



SOSNOWIECKI SZPITAL MIEJSKI sp. z o.o.

ul. Szpitalna 1, 41-219 Sosnowiec



SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego
o wartości szacunkowej powyżej 221 000 euro
(art. 39 ÷ 46 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych)

na

DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW LABORATORYJNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW

Oznaczenie wg Wspólnego Słownika Zamówień:

Kod CPV: 33.69.65.00-0 – Odczynniki laboratoryjne, 38434520-7 Analizatory krwi,
38.43.45.60-9 analizatory hematologiczne

Numer sprawy: **ZP-2200-18/18**

SPIS ZAŁĄCZNIKÓW:

1. Załącznik nr 1 - Formularz oferty,
2. Załącznik nr 2 - Formularz oświadczeń,
3. Załącznik nr 3.1 ÷ 3.2 - Formularz asortymentowo – cenowy,
4. Załącznik nr 4 - Wzór umowy,
5. Załącznik nr 5 – Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia składa się z 32 ponumerowanych stron.

SOSNOWIECKI SZPITAL
MIEJSKI
sp. z o.o.

41-219 SOSNOWIEC

UL. SZPITALNA 1

TEL. (32) 4130 100

FAX (32) 4130 112

www.szpital.sosnowiec.pl

REGON 240837054

NIP 6443504464

ZAREJESTROWANY
W SĄDZIE REJONOWYM
KATOWICE - WSCHÓD
W KATOWICACH
WYDZIAŁ VIII GOSPODARCTWA
KRAJOWEGO REJESTRU
SĄDOWEGO POD NUMEREM
0000476320

KAPITAŁ ZAKŁADOWY
68 347 000,00 ZŁ

Specyfikację istotnych warunków zamówienia
zatwierdził Zarząd

DYREKTOR
DS. FINANSOWO-EKONOMICZNYCH
I
CZŁONEK ZARZĄDU

mgr Robert Mędrala

R.M.

I. Nazwa i adres zamawiającego

Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o., 41-219 Sosnowiec ul. Szpitalna 1

Regon: 240837054; NIP: 644-35-04-464

Tel. (032) 41 30 125, Fax (032) 41 30 131

www.szpital.sosnowiec.pl; zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl

Adres e-mail dla złożenia wstępnego oświadczenia JEDZ – jedz.skrzynka@szpital.sosnowiec.pl

II. Opis przedmiotu zamówienia i warunki realizacji przedmiotu zamówienia.

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów**.
Zamówienie składa się z 2 części tzw. Pakietów:
Pakiet nr 1 – dostawa odczynników przeznaczonych do wykonywania badań immunochemicznych wraz z dzierżawą 2 analizatorów,
Pakiet nr 2 - dostawa odczynników przeznaczonych do wykonywania badań morfologii 20-to parametrowej z rozdziałem krwinek białych na 3 populacje wraz z dzierżawą 2 analizatorów
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, asortyment i ilości znajduje się w załącznikach nr 3.1 ÷ 3.2 do SIWZ. Składane oferty muszą zawierać pełny zakres przedmiotu zamówienia w zakresie danego pakietu.
3. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Za ofertę częściową uważa się ofertę w zakresie jednego lub wszystkich pakietów stanowiących przedmiot zamówienia.
4. Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
5. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą odczynników jest zobowiązany do dostarczenia w formie papierowej kart charakterystyki substancji niebezpiecznych oferowanego przedmiotu zamówienia w dwóch egzemplarzach dla każdego laboratorium osobno.
6. Zgodnie z art. 17 i art. 10 Ustawy z dnia 13 czerwca 2013r o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (Dz. U. 2016 poz. 1863 ze zm.; Ustawa z dnia 12 października 2017r o zmianie ustawy o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi oraz niektórych innych ustaw. (Dz. U. z 2017r poz.2056) Wykonawca zobowiązany jest do odbioru odpadów opakowaniowych po odczynnikach, zawierających w swoim składzie niebezpieczne substancje chemiczne, według potrzeb jednak nie częściej niż 1 raz w miesiącu.
7. Odbiór odpadów opakowaniowych po odczynnikach będzie realizowany z miejsca użytkowania analizatorów po telefonicznym zgłoszeniu Zamawiającego lub zgodnie z ustalonym wcześniej harmonogramem zaproponowanym przez Wykonawcę.
8. Termin płatności do 30 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionego oryginału faktury.

III. Termin i miejsce realizacji zamówienia

1. Przedmiot zamówienia będzie realizowany w terminie od dnia zawarcia umowy do 36 miesięcy lub do wyczerpania wartości umowy w zależności, które zdarzenie nastąpi pierwsze.
2. Dostawa analizatorów do Laboratorium Analitycznego 1, ul. Szpitalna oraz Laboratorium Analitycznego 2, ul. Zegadłowicza 3 wraz z instalacją aparatów – w terminie do 14 dni od daty zawarcia umowy.
3. Dostawy odczynników i pozostałego asortymentu w terminie do 3 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia faxem lub e-mail
4. Miejsce dostawy aparatów i odczynników: Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o.- Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej: Laboratorium Analityczne I Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i Laboratorium Analityczne II ul. Zegadłowicza 3.

IV. Warunki udziału w postępowaniu

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:

- a) nie podlegają wykluczeniu,

2. Warunki udziału w postępowaniu:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:

- a) **kompetencji lub uprawnień** do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – *Zamawiający nie określa warunku w tym zakresie;*
 - b) **zdolności technicznej lub zawodowej** - *Zamawiający nie określa warunku w tym zakresie;*
 - c) **sytuacji ekonomicznej i finansowej** - *Zamawiający nie określa warunku w tym zakresie.*
3. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
 4. Dla Wykonawców występujących wspólnie (spółka cywilna, konsorcjum) ma w szczególności zastosowanie art. 23 Prawa zamówień publicznych - oferta winna zawierać dokument potwierdzający ustanowienie pełnomocnika do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

6. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania

- 6.1. Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w okolicznościach wskazanych w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp. oraz art. 24 ust. 11 Pzp – w przypadku braku złożenia oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp.
- 6.2. Zamawiający nie wprowadza fakultatywnych przesłanek wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.

IV.A Sposób wyboru najkorzystniejszej oferty

Postępowanie jest prowadzone na zasadach określonych w art. 24aa ustawy Pzp. Zamawiający dokona oceny ofert, a następnie zbada czy Wykonawca, którego oferta została najwyższej oceniona zgodnie z kryteriami oceny ofert, określonymi w SIWZ, nie podlega wykluczeniu.

V. Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia.

CZĘŚĆ A – Oświadczenia i dokumenty wymagane:

- 1.1 aktualne na dzień składania ofert oświadczenie stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu, w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia JEDZ. Oświadczenie musi być złożone na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonego zgodnie z wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji Europejskiej wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE, zwanego dalej JEDZ. [uwaga: Zamawiający udostępnia wersję JEDZ w formacie xml. do wykorzystania przez Wykonawcę oraz w formacie pdf (podgląd wersji xml). Instrukcję pobierania JEDZ w formacie xml. wskazano w punkcie XIV.8 poniżej]
- 1.2. JEDZ należy złożyć **w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym** na adres: jedz.skrzynka@szpital.sosnowiec.pl
- 1.3. Oświadczenia podmiotów składających ofertę/wniosek wspólnie oraz podmiotów udostępniających potencjał składane na formularzu JEDZ powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
- 1.4. Środkiem komunikacji elektronicznej, służącym złożeniu JEDZ przez wykonawcę, jest poczta elektroniczna. **UWAGA!** Złożenie JEDZ wraz z ofertą na nośniku danych (np. CD, pendrive) jest niedopuszczalne, nie stanowi bowiem jego złożenia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 18 lipca 2002 o świadczeniu usług drogą elektroniczną.
- 1.5. Zamawiający dopuszcza w szczególności następujący format przesyłanych danych: .pdf, .doc.
- 1.6. Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z ww. formatów.
- 1.7. Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, wykonawca podpisuje ww. dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 5 września 2016 r. – o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. U. z 2016 r. poz. 1579).
- 1.8. Podpisany dokument elektroniczny JEDZ powinien zostać zaszyfrowany, tj. opatrzony hasłem dostępowym. W tym celu wykonawca może posłużyć się narzędziami oferowanymi przez oprogramowanie, w którym przygotowuje dokument oświadczenia (np. Adobe Acrobat), lub skorzystać z dostępnych na rynku narzędzi na licencji open-source (7-Zip).

- 1.9. Wykonawca zamieszcza hasło dostępu do pliku JEDZ w treści swojej oferty (załącznik nr 1 – Formularz oferty), składanej w formie pisemnej. Treść oferty może zawierać, jeśli to niezbędne, również inne informacje dla prawidłowego dostępu do dokumentu, w szczególności informacje o wykorzystanym programie szyfrującym lub procedurze odszyfrowania danych zawartych w JEDZ.
- 1.10. Wykonawca przesyła zamawiającemu zaszyfrowany i podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym JEDZ na wskazany adres poczty elektronicznej w taki sposób, aby dokument ten dotarł do zamawiającego przed upływem terminu składania ofert. W treści przesłanej wiadomości należy wskazać oznaczenie i nazwę postępowania, którego JEDZ dotyczy oraz nazwę wykonawcy albo dowolne oznaczenie pozwalające na identyfikację wykonawcy.
- 1.11. Datą przesłania JEDZ będzie potwierdzenie dostarczenia wiadomości zawierającej JEDZ z serwera pocztowego zamawiającego.
- 1.12. Obowiązek złożenia JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w sposób określony powyżej dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp; w takim przypadku Zamawiający nie wymaga szyfrowania tego dokumentu.
- 1.13. Zamawiający informuje, że na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych znajduje się instrukcja wypełniania Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia pod adresem:
https://www.uzp.gov.pl/_data/assets/pdf_file/0015/32415/Jednolity-Europejski-Dokument-Zamowienia-instrukcja.pdf
- 1.14. JEDZ musi potwierdzać brak podstaw wykluczenia i musi być podpisany przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy. W przypadku Wykonawcy, który polega na zdolnościach innych podmiotów, Wykonawca składa JEDZ dotyczący każdego z tych podmiotów potwierdzający brak istnienia wobec nich podstaw wykluczenia podpisany przez osoby uprawnione do reprezentowania innego podmiotu.
- 1.15. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, JEDZ składa **każdy** z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, potwierdzający brak podstaw wykluczenia. JEDZ każdego z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, podpisuje osoba uprawniona do reprezentowania każdego z tych Wykonawców.
2. Pełnomocnictwo – jeśli Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik.
Forma pełnomocnictwa: oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez notariusza.
3. Wykonawcy występujący wspólnie (spółka cywilna, konsorcjum) składają dokument potwierdzający ustanowienie pełnomocnika do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego (forma pełnomocnictwa: oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez notariusza).
4. dla odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych przedłożyć metodyki oznaczeń w języku polskim, na podstawie których Zamawiający oceni zgodność parametrów granicznych oraz prawidłowość wyliczenia ww. asortymentu.
5. **Dodatkowo do Pakietu nr 1 przedłożyć:**
dla odczynników:
5.1 W formie załącznika do oferty należy podać częstotliwość kalibracji dla poszczególnych parametrów, oraz ilość oznaczeń wykonywanych w ramach jednej kalibracji, oraz rekalkibracji,
dla analizatorów:
5.2 W formie załącznika do oferty należy podać objętość martwą analizatora oraz objętości próbki, materiału kontrolnego i kalibratora niezbędnego do wykonania jednego oznaczenia dla każdego badania wymienionego w formularzu asortymentowo-cenowym
6. dokument potwierdzający spełnianie przez oferowany w dzierżawę sprzęt kryteriów jakości np. katalog producenta, opis techniczny – eksploatacyjny, instrukcja obsługi lub jej część (w języku polskim)

CZĘŚĆ B – Oświadczenia i dokumenty składane przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego:

1. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw wykluczenia.
2. Dla wykazania braku podstaw wykluczenia z postępowania Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp, określonych przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu oraz SIWZ, Zamawiający żąda złożenia następujących dokumentów (w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – nw. dokumenty składa każdy z Wykonawców występujących wspólnie (każdy wspólnik spółki cywilnej i każdy konsorcjant); w przypadku innego podmiotu, na

którego zdolnościach Wykonawca polega, nw. dokumenty Wykonawca składa w odniesieniu do każdego z tych podmiotów):

- 2.1 informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- 2.2 oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumenty potwierdzające dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności - o ile nie znajduje się w JEDZ;
- 2.3 oświadczenie wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne - o ile nie znajduje się w JEDZ;
3. dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom Zamawiającego:
 - 3.1 oświadczenie według załącznika nr 1 do SIWZ (oświadczenie, że przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia są zgodne z ustawą z 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie).
 - 3.2 dokument potwierdzający spełnianie przez oferowany w dzierżawę sprzęt, parametrów granicznych określonych przez Zamawiającego w SIWZ oraz kryteria jakości np. katalog producenta, opis techniczno – eksploatacyjny, instrukcja obsługi lub jej część (w języku polskim).
 - 3.3 dla zaproponowanych analizatorów:

Zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości, potwierdzające, że proponowane urządzenia odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym - W odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia są to aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211) tj.

 - wpis/zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania,
 - deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE,
 - certyfikat jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego o ile jest to wymagane odrębnymi przepisami i oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym.
 - 3.4. **UWAGA: dokumenty wskazane w pkt. 3.2 są wymagane w niniejszym postępowaniu (oprócz potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom Zamawiającego) *celem dokonania na ich podstawie oceny złożonej oferty w ramach kryterium jakościowego. W związku z tym, w zakresie danych elementów oferty, podlegających ocenie, stanowią one treść oferty i nie będzie miał zastosowania w stosunku do nich art. 26 ust. 3 ustawy Pzp.***

CZĘŚĆ C – inne wymagane dokumenty

1. Zgodnie z art. 24 ust. 11 Pzp wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej Szpitala informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, przekaże zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp. W sytuacji przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca wraz z oświadczeniem, przedstawi dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. **Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp stanowi Załącznik nr 2 do SIWZ**
2. Wykonawca składa również wypełnione czytelnie, podpisane i opieczetowane przez osobę/osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy:
 - formularz ofertowy wg wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ,
 - formularz/e asortymentowo–cenowe wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3.1 ÷ 3.2 do SIWZ (dla pakietów, do których wykonawca przystępuje).

CZĘŚĆ D – wymagania dotyczące składanych dokumentów

1. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej stosuje się odpowiednio § 7 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. poz. 1126).

2. Dokumenty mogą być przedstawione w formie oryginału albo kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez osobę/osoby uprawnioną/e do reprezentowania Wykonawcy i opatrzone pieczęcią imienną; za wyjątkiem pełnomocnictwa.
3. Dokumenty związane z brakiem podstaw do wykluczenia z przetargu wspólnicy spółki cywilnej i konsorcjanci muszą złożyć oddzielnie, tj. każdy ze współników/konsorcjantów musi przedłożyć oddzielne oświadczenie, dotyczące wyłącznie jego osoby.
4. Zamawiający wymaga, aby dokumenty określone w pkt. A.1, B.3.1, C.1 oraz C.2 sporządzone były zgodnie z załącznikami w pełnym brzmieniu. Tym samym zaleca się wypełnienie załączników nr 1, 2, 3.1 ÷ 3.2 oraz 5 na drukach stanowiących załączniki do niniejszej SIWZ.

VI. Wymagania dotyczące wadium

1. Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości:
Dla Pakietu nr 1 – 32 000,00 zł
Dla Pakietu nr 2 – 4 000,00 zł
2. Wadium należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy:
Bank PKO BP S.A. o/Sosnowiec, numer konta: 59 1020 2498 0000 8402 0025 7089
z oznaczeniem:
ZP-2200-18/18 DOSTAWA ODCZYNNIKÓW LABORATORYJNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW
3. Wadium musi być wniesione do Zamawiającego przed terminem składania oferty.
4. Wadium może być wnoszone w formie:
 - a) pieniądza (przelew),
 - b) poręczeń bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
 - c) gwarancji bankowych,
 - d) gwarancji ubezpieczeniowych,
 - e) poręczeń udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2014r., poz. 1804 oraz z 2015r. poz. 978 i 1240).
- 4.1 Wadium w formie ww. poręczeń i gwarancji należy wnieść do kasy Sosnowieckiego Szpitala Miejskiego sp. z o.o. w Sosnowcu, ul. Szpitalna 1. Zaleca się, aby kserokopia gwarancji lub poręczenia była dołączona do oferty.
- 4.2. W przypadku wnoszenia wadium w **formie pieniężnej**, Wykonawca z zachowaniem właściwej staranności winien dokonać **przelewu pieniężnego** z odpowiednim wyprzedzeniem, gdyż za termin wniesienia wadium w formie pieniężnej przyjmuje się termin uznania kwoty wadium na podanym wyżej rachunku bankowym Zamawiającego.
5. Zamawiający zwróci wadium na zasadach określonych w ustawie Pzp.
6. Zamawiający zatrzyma wadium w przypadkach określonych w ustawie Pzp.

VII. Informacja o sposobie porozumiewania się zamawiającego z wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów, wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami

1. W postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się w języku polskim, za pośrednictwem operatora pocztowego, pośłańca lub osobiście. Zamawiający dopuszcza elektroniczną formę porozumiewania się z Wykonawcami za pomocą e-maila (lub w przypadku braku e-maila – faxu) z zastrzeżeniem postanowień ust. 1a. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje drogą elektroniczną (lub faxem), każda ze stron na żądanie drugiej potwierdza fakt ich otrzymania.
- 1a. Za pośrednictwem operatora pocztowego, pośłańca lub osobiście, Wykonawcy są zobowiązani składać:
 - ofertę (wraz z oświadczeniami) w formie pisemnej, pod rygorem nieważności;
 - dokumenty dla wykazania braku podstaw do wykluczenia (również uzupełniane). Zamawiający uzna te dokumenty i oświadczenia za złożone w wyznaczonym terminie, jeżeli dotrą do Zamawiającego przed upływem wyznaczonego terminu;
 - dokumenty w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym w SIWZ przez Zamawiającego (również uzupełniane). Zamawiający uzna te dokumenty i oświadczenia za złożone w wyznaczonym terminie, jeżeli dotrą do Zamawiającego przed upływem wyznaczonego terminu;
 - pełnomocnictwo;

- 1b. W postępowaniu oświadczenia JEDZ należy przesłać w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
2. Zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
- 2a. **Zaleca się przysyłanie zapytań do treści SIWZ drogą elektroniczną w formacie WORD na niżej podany adres poczty elektronicznej.**
- 2b. Nie będą udzielane wyjaśnienia na zapytania dotyczące niniejszej SIWZ kierowane w formie ustnej bezpośredniej lub drogą telefoniczną.
3. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień, nie później jednak 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. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający udostępni na stronie internetowej.
4. Zgodnie z art. 38 ust. 1a ustawy Prawo zamówień publicznych, jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie po upływie terminu składania wniosków, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
5. Zgodnie z art. 38 ust. 1b ustawy Prawo zamówień publicznych przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 2.
Do kontaktu z Wykonawcami w sprawach jw. upoważniony jest Dział Zamówień Publicznych, e – mail: zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl
tel: (32) 41 30 125, 131, 130 fax: 41 30 131
Adres e-mail dla złożenia wstępnego oświadczenia JEDZ - jedz.skrzynka@szpital.sosnowiec.pl

VIII. Opis sposobu przygotowania oferty

1. Wykonawca winien zapoznać się ze wszystkimi rozdziałami oraz załącznikami składającymi się na Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę, zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na dowolną część zamówienia, kilka części lub wszystkie części.
3. Formularz ofertowy należy wypełnić według warunków i postanowień SIWZ. W przypadku, gdy jakkolwiek część z tych dokumentów nie dotyczy Wykonawcy Zamawiający zaleca wpisanie: „nie dotyczy”.
4. Ofertę należy sporządzić czytelnie w języku polskim **w formie pisemnej**.
5. Oświadczenia JEDZ należy przesłać w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym
6. Oferta, wszelkie składane dokumenty i oświadczenia muszą być podpisane przez osobę lub osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy. Podpisy powinny być czytelne lub opatrzone imienną pieczęcią.
7. Wszystkie dokumenty i oświadczenia w językach obcych należy dostarczyć przetłumaczone na język polski.
8. Oferta wraz z wszystkimi załączonymi dokumentami i oświadczeniami powinna stanowić jedną całość. Wszystkie strony należy połączyć z sobą (zszyć, spiąć, zbindować lub w inny sposób).
9. Wszelkie poprawki lub zmiany dokonane w treści oferty muszą być parafowane przez osoby wskazane w pkt. 5. Brak parafy powoduje uznanie poprawki za nieistniejącą.
10. W sytuacji, gdy oferta zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. 2003r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.), Wykonawca winien **wraz z uzasadnieniem** w sposób nie budzący wątpliwości zastrzec, które spośród zawartych w ofercie informacji stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa i nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania. Informacje te winny być umieszczone odrębnie od pozostałych informacji zawartych w ofercie, w osobnej wewnętrznej kopercie, oznaczonej klauzulą o treści: „*DOKUMENT STANOWI TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA W ROZUMIENIU ART. 11 ust. 4 USTAWY O ZWALCZANIU NIEUCZCIWEJ KONKURENCJI (Dz. U. z 2003r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.)*”.
11. Ofertę należy umieścić w zamkniętej kopercie, opisanej w następujący sposób:

Nazwa, adres Wykonawcy:.....

Oferta do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na:

**DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW LABORATORYJNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW
ZP-2200-18/18**

12. Wycofanie oferty lub jej zmiany:

- a) Wykonawca może wprowadzić zmiany do złożonej oferty bądź wycofać ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian bądź wycofaniu oferty przed upływem terminu składania ofert
- b) Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone na takich samych zasadach jak składana oferta – w zamkniętej kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „zmiana”.
- c) Koperty oznaczone napisem „zmiana” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmianę i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonania zmian zostaną dołączone do oferty.
- d) Oferta wycofana zostanie zwrócona Wykonawcy na jego koszt.

IX. Termin związania ofertą

1. Termin związania ofertą wynosi 60 dni, licząc od upływu terminu składania ofert.

X. Miejsce i termin składania i otwarcia ofert

1. Oferty należy złożyć w Sosnowieckim Szpitalu Miejskim sp. z o.o., 41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1, Sekretariat III piętro **do dnia 07.06.2018r. do godz. 10⁰⁰**.
2. Oświadczenia JEDZ należy przesłać w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym zgodnie z dyspozycjami zawartymi w pkt. V cz. A oraz XIV.8. niniejszej SIWZ.
3. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy zgodnie z art. 84 ust.2 ustawy Prawo zamówień publicznych.
4. Zamawiający otworzy oferty **w dniu 07.06.2018r. o godz. 10³⁰** w Dziale Zamówień Publicznych Sosnowieckiego Szpitala Miejskiego sp. z o.o., 41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1, budynek przy portierni głównej. Otwarcie ofert jest jawne.

XI. Opis sposobu obliczenia ceny

1. Wykonawca poda cenę ofertową na formularzu ofertowym (Załącznik nr 1).
Sposób obliczenia ceny (odpowiednio w Załącznikach 3.1 ÷ 3.2):
 - wartość poszczególnego asortymentu: $\text{cena jednostkowa netto} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{podatek VAT} = \text{wartość brutto}$,
 - Dla pozycji „dzierżawa” należy podać cenę netto za 1 miesiąc dzierżawy 2 analizatorów. Następnie w kolumnie „wartość netto” należy podać wartość netto za 36- miesięczną dzierżawę 2 analizatorów, a w kolumnie „wartość brutto” należy podać wartość brutto (tj. wartość netto + VAT) za 36- miesięczną dzierżawę 2 analizatorów.**WARTOŚĆ OGÓŁEM:**
 - netto:** zsumowane wartości netto poszczególnego asortymentu + wartość netto dzierżawy 2 aparatów,
 - brutto:** zsumowane wartości brutto poszczególnego asortymentu + wartość brutto dzierżawy 2 aparatów.Pozostałe informacje podano w formularzach asortymentowo-cenowych.
2. Oferta musi zawierać ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków.
3. Cena oferty powinna być skalkulowana w sposób jednoznaczny, obejmujący wartość oferty, koszty dostawy do Zamawiającego, ubezpieczenia na czas transportu, koszt montażu (jeśli dotyczy), instalacji i uruchomienia u Zamawiającego, szkolenia personelu; itp. Wykonawca winien uwzględnić w cenie oferty również wszystkie inne koszty jakie poniesie w związku z realizacją przedmiotu zamówienia, także nie wymienione w zdaniu poprzedzającym, a które mają wpływ na cenę oferty.
4. Ceny jednostkowe, cena łączna, podatek VAT należy podać do dwóch miejsc po przecinku.
5. Cena ma być wyrażona w złotych polskich.
6. Cena winna być obliczona na podstawie cen jednostkowych wg asortymentu określonego w załączniku 3.1 ÷ 3.2 do SIWZ.
7. Nie ujęcie w formularzu asortymentowo-cenowym jakiegokolwiek elementu lub wystarczającej ilości pozostałych odczynników i materiałów zużywalnych (nie dotyczy odczynników głównych, materiałów kontrolnych i kalibratorów) niezbędnych do wykonania wskazanej przez Zamawiającego ilości badań będzie skutkowało dostarczeniem przez Wykonawcę niezbędnej i brakującej ilości na koszt Wykonawcy w całym okresie trwania umowy.

8. W przypadku nie ujęcia wystarczającej ilości odczynników głównych, materiałów kontrolnych i kalibratorów będzie miał zastosowanie art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, na podstawie przedłożonych do oferty metodyk oznaczeń i innych dokumentów.
9. Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań odczynników potrzebnych do wykonania wymaganej przez Zamawiającego ilości badań. W przypadku wielkości opakowań nie odpowiadających końcowej ilości należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

UWAGA!

1. Wszystkie kwoty wskazane w formularzu ofertowym i formularzu asortymentowo-cenowym należy podać w zaokrągleniu do pełnych groszy (do dwóch miejsc po przecinku) zgodnie z zasadą określoną w §5 ust. 6 Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 listopada 2008 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, (...) (Dz. U. Nr 212, poz. 1337)- "końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza".
2. Jeżeli zostanie złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego, zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym wewnątrz wspólnotowego nabycia towarów, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.

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

PAKIET NR 1:

Kryterium oceny ofert:

Cena – 90%

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za cenę :

C_{\min} – cena najniższa spośród badanych ofert, C_n – cena badanej oferty

100 – stały współczynnik, P – liczba punktów

$$P = (C_{\min} / C_n) \times 100 \times 90\%$$

Jakość 10%

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty :

a) Możliwość wykonania badania (nawet w przypadku konieczności jego powtórzenia/rozcieńczenia materiału badanego) po jednorazowym zaaspirowaniu materiału (czyli jednorazowym wstawieniu próbówki na pokład analizatora).

Tak- 5 pkt.

Nie – 0 pkt.

b) Możliwość dostawiania odczynników podczas pracy analizatora.

Tak – 5 pkt.

Nie – 0 pkt.

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za jakość :

Oferta Wykonawcy, który zaferuje przedmiot zamówienia o cechach wskazanych w pkt. a) i/lub pkt. b) otrzyma odpowiednią ilość podpunktów (suma podpunktów z pkt. a) i b)).

$$J = (J_n / J_{\max}) \times 100 \times 10\%$$

J_n – ilość podpunktów w badanej ofercie

J_{\max} – maksymalna ilość podpunktów do uzyskania w w/w kryterium (10 podpunktów)

100 – stały współczynnik

Podstawą oceny kryterium „jakość” będzie oświadczenie Wykonawcy na Formularzu oferty, potwierdzone dokumentem (opis, katalog itp.)

Wykonawcy, który nie zaznaczy żadnej odpowiedzi zostanie przyznana punktacja 0 pkt.

Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z największą łączną liczbą punktów za kryteria: Cena + Jakość.

PAKIET NR 2:

Kryterium oceny ofert:

Cena – 100%

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za cenę :

C_{\min} – cena najniższa spośród badanych ofert, C_n – cena badanej oferty

100 – stały współczynnik, P – liczba punktów

$$P = (C_{\min} / C_n) \times 100 \times 100\%$$

Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z największą liczbą punktów.

Każda część – Pakiet będzie rozpatrywany oddzielnie.

XIII. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XIV. Pozostałe reguły postępowania

1. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, nie ustanawia dynamicznego systemu zakupów oraz nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.
2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
3. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1, pkt.7 ustawy Pzp.
4. Zamawiający nie wskazuje części kluczowych zamówienia i nie wymaga osobistego ich wykonania.
5. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.
 - 5.1. Wykonawca, który zamierza wykonywać zamówienie przy udziale podwykonawcy, musi wyraźnie w ofercie wskazać, jaką część (zakres zamówienia) **wykonywać będzie rzeczywiście w jego imieniu podwykonawca oraz podać firmę podwykonawcy**. Należy w tym celu wypełnić odpowiednio **załącznik nr 5 – Jednolity Europejski Dokument Zamówienia**. Jeżeli Wykonawca zostawi punkty w formularzach niewypełnione (puste pola), zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi wykonawcy, bez udziału podwykonawców.
 - 5.2. Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, o ile są już znane, podał nazwy albo imiona i nazwiska oraz dane kontaktowe podwykonawców i osób do kontaktu z nimi, zaangażowanych w wykonaniu zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest do zawiadomienia Zamawiającego o wszelkich zmianach danych, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazuje informacje na temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.
 - 5.3. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie przedmiotu zamówienia.
6. Zamawiający nie określa liczby części zamówienia, na którą Wykonawca może złożyć ofertę, ani maksymalnej liczby części, na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu Wykonawcy.
7. Zgodnie z Księgą Jakości Zarządzania Środowiskowego oraz Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną Pracy – pkt. 7.4.2 Zamawiający dokona oceny dostawców/Wykonawców.
8. Instrukcja pobierania JEDZ:
 - a) Ściągnąć i zapisać plik „JEDZ w formacie xml”
 - b) Wejść na stronę Komisji Europejskiej:
<https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/esp/efilter?lang=pl>
lub Urzędu Zamówień Publicznych (zakładka „Repozytorium wiedzy” gdzie znajduje się instrukcja elektronicznego narzędzia do wypełniania JEDZ/ESPD /eESPD/:
<https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia/linki-i-zalaczniki/elektroniczne-narzedzie-do-wypelniania-jedzesp>
 - c) Zaznaczyć opcje „jestem wykonawcą” i chcę „zaimportować ESPD”.
 - d) Następnie wybrać ikonkę „przeglądaj” i zaimportować ściągnięty uprzednio plik „JEDZ w formacie xml”
 - e) Zaznaczyć odpowiedź na pytanie „Gdzie znajduje się siedziba Państwa przedsiębiorstwa” - menu rozwijane
 - f) Nacisnąć przycisk „DALEJ”
 - g) Otworzyć się edytowalna wersja JEDZ, którą należy wypełnić.
 - h) **UWAGA:** w części „Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia” w polu „type of procedure” należy zaznaczyć „Open procedure” - menu rozwijane

Gotowy dokument należy złożyć w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

XV. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego

Wzór umowy stanowi załącznik nr 4 do SIWZ.

XVI. Informacje o formalnościach, jakie powinny być dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia (faksem lub drogą elektroniczną) o wyborze najkorzystniejszej oferty.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę przed terminem 10 dni od dnia przekazania informacji o wyborze oferty, jeżeli w postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta.
3. Termin podpisania umowy Zamawiający może określić w ogłoszeniu o wyborze najkorzystniejszej oferty lub powiadomić Wykonawcę za pomocą e-maila lub faxu.
4. Zamawiający zaprosi Wykonawcę do swojej siedziby w celu podpisania umowy albo prześle pocztą umowę Wykonawcy, którego oferta została wybrana.
5. Jeżeli wybrana oferta została złożona przez Wykonawców, o których mowa w art. 23 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie niniejszego zamówienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

XVII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia

W toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

Formularz oferty

Nazwa Wykonawcy:

siedziba/adres:

Regon: NIP:

telefon:.....fax:

e-mail:.....

HASŁO DO OTWARCIA PLIKU JEDZ:

1. Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na: **DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW LABORATORYJNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW**, oferuję wykonanie przedmiotowego zamówienia na warunkach określonych w SIWZ za cenę:

Pakiet nr*

Wartość zamówienia bez podatku VAT (netto)	Wartość zamówienia z podatkiem VAT (brutto)	Natychmiastowy zwrot próbki (podać TAK lub NIE)	Możliwość wykonania badania po jednorazowym zaaspirowaniu materiału (podać TAK lub NIE)

* wpisać właściwy nr Pakietu i powielić tabelę tyle razy, do ilu pakietów Wykonawca przystępuje

2. Warunki płatności:

Oferujemy płatność w terminie do 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego faktury wystawionej po dostawie zamówionej części przedmiotu zamówienia.

3. Termin wykonania zamówienia:

Dostawy przedmiotu zamówienia odbywać się będą w terminie od dnia zawarcia umowy do 36 miesięcy lub do wyczerpania wartości umowy w zależności, które zdarzenie nastąpi pierwsze.

4. Oświadczam, że:

1. Oferuję przedmiot zamówienia zgodny z wymogami określonymi w SIWZ,
2. Projekt umowy został przeze mnie zaakceptowany,
3. Zobowiązuję się w przypadku wyboru mojej oferty do zawarcia umowy na określonych w niej warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego,
4. Jestem związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ.

5. Oświadczam, że:

- 1) oferowane produkty odpowiadają określonym przez Zamawiającego w SIWZ wymaganiom.
- 2) przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia będą zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 211) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
- 3) Wraz z pierwszą dostawą odczynników dostarczę w formie papierowej karty charakterystyki substancji niebezpiecznych oferowanego przedmiotu zamówienia.

4) Oświadczam, że wybór mojej/naszej oferty:

- a) nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług;

b) będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie i wartości:

.....
(należy wskazać nazwę/rodzaj towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania oraz ich wartość bez kwoty podatku od towarów i usług)

Data:

.....
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania Wykonawcy)

**Załącznik nr 2 - UWAGA! Załącznik przedłożyć w terminie do 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej Szpitala informacji dotyczących kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie, cen ofert. (dla wspólników spółki cywilnej wypełnić odrębnie dla każdej osoby)
Załącznik powinien być złożony w formie pisemnej**

ZP-2200-18/18

OŚWIADCZENIE O PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ

Ja, niżej podpisany
(imię i nazwisko składającego oświadczenie)

Będąc upoważnionym do reprezentowania Wykonawcy:

.....
(nazwa Wykonawcy)

.....
(adres siedziby Wykonawcy)

Niniejszym oświadczam, że*:

- Wykonawca nie przynależy 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.), z Wykonawcami, którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

- Wykonawca przynależy do tej samej grupy kapitałowej łącznie z nw. Wykonawcami, którzy złożyli odrębne oferty w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.**:

Nazwa Wykonawcy (który złożył ofertę w postępowaniu)	Siedziba

UWAGA:

Jeżeli Wykonawca nie przynależy do żadnej grupy kapitałowej może złożyć **wraz z ofertą** oświadczenie o treści:

Oświadczam, że Wykonawca nie przynależy do **żadnej 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.),

[W przypadku jakiegokolwiek zmiany sytuacji wykonawcy, tj. włączenia do grupy kapitałowej, Wykonawca jest zobowiązany do zaktualizowania takiego oświadczenia]

Data:

.....
Podpisy i pieczęć imienna osób uprawnionych do reprezentowania Wykonawcy,
w przypadku oferty wspólnej – podpis **każdego** z Wykonawców składających ofertę wspólną

* **niepotrzebne skreślić**

** Wraz ze złożeniem oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej z Wykonawcami, którzy złożyli odrębne oferty, Wykonawca może przedstawić dowody wskazujące, że istniejące powiązania z ww. Wykonawcami nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

zawarta w dniu pomiędzy:

Sosnowieckim Szpitalem Miejskim sp. z o.o.,

41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1, zarejestrowaną w Sądzie Rejonowym w Katowicach, Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000476320

posiadającą NIP: 644-35-04-464, Regon 240837054, będącą płatnikiem VAT,

wysokość kapitału zakładowego: 73 847 000,00 zł

reprezentowaną przez **Zarząd:**

.....

zwanym w dalszej części umowy „Zamawiającym”

a firmą z siedzibą w, zarejestrowaną w / wpisaną do pod nr

posiadającą NIP:, Regon nr

reprezentowaną przez:

.....

zwaną w dalszej części umowy „Wykonawcą”.

W rezultacie przeprowadzenia przez Zamawiającego – zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (t.j. Dz.U. z 2017r. poz. 1579 z późn. zm.) przetargu nieograniczonego znak **ZP-2200-18/18** została zawarta umowa o następującej treści:

§1

PRZEDMIOT UMOWY

1) Przedmiotem umowy jest:

a) dostawa odczynników przeznaczonych do zwanych w dalszej części umowy przedmiotem umowy w asortymencie, ilościach i cenach określonych w załączniku do niniejszej umowy, sporządzonym zgodnie z ofertą Wykonawcy.

b) dzierżawa analizatorów o parametrach technicznych zgodnych z ofertą Wykonawcy.

2) Wykonawca zobowiązuje się wydzierżawić stanowiące jego własność analizatory na okres do 36 miesięcy od daty zawarcia umowy lecz nie dłużej niż do wyczerpania wartości umowy.

3) Wykonawca będzie dostarczać odczynniki niezbędne do wykonywania badań, na wydzierżawionych analizatorach, sukcesywnie według zamówień pisemnych składanych przez Zamawiającego.

4) Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępniem od umowy nawet w części, przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20%.

5) Wykonawca zapewnia odpowiednią ilość materiałów kontrolnych i eksploatacyjnych.

6) Przedmiot i warunki realizacji niniejszej umowy będą zgodne z ustawą z 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017r., poz. 211 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.

§ 2

Termin realizacji umowy

1) Niniejsza umowa będzie realizowana w terminie do 36 miesięcy lub do wyczerpania wartości umowy, o której mowa w § 1 ust. 1 pkt. a) w zależności, które zdarzenie nastąpi pierwsze.

2) Dostawa analizatorów do siedziby Zamawiającego wraz z instalacją w terminie do 14 dni od daty zawarcia umowy.

3) Wykonawca zapewnia transport dostosowany do infrastruktury Zamawiającego.

4) Dostawa odczynników i pozostałego asortymentu sukcesywnie wg. potrzeb Zamawiającego w terminie do 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy lub do wyczerpania wartości umowy w zależności, które zdarzenie nastąpi pierwsze.

5) Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć odczynniki i pozostały asortyment w terminie do 3 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia faxem lub e-mail.

§ 3

- 1) Wykonawca oświadcza, że aparaty oraz odczynniki niezbędne do wykonywania badań będące przedmiotem zamówienia posiadają wymagane przepisami prawa atesty i spełniają normy obowiązujące dla tego rodzaju zamówienia.
- 2) Minimalny okres ważności odczynników, kalibratorów i materiałów kontrolnych niezbędnych do badań wynosi 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego (dotyczy Pakietu nr 1).
- 3) Minimalny okres ważności odczynników z wyłączeniem krwi kontrolnej niezbędnych do badań wynosi 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego (dotyczy Pakietu nr 2).

§ 4

WYNAGRODZENIE

1. Całkowitą wartość przedmiotu umowy ustala się w oparciu o przedstawiony do przetargu formularz oferty oraz formularz asortymentowo - cenowy na łączną kwotę w wysokości:
Pakiet nr: netto tj.**zł brutto**
słownie zł
w tym:
miesięczna dzierżawa dwóch analizatorów:
..... zł. netto, tj.**zł brutto**.
2. Wartość brutto przedmiotu umowy zawiera koszt przedmiotu umowy oraz wszelkie koszty związane z realizacją zamówienia, w tym m.in. z dostarczeniem i rozładunkiem przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego, uruchomieniem analizatorów, przeszkoleniem personelu, dostawą odczynników, ubezpieczeniem, wszelkimi naprawami serwisowaniem, oraz odbiorem analizatorów po terminie realizacji umowy.

§ 4A

ZMIANY WYNAGRODZENIA

1. W przypadku, gdy w okresie obowiązywania umowy nastąpi zmiana:
 - 1.1 wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 roku o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. Nr 200, poz. 1679 ze zmianami) i o zmianie ustawy z dnia 22 lipca 2016r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę oraz niektórych innych ustaw (Dz.U poz. 1265);
 - 1.2 zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,oraz gdy zmiana ta lub zmiany będą miały wpływ na koszty wykonania umowy przez Wykonawcę – zastosowanie mają zasady wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, określone w ust. 2-8.
2. Zmiana wysokości wynagrodzenia wymaga zmiany umowy w drodze pisemnego aneksu.
3. Wykonawca może przekazać Zamawiającemu pisemny wniosek o dokonanie zmiany umowy najwcześniej w dniu wejścia w życie przepisów wprowadzających zmiany, o których mowa w ust. 1. Wniosek powinien zawierać propozycję zmiany umowy w zakresie wysokości wynagrodzenia wraz z jej uzasadnieniem oraz dokumenty niezbędne do oceny przez Zamawiającego, czy zmiany, o których mowa w ust. 1, mają lub będą miały wpływ na koszty wykonania umowy przez Wykonawcę oraz w jakim stopniu zmiany tych kosztów uzasadniają zmianę wysokości wynagrodzenia Wykonawcy określonego w umowie, a w szczególności:
 - a) przyjęte przez Wykonawcę zasady kalkulacji wysokości kosztów wykonania umowy oraz założenia co do wysokości dotychczasowych oraz przyszłych kosztów wykonania umowy, wraz z dokumentami potwierdzającymi prawidłowość przyjętych założeń – takimi jak umowy o pracę lub dokumenty potwierdzające zgłoszenie pracowników do ubezpieczeń,
 - b) wykazanie wpływu zmian, o których mowa w ust. 1, na wysokość kosztów wykonania umowy przez Wykonawcę,
 - c) szczegółową kalkulację proponowanej zmienionej wysokości wynagrodzenia Wykonawcy oraz wykazanie adekwatności propozycji do zmiany wysokości kosztów wykonania umowy przez Wykonawcę.
4. W terminie 1 miesiąca od otrzymania wniosku, o którym mowa w ust. 3, Zamawiający może zwrócić się do Wykonawcy o jego uzupełnienie, poprzez przekazanie dodatkowych wyjaśnień, informacji lub dokumentów (oryginałów do wglądu lub kopii potwierdzonych za zgodność z oryginałami).

5. Zamawiający zajmie pisemne stanowisko wobec wniosku Wykonawcy, w terminie 1 miesiąca od dnia otrzymania kompletnego – w jego ocenie – wniosku. Za dzień przekazania stanowiska uznaje się dzień jego wysłania na adres właściwy dla doręczeń pism dla Wykonawcy.
6. W przypadku uwzględnienia wniosku Wykonawcy przez Zamawiającego, Strony podejmą działania w celu uzgodnienia treści aneksu do umowy oraz jego podpisania. Zmiana wysokości wynagrodzenia Wykonawcy dotyczyć będzie części przedmiotu umowy wykonanego po dniu zawarcia aneksu.
7. Zamawiający może przekazać Wykonawcy pisemny wniosek o dokonanie zmiany umowy, w przypadku wydania przepisów wprowadzających zmiany, o których mowa w ust. 1. Wniosek powinien zawierać co najmniej propozycję zmiany umowy w zakresie wysokości wynagrodzenia oraz powołanie zmian przepisów.
8. Przed przekazaniem wniosku, o którym mowa w ust. 7, Zamawiający może zwrócić się do Wykonawcy o udzielenie informacji lub przekazanie wyjaśnień lub dokumentów (oryginałów do wglądu lub kopii potwierdzonych za zgodność z oryginałem) niezbędnych do oceny przez Zamawiającego, czy zmiany, o których mowa w ust. 1, mają lub będą miały wpływ na koszty wykonania umowy przez Wykonawcę oraz w jakim stopniu zmiany tych kosztów uzasadniają zmianę wysokości wynagrodzenia. Rodzaj i zakres tych informacji określi Zamawiający. Postanowienia ust. 4-6 stosuje się odpowiednio, z tym, że Wykonawca jest zobowiązany w każdym przypadku do zajęcia pisemnego stanowiska w terminie do 1 miesiąca od dnia otrzymania wniosku od Zamawiającego.
9. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przez Wykonawcę postanowień ust. 8, Zamawiający jest uprawniony do wypowiedzenia umowy, z zachowaniem 1 miesięcznego okresu wypowiedzenia.
10. Wartość umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 może ulec zmianie w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT lub w przypadku zmian cenowych korzystnych dla Zamawiającego.
11. Ceny brutto wynikające ze zmiany obowiązującej stawki VAT ulegną zmianie, przy zachowaniu cen netto podanych w ofercie.
12. Wynagrodzenie należne Wykonawcy podlega automatycznej waloryzacji (bez obowiązku wprowadzenia aneksem) odpowiednio o kwotę podatku VAT, wynikającą ze stawki tego podatku, obowiązującą w chwili powstania obowiązku podatkowego.
13. Zmiana będzie dotyczyć wyłącznie tej części wynagrodzenia Wykonawcy, do której zgodnie z przepisami prawa powinna być stosowana zmieniona stawka podatku.
14. Strony zastrzegają prawo do negocjacji cen jednostkowych w przypadku konieczności zapłaty Wykonawcy ceny wyższej, powstałej w wyniku zmiany stawki podatku VAT

§ 5

SPOSÓB PŁATNOŚCI

1. Należność za zrealizowaną dostawę odczynników płatna będzie w złotych polskich na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT (opisanej numerem umowy).
2. Zapłata należności przez Zamawiającego za dostarczoną partię przedmiotu umowy nastąpi w terminie do 30 dni od daty otrzymania oryginału prawidłowo wystawionej faktury. Datę otrzymania faktury dokumentuje umieszczona na niej prezentata Zamawiającego.
3. Zapłata za dzierżawę analizatorów następować będzie miesięcznie, z dołu w terminie do 30 dni od daty prawidłowo wystawionej faktury.
4. Zapłata należności przez Zamawiającego za dostarczoną partię przedmiotu umowy oraz za dzierżawę analizatorów nastąpi przelewem na rachunek Wykonawcy:
Nazwa banku:..... Nr konta bankowego.....
5. Zmiana konta bankowego będzie wprowadzona aneksem do umowy.
6. Za datę zapłaty strony przyjmują datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
7. Ceny i nazwy na fakturze będą odpowiadać cenom i nazwom ujętym w załączniku do umowy stanowiącym formularz asortymentowo-cenowy złożony przez Wykonawcę.
8. Nie ujęcie w formularzu asortymentowo-cenowym jakiegokolwiek elementu lub wystarczającej ilości pozostałych odczynników i materiałów zużywalnych (nie dotyczy odczynnika głównego, materiałów kontrolnych i kalibratorów) niezbędnych do wykonania wskazanej przez Zamawiającego ilości badań będzie skutkowało dostarczeniem przez Wykonawcę niezbędnej i brakującej ilości na koszt Wykonawcy w całym okresie trwania umowy.

§ 6

SPOSÓB REALIZACJI

- 1) Wykonawca wraz z pierwszą dostawą odczynników dostarczy w formie papierowej karty charakterystyki substancji niebezpiecznych oferowanego przedmiotu zamówienia

- 2) Odbiór ilościowy i sprawdzenie dostarczonej partii towaru nastąpi w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej: Laboratorium Analityczne I Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i Laboratorium Analityczne II ul. Zegadłowicza 3.
- 3) W razie stwierdzenia wad analizatorów, Zamawiający złoży Wykonawcy reklamację, który udzieli na nią odpowiedzi w terminie do 3 dni, a po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uważana będzie za uwzględnioną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.
- 4) W przypadku dostaw odczynników:
 - a. czas reklamacji nie może przekroczyć 48 godzin od momentu zgłoszenia do momentu jej rozpatrzenia. Wymiana reklamowanych odczynników musi nastąpić w czasie kolejnych 48 godzin.
 - b. wyrównanie udokumentowanych strat odczynników w sytuacji awarii analizatora w trakcie trwania procesu analitycznego i nie uzyskania wiarygodnych wyników.
- 5) Wykonawca zobowiązuje się uzupełnić braki ilościowe – jeżeli takie zostaną stwierdzone przez Zamawiającego – w otrzymanym towarze w terminie do 48 godzin.
- 6) Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy może odmówić przyjęcia dostawy jeżeli:
 - jakiegokolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami,
 - opakowanie będzie naruszone;
 - dostarczony asortyment nie będzie zgodny z przedmiotem zamówienia,
 - temperatura podczas transportu będzie nieadekwatna do wymagań odczynnika.
- 7) Po zakończeniu dzierżawy, Zamawiający zwróci Wykonawcy na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego analizatory w stanie nie pogorszonym poza normalnym stopniem zużycia wynikającym z prawidłowej eksploatacji w terminie do 30 dni od daty wygaśnięcia umowy. Wykonawca jest zobowiązany do odbioru analizatorów na własny koszt z obu obiektów Zamawiającego.

§ 7

- 1) Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu prawidłową pracę dzierżawionych analizatorów, zgodnie z ich przeznaczeniem w całym okresie trwania umowy.
- 2) Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć analizatory do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej: Laboratorium Analityczne I Sosnowiec ul. Szpitalna 1 i Laboratorium Analityczne II ul. Zegadłowicza 3 wraz z ich instalacją, a także przeszkolić personel w zakresie ich obsługi i prawidłowej eksploatacji, z potwierdzeniem w postaci certyfikatu imiennego dla przeszkolonych pracowników.
- 3) Wykonawca zobowiązany jest do odbioru odpadów opakowaniowych po odczynnikach, zawierających niebezpieczne substancje chemiczne, według potrzeb jednak nie częściej niż 1 raz w miesiącu.
- 4) Odbiór odpadów opakowaniowych po odczynnikach będzie realizowany z miejsca użytkowania analizatorów po telefonicznym zgłoszeniu Zamawiającego lub zgodnie z ustalonym wcześniej harmonogramem zaproponowanym przez Wykonawcę.
- 5) W przypadku zmiany lokalizacji pomieszczeń laboratorium w trakcie realizacji umowy, Wykonawca będzie zobowiązany do przemieszczenia aparatu we wskazane przez Zamawiającego miejsce w obrębie jednego obiektu.
- 6) Koszt dostawy, ubezpieczenia w czasie transportu, instalacji, przeszkolenia personelu oraz podłączenia do systemu informatycznego będącego w posiadaniu przez laboratoria pokrywa Wykonawca.
- 7) Wraz z dostawą analizatorów, Wykonawca dostarczy Zamawiającemu aplikacje na analizatory, instrukcję obsługi analizatorów w formie papierowej w języku polskim, oprogramowanie oraz informację w formie papierowej w języku polskim, o sposobie postępowania z odpadami stałymi i płynnymi powstałymi w czasie pracy analizatora.
- 8) Zamawiający bez zgody Wykonawcy nie ma prawa dokonywać żadnych napraw analizatorów oraz zobowiązany jest do natychmiastowego powiadomienia Wykonawcy o każdej awarii lub uszkodzeniu analizatora.
- 9) Wykonawca udziela na okres dzierżawy gwarancji na analizatory, licząc od dnia uruchomienia aparatów w siedzibach Zamawiającego. Odpowiedzialność z tytułu gwarancji obejmuje wszelkie wady przedmiotu umowy nie wynikające z winy Zamawiającego.
- 10) W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany do dokonania naprawy analizatorów w ramach czynszu dzierżawnego, a w przypadku naprawy trwającej powyżej 24 godzin, do zabezpieczenia wykonania badań u podwykonawcy, wskazanego przez Zamawiającego oraz dostarczenia materiału i wyników badań na koszt Wykonawcy.

- 11) W okresie realizacji umowy, Wykonawca gwarantuje serwis naprawczy wraz z częściami zamiennymi w ramach czynszu dzierżawnego, w ciągu 24 godzin od zgłoszenia (telefonicznego lub faksem) uszkodzenia urządzenia. Możliwość zgłaszania awarii przez 7 dni w tygodniu.
- 12) Konserwacja i przeglądy w okresie gwarancji będą realizowane w ramach opłaty dzierżawnej przez Wykonawcę w ilości określonej w dokumentacji technicznej.
- 13) Wykonawca zapewnia bezpośredni kontakt z inżynierem serwisowym oferowanych analizatorów bez pośrednictwa centrali (call center).
- 14) Osoby ze strony Wykonawcy odpowiedzialne za:
realizację umowy w zakresie dostawy analizatorów:
imię, nazwisko, kontakt tel.....
za konserwowanie, serwisowanie analizatorów:
imię, nazwisko, kontakt tel.....

§ 8

ZMIANY TREŚCI UMOWY

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy, jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lub zmiany te są korzystne dla Zamawiającego, a w szczególności dotyczą:
 - a) obniżenia cen w stosunku do cen ofertowych przez Wykonawcę,
 - b) zmiany numeru katalogowego produktu lub jego nazwy przy zachowaniu tożsamości dostarczanego produktu,
 - c) zmiany oferowanego produktu w sytuacji obiektywnego braku możliwości spełnienia świadczenia dostawy. W takim przypadku Wykonawca jest zobowiązany do dostarczenia produktu równoważnego, tj. o cechach i parametrach nie gorszych od produktu oferowanego w postępowaniu przetargowym wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz przekazania Zamawiającemu odpowiednich, aktualnych dokumentów wymaganych w SIWZ co do przedmiotu zamówienia.
 - d) zmiany sposobu konfekcjonowania,
 - e) zmiany danych Stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy, formy organizacyjno prawnej),
 - f) zmian organizacyjnych Zamawiającego powodujących, iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe,
 - g) wymiany/ uzupełnienia elementów składowych aparatury w sytuacji gdy:
 - wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/ udoskonalony
 - wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową.
 - 1.1. W wyjątkowych sytuacjach opisanych w pkt. b) oraz c) ust.1 Wykonawca będzie zobowiązany dostarczyć asortyment w cenie nie wyższej niż cena asortymentu oferowanego.
 - 1.2. Powyższe zmiany nie mogą skutkować zwiększeniem wartości umowy, podwyższeniem cen jednostkowych i być niekorzystne dla Zamawiającego.
2. Zmiany określone w ust. 1 pkt. b), c) i g) są dopuszczalne w przypadku jeżeli towar dotychczas dostarczany zostanie wstrzymany, producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofa się z produkcji, zakup przedmiotu zamówienia na rynku będzie znacząco utrudniony lub niemożliwy albo wprowadzony zostanie nowy towar ulepszony w stosunku do pierwotnie zaoferowanego.
3. Zmiany określone w ust. 1 a) do d) oraz g) wymagają uzyskania zgody Zamawiającego.
4. Zmiany określone w ust. 1 pkt d) i e) wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zmiany określone w ust. 1 pkt a), b), c), f), g) wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.

§ 9

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary jak niżej:
 - a) w przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia aparatów w wysokości 0,5% - 6 miesięcznej wartości dzierżawy analizatorów netto, za każdy dzień zwłoki.
 - b) W przypadku nie uzupełnienia przez Wykonawcę braków ilościowych, powstania zwłoki w realizacji zamówienia, zgodnie z terminami określonymi w § 2 ust. 2 i 5 oraz § 6 ust. 3, 4 i 5 niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 0,5% wartości netto nie dostarczonej zamówionej części przedmiotu umowy - za każdy dzień zwłoki. Po 14 dniach przysługuje Zamawiającemu uprawnienie do odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.

2. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy u w następujących przypadkach:
 - a) W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy – odstąpienie w tym przypadku może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
 - b) Gdy Wykonawca nie wywiązuje się ze świadczonych dostaw, zgodnie z umową lub też nienależycie wykonuje swoje zobowiązania umowne – odstąpienie od umowy w tym przypadku może nastąpić w trybie natychmiastowym po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do realizacji zamówienia. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
3. W przypadku powstania zwłoki w realizacji zamówienia, zgodnie z terminami określonymi w § 2 ust. 2 i 5 oraz § 6 ust. 3, 4 i 5 o co najmniej 3 dni Zamawiający w celu utrzymania ciągłości wykonywania badań, ma prawo:
 - a) dokonać zakupu zamówionego przedmiotu zamówienia u innego podmiotu i obciążyć Wykonawcę różnicą w cenie pomiędzy ceną przedmiotu zamówienia określoną w umowie a ceną zapłaconą innemu podmiotowi albo
 - b) zlecić wykonanie badań w innej placówce na koszt Wykonawcy zachowując w obu przypadkach roszczenie o naprawienie szkody wynikającej z opóźnienia.
4. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, bądź przez Wykonawcę z przyczyn nie dotyczących Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w wysokości 15% wartość netto niezrealizowanej części umowy.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wartości wskazanych wyżej kar umownych na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego.
6. Kary umowne naliczone, zgodnie z postanowieniami niniejszego paragrafu i powiększone o kwotę zryczałtowanej opłaty administracyjnej w wysokości 30,00 zł z tytułu poniesionych przez Zamawiającego kosztów powiadomień Wykonawcy, są płatne na podstawie noty obciążeniowej, w terminie 7 dni od daty doręczenia noty stronie zobowiązanej. Zamawiający ma prawo potrącić kwoty kar umownych z należności wobec Wykonawcy.
7. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenosić wierzytelności wynikających z umowy niniejszej na osoby trzecie, ani rozporządzać nimi w jakiegokolwiek prawem przewidzianej formie. W szczególności wierzytelność nie może być przedmiotem zabezpieczenia zobowiązań Wykonawcy (np. z tytułu umowy kredytu, pożyczki). Wykonawca nie może również zawrzeć umowy z osobą trzecią o podstawienie w prawa wierzyciela (art. 518 Kodeksu cywilnego), umowy poręczenia, przekazu.
8. Za naruszenie zobowiązania określonego w ust. 6, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% wartości wierzytelności objętej czynnością prawną, pociągającą za sobą skutki wskazane w ust.6.

§ 10 SPORY

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się zapisy SIWZ, przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych i Kodeksu cywilnego.
2. Spory, mogące wynikać przy wykonywaniu niniejszej umowy, strony zobowiązują się rozstrzygać polubownie. W razie braku możliwości polubownego załatwienia sporów, będą one rozstrzygane przez sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
3. W przypadku podjęcia rokowań w celu wyjaśnienia kwestii spornych lub zawarcia ugody strona kierująca rozstrzygnięcie sporu na drogę sądową zobowiązuje się do pisemnego powiadomienia drugiej strony wraz z dokładnym określeniem warunków, od których spełnienia uzależnia odstąpienie od wniesienia pozwu.

§ 11 ZASADY ŚRODOWISKOWE DLA WYKONAWCÓW

1. Wykonawca jest zobowiązany przestrzegać wymagań określonych w systemie zarządzania środowiskowego ISO14001, a w szczególności:
 - A. przestrzegać wymagań prawnych w zakresie podpisanej ze Szpitalem umowy
 - B. zmniejszyć dla otoczenia uciążliwość swojej działalności związanej z wykonywaniem prac zleconych przez Szpital a w szczególności:
 1. minimalizować ilość powstających odpadów,

2.zabierać z terenu Szpitala wszelkie odpady powstałe w czasie świadczenia usług,

2. Wykonawcy nie wolno:

C. wwozić na teren Szpitala jakichkolwiek odpadów,

D. składować żadnych substancji mogących zanieczyścić powietrze atmosferyczne, wodę, glebę, a w przypadku gdy substancje te służą do wykonywania usług dla firmy szczegóły ich składowania i stosowania należy uzgodnić z Koordynatorem ds. Technicznych,

E. myć pojazdów na terenie szpitala,

F. spalać odpadów na terenie szpitala,

G. wylewać jakichkolwiek substancji niebezpiecznych do gleby lub kanalizacji

3.Wykonawca zobowiązany jest przeprowadzić szkolenie wśród podległych pracowników wykonujących usługę w zakresie obowiązującej w firmie polityki środowiskowej i systemu zarządzania środowiskowego wg ISO 14001 dostępnych na stronie internetowej www.szpital.sosnowiec.pl

4.W sytuacjach wątpliwych i nieokreślonych w powyższych zasadach środowiskowych należy zwracać się do Pełnomocnika Dyrektora ds. Zintegrowanego Systemu Zarządzania.

§ 12

ZASADY BHP DLA WYKONAWCÓW

1. Wykonawca jest zobowiązany przestrzegać wymagań określonych w Systemie Zarządzania Bezpieczeństwa i Higieny Pracy wg PN- N 18001:2004, a w szczególności:

- przestrzegać wymagań prawnych w zakresie podpisanej ze Szpitalem umowy,

- rejestrować wypadki przy pracy, choroby zawodowe i zdarzenia potencjalnie wypadkowe wśród swoich pracowników pracujących na terenie szpitala,

- wyposażać swoich pracowników w środki bezpieczeństwa.

2. Wykonawca jest zobowiązany:

- organizować pracę swoich pracowników w sposób spełniający zasady bezpieczeństwa i higieny pracy,

- powiadamiać swoich pracowników o możliwych zagrożeniach związanych wykonywaniem przez nich prac,

- powiadamiać Specjalistę ds. BHP o zaistniałych wypadkach przy pracy.

3. Wykonawca jest zobowiązany przeprowadzić szkolenie wśród podległych pracowników wykonujących usługę w zakresie obowiązującej w firmie polityki bezpieczeństwa i higieny pracy i systemu zarządzania.

4. Wykonawca jest zobowiązany dopuścić Specjalistę ds. BHP do kontroli postępowania na zgodność z przyjętymi zasadami BHP.

5. W sytuacjach wątpliwych i nieokreślonych w powyższych zasadach BHP należy zwracać się do Pełnomocnika ds. Zintegrowanego Systemu Zarządzania.

§ 13

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy mogą być dokonywane wyłącznie w formie pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony pod rygorem nieważności i będą dopuszczalne w granicach unormowania artykułu 144 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4A i § 8 niniejszej umowy.

2. Umowa została sporządzona w 3-ch jednobrzmiących egzemplarzach: 2 egzemplarze dla Zamawiającego i 1 egzemplarz dla Wykonawcy.

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA:

Załączniki: Formularz asortymentowo – cenowy.

ZP-2200-18/18
Załącznik nr 3.1

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet 1 dostawa odczynników przeznaczonych do wykonywania badań immunochemicznych wraz z dzierżawą 2 analizatorów

ANALIZATOR 1

Nazwa i typ	
Producent	
Rok produkcji	
Nowy / używany (podać)	

Odczynniki do badań immunochemicznych wraz z dzierżawą analizatora.

L.p.	Nazwa odczynnika	Ilość badań/3 lata	Numer katalogowy	Wielkość opakowania	Ilość testów w jednym opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto/opakowanie	VAT (%)	Wartość netto	Wartość brutto
1.	Troponina	16000								
2.	TSH test III generacji	18000								
3.	FT4	7500								
4.	FT3	7000								
5.	PSA	10000								
6.	Hbs Ag	43000								
7.	HBsAg test potwierdzenia	700								
8.	Witamina B12	7000								
9.	Beta -hCG	2500								
10.	Materiały kontrolne 2 lub 3 poziomy									
11.	Materiały eksploatacyjne									
Dzierżawa										
12.	Opłata dzierżawna	ilość	Cena netto za 1 miesiąc dzierżawy 2 analizatorów			Wartość netto za 36 m-cy dzierżawy 2 analizatorów		Wartość brutto		
		36m-cy x 2 analizatory								

13.	Razem odczynniki materiały kontrolne + materiały eksploatacyjne + opłaty dzierżawne	xxxxxx	xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx		
-----	--	--------	------------------------------	--	--

ANALIZATOR 2

Nazwa i typ	
Producent	
Rok produkcji	
Nowy / używany (podać)	

Odczynniki do badań immunochemicznych wraz z dzierżawą analizatora.

L.p.	Nazwa odczynnika	Ilość badań/3 lata	Numer katalogowy	Wielkość opakowania	Ilość testów w jednym opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto/opakowanie	VAT (%)	Wartość netto	Wartość brutto
1.	Troponina	32000								
2.	TSH test III generacji	1500								
3.	HBsAg	5600								
4.	Materiały kontrolne 2 lub 3 poziomy									
5.	Materiały eksploatacyjne									
Dzierżawa: podać rok produkcji analizatora nowy / używany (zaznaczyć). Nazwa										
6.	Opłata dzierżawna	Ilość	Cena netto za 1 miesiąc dzierżawy 2 analizatorów		Wartość netto za 36 m-cy dzierżawy 2 analizatorów		Wartość brutto			
		36m-cy x 2 analizatory								
7.	Razem odczynniki materiały kontrolne + materiały eksploatacyjne + opłaty dzierżawne	xxxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxxx							

Cena oferty = odczynniki wraz z dzierżawą Analizatora 1 + odczynniki wraz z dzierżawą Analizatora 2 – kwotę przenieść do Formularza oferty

Wymagania dotyczące odczynników.

I WARUNKI GRANICZNE

1. Trwałość odczynników, kalibratorów i materiałów kontrolnych minimum 9 miesięcy od daty dostawy.
2. Wszystkie odczynniki gotowe do użycia pakowane w pojemniki nadające się do bezpośredniego włożenia do analizatora
3. Zapewnienie udziału w zewnętrznej kontroli jakości badań wraz z opracowaniem wyników i uzyskaniem certyfikatu dla wszystkich parametrów wymienionych w arkuszu asortymentowo-cenowym. Wykonawca gwarantuje udział w takiej kontroli która zapewni ocenę wykonywanych badań w stosunku do reprezentatywnej grupy porównawczej co najmniej 20 analizatorów.
4. Zapewnienie programu jakości STANDLAB dla wszystkich parametrów ujętych w arkuszu asortymentowo-cenowym na koszt dostawcy.
5. Zapewnienie materiałów kontrolnych o takim samym numerze LOT przez okres co najmniej 1 roku.
6. Wyszczególnienie wszystkich materiałów eksploatacyjnych wymaganych do pracy analizatora z podaniem wymaganej ilości i wyliczeniem kosztów dla wykonania wymaganej ilości badań, kontroli i kalibracji w okresie trwania umowy
7. Zapewnienie materiałów do wykonania kontroli wewnętrznej w zależności od parametru na 2 lub 3 poziomach wg schematu: FT3, FT4, PSA 5 x w tygodniu, Troponina, TSH, HbsAg, Beta-hCG 7 x w tygodniu, witamina B12 – 2 x w tygodniu, test potwierdzenia wg potrzeb. Ilość dostępnych poziomów zaoferowanego materiału kontrolnego należy udokumentować poprzez załączenie ulotki odczynnikowej. Nie dopuszcza się ograniczenia przez Oferenta z dostępnych 3 poziomów materiału kontrolnego do 2 poziomów bez zgody Zamawiającego. Zamawiający wymaga wykonywania kontroli wewnętrznej na wszystkich dostępnych na rynku poziomach oferowanego materiału kontrolnego.
8. Zabezpieczenie odpowiedniej ilości odczynnika do wykonania przedstawionej w tabeli ilości badań oraz kalibracji, kontroli wewnętrznej i zewnętrznej oraz powtórzeń spowodowanych przekroczeniem liniowości oznaczeń, lub awarią analizatora. Zaoferowana ilość odczynnika musi uwzględniać zmiany serii odczynnika, które wymagać będą przeprowadzenia dodatkowej kalibracji oraz zwiększone zużycie odczynnika, w przeciwnym razie wykonawca dostarczać będzie odczynnik i kalibrator nieodpłatnie do końca trwania umowy.
9. Zaoferowana ilość odczynnika zgodna z trwałością odczynnika na pokładzie analizatora, dotyczy również odczynników pomocniczych, jeżeli zaoferowany analizator takich wymaga.
10. W przypadku wielkości opakowań nie odpowiadających końcowej ilości należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.
11. W pozycji 11 (Analizator 1) oraz w pozycji 5 (Analizator 2)w arkuszu asortymentowo-cenowym Wykonawca wymienia wszystkie materiały eksploatacyjne niezbędne do wykonania badań oraz kontroli , kalibracji i konserwacji w czasie trwania umowy.
12. Do wszystkich zaoferowanych odczynników (podstawowych, pomocniczych) należy dołączyć do oferty metodyki oznaczeń w języku polskim.
13. Nie ujęcie w formularzu asortymentowo-cenowym jakiegokolwiek elementu lub wystarczającej ilości pozostałych odczynników i materiałów zużywalnych (nie dotyczy odczynników głównych, materiałów kontrolnych i kalibratorów) niezbędnych do wykonania wskazanej przez Zamawiającego ilości badań będzie skutkowało dostarczeniem przez Wykonawcę niezbędnej i brakującej ilości na koszt Wykonawcy w całym okresie trwania umowy.
14. Dostawa odczynników w ciągu 3 dni od momentu złożenia zamówienia faxem lub e-mail.
15. W formie załącznika należy podać częstotliwość kalibracji dla poszczególnych parametrów, oraz ilość oznaczeń wykonywanych w ramach jednej kalibracji, oraz rekalkibracji.

16. Wykonawca ma obowiązek wyrównania udokumentowanych strat odczynnikowych i dodatkowych elementów systemu służących do wykonywania badania (kuwet, naczynek reakcyjnych, końcówek) w sytuacji awarii analizatora w trakcie trwania procesu analitycznego i uzyskania niewiarygodnych wyników.

17. Ponoszenie kosztów związanych z utylizacją odpadów stałych (opakowania po zużytych odczynnikach: podstawowych, pomocniczych) powstałych w czasie pracy analizatora. Zapewnienie środków do neutralizacji odpadów płynnych powstałych w czasie pracy analizatora, takich aby były one bezpieczne dla środowiska pod względem chemicznym i biologicznym i nadawały się do usunięcia ze ściekami komunalnymi.

18. Czas reklamacji nie może przekroczyć 48 godzin od momentu zgłoszenia do momentu jej rozpatrzenia. Wymiana reklamowanych odczynników musi nastąpić w czasie kolejnych 48 godzin.

Wymagania dotyczące analizatorów

Warunki graniczne dla analizatorów immunochemicznych.

1. Dwa jednakowe analizatory, obydwa fabrycznie nowe lub jeden fabrycznie nowy rok produkcji 2017 lub 2018, drugi analizator używany nie starszy niż rok produkcji 2014. Analizator używany posiadający udokumentowany przegląd serwisowy wraz z udokumentowaną wymianą części podlegających okresowym wymianom lub zużyciu.

2. Analizator automatyczny, pracujący pacjent po pacjencie, o swobodnym dostępie z możliwością wykonywania próbek pilnych bez konieczności przerywania pracy analizatora

3. Analizator gotowy do pracy 24 godziny na dobę.

4. Minimalna wydajność analizatora 120 oznaczeń na godzinę.

5. Analizator posiadający możliwość zwrotu próbki pierwotnej bezpośrednio po jej zaaspirowaniu celem wykorzystania do badań na innych aparatach. Analizator posiadający możliwość automatycznego rozcieńczania próbek przekraczających zakres liniowości.

6. Analizator posiadający funkcję automatycznego monitorowania poziomu odczynników, oraz funkcję ich chłodzenia jeśli system tego wymaga.

7. Analizator posiadający możliwość wykonywania oznaczeń z próbek pierwotnych (systemy otwarte, różne typy systemów zamkniętych oraz próbki pediatryczne). W przypadku braku takiej możliwości zapewnienie odpowiedniej ilości probówek lub naczynek spełniających to wymaganie.

8. Podanie objętości martwej analizatora oraz objętości próbki, materiału kontrolnego i kalibratora niezbędnego do wykonania jednego oznaczenia dla każdego badania wymienionego w arkuszu Asortymentowo-cenowym.

9. Analizatory z wbudowanym systemem kontroli jakości (w oparciu o wykresy Levey-Jennings'a)

10. Analizatory muszą posiadać możliwość podłączenia do LIS wraz z dwukierunkową transmisją danych. Koszt podłączenia analizatorów do systemu informatycznego laboratorium ponosi Wykonawca (laboratorium posiada system informatyczny firmy MARCEL).

11. Instrukcja obsługi analizatora w języku polskim.

12. Dostarczenie wraz z analizatorami drukarek, jednego komputera, oraz UPS-ów dających możliwość minimum 20 minutowego podtrzymania pracy każdego analizatora.

13. Dostarczenie wraz z analizatorem klimatyzatora celem zapewnienia odpowiednich warunków pracy szczególnie w okresie letnim dla laboratorium zlokalizowanego przy ul. Szpitalnej 1 (kubatura pomieszczenia 85,2 m³)

14. Dostarczenie wraz z analizatorami termometrów i wilgotnościomierzy celem monitorowania wymaganych warunków środowiskowych. Zapewnienie certyfikacji termometrów i wilgotnościomierzy na okres 3 lat.

Warunki dodatkowe dla analizatorów immunochemicznych:

1. Analizatory objęte gwarancją oraz bezpłatnym serwisem technicznym przez cały okres trwania umowy, bezpłatna dostawa, montaż analizatorów, oraz przeglądy i niezbędne naprawy w przypadku awarii (w trakcie trwania umowy).

2. Usunięcie awarii analizatorów lub aparatury stanowiącej ich integralną część w czasie do 24 godzin od momentu zgłoszenia telefonicznego lub pisemnego (fax, e-mail). Możliwość zgłaszania awarii przez 24 godziny na dobę przez 7 dni w tygodniu.

3. W przypadku nie usunięcia awarii w ciągu 24 godzin Wykonawca pokrywa koszty wykonania badań oraz ich transportu u Podwykonawcy wskazanego przez Zamawiającego.

4. Szkolenie personelu w zakresie obsługi, eksploatacji oraz konserwacji analizatorów według potrzeb Zamawiającego z potwierdzeniem w postaci certyfikatu imiennego dla przeszkolonych pracowników.

5. Nie ujęcie jakiegokolwiek elementu niezbędnego do wykonania badania na analizatorach, lub ujęcie niedostatecznej ilości skutkować będzie dostarczeniem brakujących składników na koszt Wykonawcy w ciągu całego okresu trwania umowy.

6. W przypadku zaoferowania analizatorów nie wolnostojących, należy do oferty dołączyć stoły pod analizatory zapewniające ich prawidłowe ustawienie i działanie.

7. Ponoszenie kosztów związanych z utylizacją odpadów stałych (opakowania po zużytych odczynnikach : podstawowych, pomocniczych) powstałych w czasie pracy analizatora. Zapewnienie środków do neutralizacji odpadów płynnych powstałych w czasie pracy analizatora, takich aby były one bezpieczne dla środowiska pod względem chemicznym i biologicznym i nadawały się do usunięcia do kanalizacji.

8. Każda zmiana dotycząca sposobu konserwacji lub innych czynności związanych z obsługą analizatorów musi być przekazana w formie pisemnej wraz z nowym schematem postępowania oraz w razie potrzeby zapewnienie nieodpłatnie środków (np: płynów, odczynników systemowych itp.) przeznaczonych do wykonania zalecanych czynności.

9. Wykonawca zapewnia bezpośredni kontakt z inżynierem serwisowym oferowanych analizatorów bez pośrednictwa centrali (call center)

Załącznik do pakietu Immunochemia

Schemat wykonywania kontroli wewnętrznej.

ANALIZATOR 1

Kontrola jakości wewnątrzlaboratoryjna wykonywana będzie według następującego schematu:

FT3, FT4, PSA 5 x w tygodniu (przy zachowaniu tego samego numeru LOT kontroli przez okres 1 roku, dla każdego roku) – **1 miesiąc** kontrola wykonywana będzie na wszystkich poziomach 5 x w tygodniu, a następnie w czasie kolejnych **11 miesięcy** na dwóch poziomach 5 x w tygodniu. W przypadku zaoferowania kontroli na trzech poziomach będą one wykonywane naprzemiennie.

TSH, HbsAg 7 x w tygodniu (Przy zachowaniu tego samego numeru LOT kontroli przez okres 1 roku, dla każdego roku) – **1 miesiąc** kontrola wykonywana będzie na wszystkich poziomach 7 x w tygodniu, a następnie w czasie kolejnych **11 miesięcy** na dwóch poziomach 7 x w tygodniu. W przypadku zaoferowania kontroli na trzech poziomach będą one wykonywane naprzemiennie.

Troponina, Beta -hCG -7x w tygodniu (Przy zachowaniu tego samego numeru LOT kontroli przez okres 1 roku, dla każdego roku) – **1 miesiąc** kontrola wykonywana będzie na wszystkich poziomach 7 x w tygodniu, a następnie w czasie kolejnych **11 miesięcy** na jednym poziomie 7 x w tygodniu. W przypadku zaoferowania kontroli na trzech poziomach będą one wykonywane naprzemiennie.

B12 – 2 x w tygodniu, (Przy zachowaniu tego samego numeru LOT kontroli przez okres 1 roku dla każdego roku) – **1 miesiąc** kontrola wykonywana będzie na wszystkich poziomach codziennie, a następnie w czasie kolejnych **11 miesięcy** na dwóch lub trzech poziomach (w zależności od zaoferowanego materiału kontrolnego 2 x w tygodniu.).

Dla testu potwierdzenia wg potrzeb – kontrola dodatnia.

Ponadto kontrola na wszystkich poziomach będzie wykonywana w okolicznościach awarii analizatora, po kalibracji zestawu, zmiany serii odczynnika.

ANALIZATOR II

Troponina, TSH, HbsAg 7x w tygodniu (Przy zachowaniu tego samego numeru LOT kontroli przez okres 1 roku (dla każdego roku) – **1 miesiąc** kontrola wykonywana będzie na wszystkich poziomach 7 x w tygodniu, a następnie w czasie kolejnych **11 miesięcy** na dwóch poziomach 7 x w tygodniu. W przypadku zaoferowania kontroli na trzech poziomach będą one wykonywane naprzemiennie.

Ponadto kontrola na wszystkich poziomach będzie wykonywana w okolicznościach awarii analizatora, po kalibracji zestawu, zmiany serii odczynnika.

Data:

.....
(podpis i pieczęć imienna
osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

ZP-2200-18/18
Załącznik nr 3.2

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet 2 dostawa odczynników przeznaczonych do wykonywania badań morfologii 20-to parametrowej z rozdziałem krwinek białych na 3 populacje wraz z dzierżawą 2 analizatorów

Analizator 1:

Nazwa i typ	
Producent	
Rok produkcji	
Nowy / używany (podać)	

Analizator 2:

Nazwa i typ	
Producent	
Rok produkcji	
Nowy / używany (podać)	

L.p.	Nazwa odczynnika	Ilość badań / 3 lata	Numer katalogowy	Wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jednost. netto/opakowanie	VAT (%)	Wartość netto	Wartość brutto
1.	Morfologia 20 parametrów	160 000							
2.	Krew kontrolna - wartości normalne								
3.	Krew kontrolna - wartości patologiczne niskie								
4.	Krew kontrolna - wartości patologiczne wysokie								

5.	Zewnętrzna kontrola jakości z podziałem krwinek białych na minimum 3 populacje							
6	Materiały eksploatacyjne							
Dzierżawa								
7.	Opłata dzierżawna	Ilość	Cena netto za 1 miesiąc dzierżawy 2 analizatorów	Wartość netto	Wartość brutto			
		36m-cy x 2 analizatory						
8.	Razem odczynniki materiały kontrolne + materiały eksploatacyjne + opłaty dzierżawne	xxxxxxxxxxx	xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx					

WARUNKI GRANICZNE ODCZYNNIKI

1. Wszystkie odczynniki nie mogą zawierać nawet śladowych ilości cyjanku lub jego związków.
2. Trwałość odczynników minimum 9 miesięcy od daty dostawy. Nie dotyczy krwi kontrolnej.
3. Odczynniki i analizatory tego samego producenta.
4. Wymagane karty charakterystyki substancji niebezpiecznych lub oświadczenia o braku takich substancji we wszystkich oferowanych odczynnikach. Karty charakterystyki substancji niebezpiecznych należy przesłać w formie papierowej wraz z pierwszą dostawą odczynników.
5. Do podanej ilości wykonywanych badań należy doliczyć badania kontrolne wykonywane 7 razy w tygodniu na 3 poziomach na każdym z dwóch analizatorów oraz w sytuacjach koniecznych np. awaria analizatora, oraz oznaczenia wykonywane w ramach uczestnictwa w kontroli zewnętrznej.
6. Zapewnienie ilości odczynników gwarantujących pracę w systemie całodobowym i wykonywanie próbek pojedynczych.
7. Zapewnienie udziału w zewnętrznej kontroli jakości badań program na 3 lata, minimum 4 razy w roku wraz z opracowaniem wyników i uzyskaniem certyfikatu. Materiał kontrolny musi zapewniać kontrolę analizatorów w zakresie podziału krwinek białych na minimum 3 populacje (kontrola przeznaczona dla zaoferowanych analizatorów).
8. Wyszczególnienie wszystkich materiałów eksploatacyjnych wymaganych do pracy analizatora z podaniem wymaganej ilości i wyliczeniem kosztów dla wykonania wymaganej

ilości badań w okresie trwania umowy

9. Zabezpieczenie odpowiedniej ilości odczynnika do wykonania przedstawionej w tabeli ilości badań, kalibracji, kontroli wewnętrznej i zewnętrznej oraz powtórzeń wyników patologicznych (10%) oraz spowodowanych udokumentowaną niesprawnością analizatora. Zaoferowana ilość odczynnika musi zagwarantować możliwość wykonywania badań w serii oraz próbek pojedynczych przez całą dobę.
10. Wyrównanie strat odczynnikowych spowodowanych udokumentowaną niesprawnością analizatora.
11. W przypadku wielkości opakowań nie odpowiadających końcowej ilości należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.
12. W pozycji 6 w arkuszu asortymentowo-cenowym Wykonawca wymienia wszystkie materiały eksploatacyjne niezbędne do wykonania badań, oraz kontroli i kalibracji w czasie trwania umowy.
13. Do wszystkich zaoferowanych odczynników dołączyć do oferty metodyki oznaczeń w języku polskim.
14. Dostawa odczynników do 3 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia faxem, lub e-mail.

WARUNKI DODATKOWE ODCZYNNIKI

1. Czas reklamacji nie może przekroczyć 48 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej, faxem lub e-mail do momentu jej rozpatrzenia. Wymiana reklamowanych odczynników musi nastąpić w czasie kolejnych 48 godzin.
2. Wyrównanie udokumentowanych strat odczynnikowych w sytuacji awarii analizatora w trakcie trwania procesu analitycznego i nie uzyskania wiarygodnych wyników.
3. Nie ujęcie jakiegokolwiek elementu niezbędnego do wykonania badania, lub ujęcie niedostatecznej ilości skutkować będzie dostarczeniem brakujących składników na koszt Wykonawcy w ciągu całego okresu trwania umowy.
4. Po podpisaniu umowy przekazanie Zamawiającemu informacji w formie pisemnej, o sposobie postępowania z odpadami stałymi i płynnymi powstałymi w czasie pracy analizatora.

WARUNKI GRANICZNE DLA ANALIZATORÓW HEMATOLOGICZNYCH:

1. Analizatory jednakowe, fabrycznie nowe rok produkcji 2017/2018 lub używane nie starsze niż rok produkcji 2014.
2. Analizatory umożliwiające analizę minimum 20 parametrów morfologii krwi.
3. Wydruk wyniku wraz z histogramami dla RBC, WBC i PLT.
4. Analizatory posiadające możliwość flagowania tych wyników które znajdują się poza zakresem wartości prawidłowych.
5. Automatyczne różnicowanie krwinek białych na minimum 3 grupy: małe, pośrednie i duże w oparciu o pływające dyskryminatory.
6. Analizatory posiadające zawory ceramiczne.
7. Wydajność analizatorów minimum 60 oznaczeń na godzinę.
8. Analizatory posiadające drukarki dające możliwość wydrukowania wyniku na którym znajdują się dane zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 21 stycznia 2009 roku.

9. Analizatory posiadające funkcję czyszczenia igły aspirującej, po każdym pobraniu.
10. Analizatory posiadające możliwość dwukierunkowej transmisji danych i podłączenia do LIS. Koszt podłączenia analizatora do systemu informatycznego posiadanego przez Zamawiającego ponosi Wykonawca (Laboratorium posiada system informatyczny firmy MARCEL).
11. Analizatory posiadające możliwość zdefiniowania więcej niż jednego zakresu wartości prawidłowych.
12. Analizatory powinny posiadać wbudowany program kontroli jakości oparty o reguły Westgarda, wykresy Levey-Jenningsa z możliwością obliczeń statystycznych SD i CV.
13. W przypadku konieczności kalibracji analizatora czynność tę przeprowadza inżynier serwisu.
14. Analizatory wyposażone w UPS-y umożliwiające podtrzymanie pracy analizatorów przez 20 minut.
15. Instrukcje obsługi w zakresie eksploatacji i konserwacji analizatorów w języku polskim.
16. Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w trakcie trwania umowy.

17. Zapewnienie autoryzowanego serwisu producenta oraz serwisu merytorycznego. Dostępność inżyniera serwisu 7 dni w tygodniu 24 godziny na dobę.

WARUNKI DODATKOWE DLA ANALIZATORÓW HEMATOLOGICZNYCH:

1. Analizatory objęte gwarancją oraz serwisem technicznym przez cały okres trwania umowy, dostawa, montaż analizatorów oraz przeglądy i niezbędne naprawy w przypadku awarii (w trakcie trwania umowy) w ramach opłaty dzierżawnej.
2. Usunięcie awarii analizatorów lub aparatury stanowiącej ich integralną część w czasie do 24 godzin od momentu zgłoszenia telefonicznego lub pisemnego (fax, e-mail). Możliwość zgłaszania awarii 24 godziny na dobę 7 dni w tygodniu.
3. W przypadku nie usunięcia awarii w ciągu 24 godzin Wykonawca pokrywa koszty badań wykonanych u Podwykonawcy wskazanego przez Zamawiającego, łącznie z kosztem transportu badań.
4. Szkolenie personelu z zakresu obsługi i eksploatacji oraz konserwacji analizatora według potrzeb Zamawiającego, z potwierdzeniem w postaci certyfikatu imiennego dla przeszkolonych pracowników.
5. Nie ujęcie jakiegokolwiek elementu niezbędnego do wykonania badania lub ujęcie niedostatecznej ilości, skutkować będzie dostarczeniem brakujących składników na koszt Wykonawcy w ciągu całego okresu trwania umowy.

6. Podłączenie analizatorów do systemu informatycznego posiadanego przez zamawiającego na koszt Wykonawcy. Zamawiający posiada system informatyczny firmy Marcel
7. Dostarczenie wraz z analizatorami termometrów i wilgotnościomierzy celem monitorowania wymaganych warunków środowiskowych. Zapewnienie certyfikacji termometrów i wilgotnościomierzy na okres 3 lat.
8. Zapewnienie środków do neutralizacji odpadów płynnych powstałych w czasie pracy analizatora, takich aby były one bezpieczne dla środowiska pod względem chemicznym i biologicznym i nadawały się do usunięcia do kanalizacji.

9. Wykonawca zapewnia bezpośredni kontakt z inżynierem serwisowym oferowanych aparatów bez pośrednictwa centrali (call center).

Data:

.....

(podpis i pieczęć imienna
osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)