3) dla materiałów eksploatacyjnych miesięcy (minimum 12 miesięcy) od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.
11. Osoba odpowiedzialna za kontakty odnośnie wykonania umowy ze strony Zamawiającego:
..... tel.
12. Osoba odpowiedzialna za kontakty odnośnie wykonania umowy ze strony Wykonawcy:
..... tel.

§5

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

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

§6

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

§7

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone odczynniki serologiczne są dobrej jakości oraz fabrycznie nowe i wolne od wad.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony automatyczny analizator serologiczny oraz aparaty zabezpieczające metodę manualną (wymagana aparatura tj.: 2 wirówki, 1 inkubator, 2 pipety) nazwa aparatów..... typ/ model producent..... dla potrzeb Banku Krwi z Pracownią Serologii Transfuzjologicznej są fabrycznie nowe i wolne od wad .
3. W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy określonego w ust. 1 i 3 niniejszego paragrafu z wadami ilościowymi lub jakościowymi Wykonawca zobowiązany jest do :
 - 1) wymiany przedmiotu umowy wadliwego jakościowo, na wolny od wad w terminie trzech dni roboczych licząc od dnia przesłania reklamacji faksem,
 - 2) uzupełnienia braków ilościowych w terminie trzech dni roboczych od dnia przesłania reklamacji faksem.

§8

1. Zapłata wynagrodzenia określonego w § 3 odbywać się będzie, na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT przez Wykonawcę za każdą część realizowanego zamówienia.
2. Zapłata wynagrodzenia za dostawy nastąpi w formie polecenia przelewu w terminie 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT.
Zapłata czynszu dzierżawnego w terminie 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT, którą Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć Zamawiającemu do 10 dnia miesiąca następującego po miesiącu, którego dotyczy.
W przypadku gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny , płatność nastąpi w pierwszym dniu roboczym następującym po tym dniu.
3. W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia dostaw objętych niniejszą umową. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy i czynsz dzierżawny Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości ustawowej.
5. W przypadku dostarczenia towaru w sytuacjach określonych w § 7 ust.3 pkt. 1) i pkt.2) zapłata należności nastąpi na podstawie faktury korygującej z terminem płatności jak w ustępie 3 niniejszego paragrafu.
6. Wykonawca gwarantuje, że jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania umowy i związane z nimi należności uboczne (m. in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Wykonawca gwarantuje, iż nie dokona jakiegokolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela z osoby Wykonawcy na inny podmiot. Niniejsze ograniczenie obejmuje w szczególności przelew, subrogację ustawową oraz umowną, zastaw, hipotekę oraz przekaz. Wykonawca gwarantuje, iż celem dochodzenia jakichkolwiek praw z umowy nie może udzielić upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego, innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej nie sklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności, tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną.
7. Wykonawca przyjmuje do wiadomości i zobowiązuje się, iż zapłata za świadczenia wykonane zgodnie z umową nastąpi tylko i wyłącznie przez Zamawiającego bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, i tylko w drodze przelewu na rachunek Wykonawcy. Umorzenie długu Zamawiającego do Wykonawcy poprzez uregulowanie w jakiegokolwiek formie na rzecz innych podmiotów niż bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, może nastąpić wyłącznie za poprzedzającą to uregulowanie zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

8. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 6 Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 10 % od wartości zamówienia wskazanego w § 3 ust.3 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.

9. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 7, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 10 % od wartości zamówienia wskazanego w § 3 ust.3 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.

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

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

§9

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

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

2) dopuszcza się zmianę stawki podatku VAT od towarów i usług na przedmiot zamówienia, pod warunkiem niezmienności cen brutto,

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

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

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

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

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

8) skrócenie terminu wykonania umowy,

9) dopuszcza się przedłużenie terminu realizacji umowy w zakresie dostaw do czasu wykorzystania ilości i wartości brutto przedmiotu umowy. W takim przypadku dopuszczalne jest również przedłużenie okresu dzierżawy urządzeń, przy czym zapłata czynszu dzierżawnego następować będzie z niezrealizowanej wartości brutto umowy w zakresie dostaw określonej w § 3 ust. 3 pkt. 1),

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

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

2. Zmiana postanowień umowy wymaga, pod rygorem nieważności zachowania formy pisemnej. Na wniosek Wykonawcy istnieje możliwość dokonania zmian umowy pod warunkiem wyrażenia zgody przez Zamawiającego po wskazaniu okoliczności i udokumentowaniu zaproponowanych zmian. Każda zmiana umowy wymaga zgody Zamawiającego.

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

§10

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

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

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

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

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

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

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

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

2. Kara umowna płatna będzie w ciągu 7 dni od daty wystawienia Wykonawcy noty obciążeniowej obejmującej naliczoną karę umowną, przy czym Zamawiający ma prawo 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.

§13

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


§14

- 1.** W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Prawa zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.
- 2.** Zmiany niniejszej umowy, w tym również zmiana terminu jej obowiązywania, mogą być dokonywane wyłącznie na piśmie w formie aneksów podpisanych przez obie strony i opatrzonych datą – pod rygorem ich nieważności.
- 3.** Ewentualne spory wynikłe z umowy będą rozstrzygane przez Sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
- 4.** Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załącznik Nr 2 do umowy

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

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

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

Oświadczam, że przyjmuję zasady ustalone w niniejszym protokole.