

Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-514 Katowice ul. Ceglana 35

Znak sprawy : DZP/381/2A/2017

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

na dostawę odczynników laboratoryjnych

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego powyżej 135 000 EURO** na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z póź.zm.)

Specyfikację istotnych warunków zamówienia wraz załącznikami
zatwierdził w dniu: 26.01.2017 r.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im.prof.K.Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

40-514 Katowice, ul. Ceglana 35

NIP: 954-22-74-017 Regon: 001325767

Tel. 32/3581200 lub 32/358-13-32 fax. 32 251-84-37 lub 32/358-14-32

Internet : www.uck.katowice.pl e-mail : zp@uck.katowice.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

Postępowanie prowadzone będzie w trybie przetargu nieograniczonego.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Dostawa odczynników laboratoryjnych –

Część 1 - odczynniki do oznaczania glukozy we krwi i w moczu -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 2 - odczynniki do gazometrii -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.2 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 3 - odczynniki do oznaczenia metanefryny i normetanefryny w osoczu krwi, odczynniki do oznaczenia stężenia 5HIO w DZM oraz Chromograniny A -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.3 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 4 - odczynniki do typizacji limfocytów we krwi obwodowej -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.4 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 5 - odczynniki chemiczne -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.5 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 6 - krew kontrolna do badań z zakresu typizacji limfocytów -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.6 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 7 - materiały kontrolne dotyczące badania ogólnego moczu, parametrów immunologicznych oraz biochemicznych -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.7 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 8 - odczynniki do barwienia rozmazów krwi obwodowej, naliczania płytek krwi metodą manualną i inne -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.8 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 9 - panele pokarmowe, inhalacyjne oraz antybiotykowe -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.9 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 10 - paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.10 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 11 - testy jakościowe, półilościowe -wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.11 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia

2. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych - na dowolną ilość części.

3. Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679 z póź. zm.) i z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.

4. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia oznakowanego w języku angielskim stosownie do art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

5. Nazwa i kod według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):

33696500-0 -odczynniki laboratoryjne

33696300-8 -odczynniki chemiczne

33141480-9 -krew zwierzęca

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:

Dostawy odbywać się będą w okresie do 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia (art. 24 ust. 1 ustawy Pzp)
2. Dodatkowo Zamawiający przewiduje wykluczenie Wykonawcy na podstawie art.24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp.
3. Dla wykonawców występujących wspólnie ma w szczególności zastosowanie art. 23 Prawa zamówień publicznych. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty.
4. W przypadku oferty składanej przez wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego, dokumenty potwierdzające, że wykonawca nie podlega wykluczeniu składa każdy z wykonawców oddzielnie.

VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA

1. **Do oferty każdy wykonawca musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (JEDZ)** w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do SIWZ. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców jednolity dokument, o którym mowa w rozdz. VI. 1 niniejszej SIWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te mają potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia.
3. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa jednolite dokumenty o których mowa w rozdz. VI. 1 niniejszej SIWZ dotyczące podwykonawców.
4. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia - w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu składa także jednolite dokumenty o których mowa w rozdz. VI. 1 niniejszej SIWZ dotyczące tych podmiotów.
5. **Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:**
 - 1). odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy PZP,
 - 2). zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub inny dokument potwierdzający, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
 - 3). zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego, albo inny dokument potwierdzający, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub inny dokument potwierdzający, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,

- 4). informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy PZP, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
 - 5). zaświadczenia niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym tj. w odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia - deklaracje zgodności z wymaganiami zasadniczymi (*dotyczy wszystkich klas wyrobów medycznych*), certyfikaty jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego (*dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylne, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III*)
 - 6). - opis oferowanego w części nr 9 urządzenia z oprogramowaniem (do najmu) np. katalogi, foldery, specyfikacje techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ.
6. Jeżeli wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w rozdz. VI.1 niniejszej SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy PZP, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez zamawiającego wątpliwości, zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
 7. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, jeżeli zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego wykonawcy (w takiej sytuacji wykonawca powinien wskazać Zamawiającemu w ofercie sygnaturę postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia się znajdują) lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016 r. poz. 352).
 8. W zakresie nie uregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126).
 9. **Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust.5 ustawy PZP przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP według załącznika nr 3 do SIWZ.** Wraz ze złożeniem oświadczenia wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

VII. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.

1. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w rozdziale VI niniejszej SIWZ (również w przypadku ich złożenia w wyniku wezwania o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy PZP) dla których obowiązuje wyłącznie forma pisemna.
2. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SIWZ.
3. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres: Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice.
4. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę drogą elektroniczną winny być kierowane na adres: zp@uck.katowice.pl, a faksem na nr (32) 358-14-32.

5. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub w formie elektronicznej wymagają na żądanie każdej ze stron, niezwłocznego potwierdzenia faktu ich otrzymania.
6. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie po upływie terminu składania wniosku, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Dla ułatwienia udzielania odpowiedzi wszelkie pytania dotyczące wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia prosimy przesłać równocześnie e-mailem (w wersji edytowalnej) na adres zp@uck.katowice.pl
7. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców.
8. Osoba uprawniona do porozumiewania się z wykonawcami: Andrzej Rechowicz Kierownik Działu Zamówień Publicznych -tel. (32) 358-13-32, fax (32) 358-14-32, e-mail : zp@uck.katowice.pl.

VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca przystępujący do niniejszego przetargu nieograniczonego jest obowiązany wnieść wadium. Wadium wynosi :
 - dla części nr 1-150,00złotych (słownie: sto pięćdziesiąt złotych 00/100)
 - dla części nr 2-80,00złotych (słownie: osiemdziesiąt złotych 00/100)
 - dla części nr 3-1800,00złotych (słownie: jeden tysiąc osiemset złotych 00/100)
 - dla części nr 4-180,00złotych (słownie: sto osiemdziesiąt złotych 00/100)
 - dla części nr 5-5,00złotych (słownie: pięć złotych 00/100)
 - dla części nr 6-150,00złotych (słownie: sto pięćdziesiąt złotych 00/100)
 - dla części nr 7-110,00złotych (słownie: sto dziesięć złotych 00/100)
 - dla części nr 8-20,00złotych (słownie: dwadzieścia złotych 00/100)
 - dla części nr 9-680,00złotych (słownie: sześćset osiemdziesiąt złotych 00/100)
 - dla części nr 10-30,00złotych (słownie: trzydzieści złotych 00/100)
 - dla części nr 11-50,00złotych (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100).
2. Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert.
3. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - a) w pieniądzu - wpłaty należy dokonać przelewem na konto Banku Gospodarstwa Krajowego numer 34 1130 1091 0003 9068 9720 0003. Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.
 - b) w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym
 - c) gwarancjach bankowych
 - d) gwarancjach ubezpieczeniowych
 - e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 109, poz. 1158 z późn. zm.)
4. Wadium w formie poręczeń i gwarancji powinno zostać złożone w siedzibie Zamawiającego, w pokoju nr D022 (Sekretariat) w oryginale w zapieczętowanej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy oraz napisem:

**„ DZP/381/2A/2017 WADIUM
– Nie otwierać przed 08.03.2017 r. godz.10.30”**
5. Zaleca się, aby kserokopia gwarancji lub poręczenia była dołączona do oferty.
6. Zamawiający zwraca wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem pkt 9a.

7. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego wniesienia żądano.
8. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium, na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
9. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli:
 - a) wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a Prawa zamówień publicznych, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy, oświadczenia o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy, pełnomocnictw lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej,
 - b) wykonawca, którego oferta została wybrana:
 - odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie ,
 - nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy,
 - zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 60 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
3. Odmowa wyrażenia zgody, o której mowa w pkt.2 nie powoduje utraty wadium.
4. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT.

1. **Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:**
 - 1) wypełniony czytelnie, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz ofertowy sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego załącznik nr 1 SIWZ
 - 2) wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz asortymentowo - cenowy sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego (odpowiednio do oferowanej/ych części) załącznik nr 4.1 i/lub 4.2 i/lub 4.3 i/lub 4.4 i/lub 4.5 i/lub 4.6 i/lub 4.7 i/lub 4.8 i/lub 4.9 i/lub 4.10 i/lub 4.11 do SIWZ.
 - 3) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (JEDZ) w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do SIWZ. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
 - 4) pełnomocnictwo w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie w przypadku podpisania oferty oraz poświadczenia za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osobę niewymienioną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy.
2. Wykonawca ponosi wszelkie koszty przygotowania i złożenia oferty.
3. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na dowolną ilość części przedmiotu zamówienia.
4. Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

5. Oferta musi być napisana w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze lub inną trwałą i czytelną techniką oraz podpisana przez osobę(y) upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz i zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej cenie oferty.
6. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
7. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
8. Wszystkie dokumenty potwierdzające spełnienie przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz potwierdzające spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez zamawiającego- inne niż oświadczenia, mogą być złożone w formie oryginałów lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu, jeżeli złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.
9. Dla wykonawców występujących wspólnie ma w szczególności zastosowanie art. 23 Prawa zamówień publicznych. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty.
10. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie gwarantującej zachowanie w poufności jej treści oraz zabezpieczenie jej nienaruszalności do terminu otwarcia ofert. Koperta powinna być zaadresowana według poniższego wzoru :

„ **Nazwa , adres Wykonawcy**

.....

**Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. Ceglana 35 40-514 Katowice
DZP/381/2A/2017**

Oferta na dostawę odczynników laboratoryjnych - część

– Nie otwierać przed 08.03.2017 r. godz.10.30”

11. Wykonawca może wprowadzić zmiany do złożonej oferty bądź wycofać ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian bądź wycofaniu przed upływem terminu składania ofert – w sposób analogiczny do sposobu złożenia oferty. Odpowiednio opisaną kopertę zawierającą zmianę bądź wycofanie należy dodatkowo opatrzyć dopiskiem „Zmiana oferty” bądź „Wycofanie oferty”.
12. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
13. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 8 w zw. z art. 96 ust. 3 ustawy PZP oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.), jeśli Wykonawca w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane i jednocześnie wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
14. Zamawiający zaleca, aby informacje zastrzeżone, jako tajemnica przedsiębiorstwa były przez Wykonawcę złożone w oddzielnej wewnętrznej kopercie z oznakowaniem „tajemnica przedsiębiorstwa”, lub spięte (zszyte) oddzielnie od pozostałych, jawnych elementów oferty. Brak jednoznacznego wskazania, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa oznaczać będzie, że wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie niniejszego postępowania są jawne bez zastrzeżeń.
15. Zamawiający informuje, że w przypadku, kiedy wykonawca otrzyma od niego wezwanie w trybie art. 90 ustawy PZP, a złożone przez niego wyjaśnienia i/lub dowody stanowiąc będą tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji Wykonawcy będzie przysługiwało prawo zastrzeżenia ich jako tajemnica przedsiębiorstwa. Przedmiotowe zastrzeżenie zamawiający uzna za skuteczne wyłącznie w sytuacji, kiedy Wykonawca oprócz samego zastrzeżenia, jednocześnie wykaże, iż dane informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Katowicach przy ulicy Ceglanej 35, w sekretariacie - pokój D022
2. **Termin składania ofert upływa w dniu 08.03.2017 r. o godz.10.00.**
3. Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie i zwróci ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.
4. **Otwarcie ofert nastąpi** w siedzibie Zamawiającego w pokoju E057 w dniu **08.03.2017 r. o godz. 10.30.**
5. Otwarcie ofert jest jawne.
6. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
7. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:
 - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - b) firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,
 - c) ceny, terminu wykonania zamówienia, warunków płatności zawartych w ofertach.

XII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena musi uwzględniać wszystkie wymagania niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia tj. obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia np.:
 - koszty transportu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego;
 - koszty ubezpieczenia dostawy do Zamawiającego;
 - koszty załadunku i rozładunku;
 - koszty cła i podatków, jeśli takie występują;
 - koszty dostawy, instalacji, uruchomienia i serwisu urządzenia (dotyczy części nr 9)
 - koszty przeszkolenia pracowników Zamawiającego z zakresu obsługi urządzenia (dotyczy części 9)
 - koszty ubezpieczenia urządzenia w okresie najmu (dotyczy części nr 9).
2. Cena ma być wyrażona w złotych polskich.
3. Wykonawca określi cenę realizacji zamówienia poprzez wypełnienie formularza asortymentowo - cenowego według zasady: ilość x cena jednostkowa netto=wartość netto+ wartość VAT=wartość brutto, a następnie przeniesie odpowiednie wartości do formularza ofertowego. Cenę jednostkową, wartość netto i brutto oraz należny podatek VAT należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
4. Stawka podatku VAT jest określana zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2004 r. Nr 54 poz. 535 z późn. zm.).
5. Jeżeli w postępowaniu złożona będzie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. W takim przypadku Wykonawca, składając ofertę, jest zobligowany poinformować zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

XIII. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJACY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:
 - cena - 60%;
 - jakość – 25%;
 - termin dostawy odczynników-10%
 - termin płatności – 5%;

2. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „cena”:

$$(C_{\min} / C_n) \times 100 \times 60\% = \text{ilość punktów za cenę badanej oferty, gdzie:}$$

$$C_{\min} - \text{cena minimalna spośród ocenianych ofert}$$

$$C_n - \text{cena badanej oferty}$$

$$100 - \text{stały współczynnik}$$
3. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „jakość”:

$$(P_{\text{of}} / P_{\text{max}}) \times 100 \times 25\% = \text{ilość punktów za „jakość” badanej oferty,}$$
gdzie:

$$P_{\text{max}} - \text{maksymalna wartość punktowa za „jakość” spośród ocenianych ofert}$$

$$P_{\text{of}} - \text{wartość punktowa za „jakość” badanej oferty}$$

$$100 - \text{stały współczynnik}$$
4. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „termin dostawy odczynników”:
ilość punktów przyznawana za oferowany termin dostawy (1 % =1 pkt) :
Dla części nr 1 do 5 i 7 do 11
- termin dostawy 5 dni kalendarzowych – 10 punktów
- termin dostawy 7 dni kalendarzowych – 5 punktów
- termin dostawy 14 dni kalendarzowych – 0 punktów
Dla części nr 6
- termin dostawy 7 dni kalendarzowych – 10 punktów
- termin dostawy 15 dni kalendarzowych – 5 punktów
- termin dostawy 30 dni kalendarzowych – 0 punktów
5. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „termin płatności”:
ilość punktów przyznawana za oferowany termin płatności (1 % =1 pkt) :
- termin płatności 60 dni – 5 punktów
- termin płatności 30 dni – 0 punktów
6. Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w niniejszej SIWZ, spośród ofert nie podlegających odrzuceniu, tj. ofertę, która w wyniku przeprowadzonej oceny uzyska najwyższą liczbę punktów, wyliczoną jako suma punktów uzyskanych za kryterium „cena”, kryterium „termin dostawy odczynników”, „termin płatności” i „jakość”.

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

1. Niezwłocznie po wyborze oferty Zamawiający poinformuje wszystkich Wykonawców o:
 - 1). wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację
 - 2). wykonawcach, którzy zostali wykluczeni
 - 3). wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust.4 i 5 ustawy PZP, braku równoważności lub braku spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności
 - 4). unieważnieniu postępowania
- podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
2. Zamawiający udostępni informacje o wyborze najkorzystniejszej oferty na stronie internetowej www.uck.katowice.pl.
3. Zamawiający zawrze umowę z wybranym wykonawcą w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostanie

przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni – jeżeli zostanie przesłane w inny sposób, na warunkach będących istotnymi postanowieniami, a stanowiącymi wzór umowy – załącznik nr 6 do niniejszej specyfikacji.

4. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem ww. terminów, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
5. Miejsce i termin zawarcia umowy zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania wykonawcy.
6. Jeżeli wybrana oferta została złożona przez wykonawców, o których mowa w art. 23 Prawa zamówień publicznych Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie niniejszego zamówienia umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

XV. POZOSTAŁE REGUŁY POSTĘPOWANIA

1. Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
2. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 Prawa zamówień publicznych.
3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
4. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, nie ustanawia dynamicznego systemu zakupów oraz nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.
5. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
6. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity : Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn.zm.) oraz Kodeksu cywilnego.

XVI. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale VI ustawy PZP.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy PZP.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

Załączniki:

1. Formularz ofertowy
 2. Formularz oświadczeń wykonawcy - JEDZ
 3. Formularz oświadczenia/informacji o przynależności do tej samej grupy kapitałowej (do przesłania po uzyskaniu informacji z otwarcia ofert)
 - 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 4.10, 4.11 Formularze asortymentowo - cenowe
 5. Wzór umowy
 6. Wzór umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych (dotyczy części nr 9)
- Załączniki A, B, C, D

DZP/381/2A/2017

Załącznik nr 1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ OFERTOWY
DLA UNIWERSYTECKIEGO CENTRUM KLINICZNEGO IM.PROF.K.GIBIŃSKIEGO
ŚLĄSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W KATOWICACH

Nazwa Wykonawcy

Siedziba:

REGON NIP

Tel. fax

Internet e-mail

Ubiegając się o zamówienie publiczne na dostawę do Zamawiającego **odczynników laboratoryjnych** oferujemy realizację przedmiotowego zamówienia

część 1 – odczynniki do oznaczania glukozy we krwi i w moczu – według Załącznika 4.1

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

część 2 – odczynniki do gazometrii – według Załącznika 4.2

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

część 3 – odczynniki do oznaczania metanefryny i normetanefryny w osoczu krwi, odczynniki do oznaczenia stężenia 5HIO w DZM oraz ChromograninyA – według Załącznika 4.3

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

część 4 – odczynniki do typizacji limfocytów we krwi obwodowej – według Załącznika 4.4

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

część 5 – odczynniki chemiczne – według Załącznika 4.5

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy*

część 6 – krew kontrolna do badań z zakresu typizacji limfocytów – według Załącznika 4.6

za cenę (wartość) netto zł
podatek VAT% tj. zł
Cena ofertowa (wartość brutto):zł
(słownie:.....)

część 7 – materiały kontrolne dotyczące badania ogólnego moczu, parametrów immunologicznych oraz biochemicznych – według Załącznika 4.7

za cenę (wartość) netto zł
podatek VAT% tj. zł
Cena ofertowa (wartość brutto):zł
(słownie:.....)

część 8 – odczynniki do badania rozmazów krwi obwodowej, naliczania płytek krwi metodą manualną i inne – według Załącznika 4.8

za cenę (wartość) netto zł
podatek VAT% tj. zł
Cena ofertowa (wartość brutto):zł
(słownie:.....)

część 9 – panele pokarmowe, inhalacyjne oraz antybiotykowe – według Załącznika 4.9

za cenę (wartość) netto zł
podatek VAT% tj. zł
Cena ofertowa (wartość brutto):zł
(słownie:.....)

część 10 – paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu – według Załącznika 4.10

za cenę (wartość) netto zł
podatek VAT% tj. zł
Cena ofertowa (wartość brutto):zł
(słownie:.....)

część 11 – testy jakościowe, półilościowe – według Załącznika 4.11

za cenę (wartość) netto zł
podatek VAT% tj. zł
Cena ofertowa (wartość brutto):zł
(słownie:.....)

Termin dostawy: dostawy odbywać się będą częściowo w okresie do 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy w ilościach i asortymencie wskazanych każdorazowo w zamówieniu częściowym w terminie do dni kalendarzowych (*wpisać oferowany termin według Pkt.XIII.4 SIWZ*) od dnia złożenia zamówienia.

Termin płatności: w ciągudni (*wpisać oferowany termin według Pkt.XIII.5 SIWZ*) od dnia otrzymania faktury za każdą dostarczoną partię przedmiotu zamówienia.

(Jeżeli Wykonawca oferuje różne terminy dla różnych części - należy to w czytelny sposób wpisać w wyżej wykropkowanych miejscach np. dla części nr ... - ...dni; dla części nr ...-...dni)

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

DZP/381/2A/2017
cd. Załącznika nr 1

- Zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty i zobowiązujemy się spełnić wszystkie wymienione w Specyfikacji wymagania Zamawiającego
- Jesteśmy związani niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia tj. 60 dni od daty zakończenia terminu składania ofert.
- Zawarta w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia treść wzoru umowy (Załącznik nr 5) została przez nas zaakceptowana i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego
- Zapoznaliśmy się z treścią wzoru umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych (Załącznik nr 6) i w przypadku wyboru naszej oferty zobowiązujemy się, że zawrzemy/firma wskazana w ofercie do obsługi serwisowej zawrze przedmiotową umowę na wskazanych warunkach (dotyczy Części nr 9)
- Oświadczamy, że przedmiot i warunki realizacji zamówienia są zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
- Znając treść art. 297 §1 Kodeksu Karnego oświadczamy, że dane zawarte w ofercie, dokumentach i oświadczeniach są zgodne ze stanem faktycznym.

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy*

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA
Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

Numer ogłoszenia w Dz.U. : 2017/S 021-034860 31.01.2017

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Tożsamość zamawiającego	Odpowiedź:
Nazwa:	Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia:	Dostawa odczynników laboratoryjnych
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):	DZP/381/2A/2017

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ¹ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ² ?	☐ Tak ☐ Nie

¹ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami ³ ?	☐ Tak ☐ Nie
Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.	
Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	a): [.....] b): [.....] c): [.....]
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[.....], [.....]
Stanowisko/Działający(-a) jako:	[.....]
Adres pocztowy:	[.....]
Telefon:	[.....]
Adres e-mail:	[.....]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[.....]

² Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które **zatrudnia mniej niż 10 osób** i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa **nie przekracza 2 milionów EUR**.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które **zatrudnia mniej niż 50 osób** i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa **nie przekracza 10 milionów EUR**.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które **nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami** i które **zatrudniają mniej niż 250 osób** i których **roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR**.

³ Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo ☐ jakiegokolwiek ☐ części zamówienia?	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

1. udział w **organizacji przestępczej**⁴;
korupcja⁵;
nadużycie finansowe⁶;
przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną⁷
pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu⁸
praca dzieci i inne formy handlu ludźmi⁹.

Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów	☐ Tak ☐ Nie

⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

⁵ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

⁶ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

⁹ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]¹⁰
Jeżeli tak, proszę podać¹¹: a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]¹²
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia¹³ („samooczyszczenie”)?	☐ Tak ☐ Nie
Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki¹⁴:	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	☐ Tak ☐ Nie	
Jeżeli nie, proszę wskazać:	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne

¹⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

¹¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

¹² Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

¹³ Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

¹⁴ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	a) [.....] b) [.....] c1) ☐ Tak ☐ Nie ☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]	a) [.....] b) [.....] c1) ☐ Tak ☐ Nie – ☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]
Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):¹⁵ [.....][.....][.....]	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI¹⁶

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy¹⁷?	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub	☐ Tak ☐ Nie

¹⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

¹⁶ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

¹⁷ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych¹⁸; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej¹⁹. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	– [.....] – [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	☐ Tak ☐ Nie [...] Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	☐ Tak ☐ Nie [...]
Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ	☐ Tak ☐ Nie

¹⁸ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

¹⁹ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?	
---	--

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ²⁰
W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki:	☐ Tak ☐ Nie [.....]

11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie ☐ Tak ☐ Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–IV są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim²¹, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.²², instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach uzyskało dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w ...[wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia: na „Dostawę odczynników laboratoryjnych”; numer referencyjny DZP/381/2A/2017.

Data, miejscowość oraz podpis(-y): [.....]

²¹ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urząd lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

²² W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

DZP/381/2A/2017

Załącznik nr 3

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

Oświadczenie
o przynależności lub braku przynależności*
do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23
Prawa zamówień publicznych

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na ***Dostawę odczynników laboratoryjnych*** dla Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

Oświadczam, że **nie należę do tej samej grupy kapitałowej**, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tekst jedn. Dz. U. z 2015 r. poz. 184 z późn. zmian.) wraz z innymi Wykonawcami, którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu*,

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

lub

Oświadczam, że **należę do grupy kapitałowej wraz z Wykonawcą/Wykonawcami:**

.....
(nazwa Wykonawcy)

którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu*.

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca może złożyć wraz z niniejszym oświadczeniem dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

* niepotrzebne skreślić

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY
Odczynniki do oznaczania stężenia glukozy we krwi i w moczu

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Odczynnik do oznaczania stężenia glukozy we krwi pełnej, surowicy, moczu: - probówki z roztworem systemowym i kapilarą o poj. 20µl (gotowe do użycia) - stosowana aparatura – analizator glukozy Biosen C - Line - metoda okydazowa, bez odbiaćczania - precyzja oznaczeń wyrażona w cv poniżej 5 % dla materiałów kontrolnych normal i abnormal - procent błędu dokładności dla w/w materiałów kontrolnych poniżej 5 % - minimalny termin przydatności do użycia od daty dostawy 12 miesięcy		Szt	5000						
2.	Standard glukozy: - gotowy do użytku - z precyzyjnie i dokładnie wyznaczonym stężeniem glukozy - minimalny termin przydatności do użycia od daty dostawy 12 miesięcy		Szt	750						
3.	Chip sensor: - do analizatora Biosen – C Line - zabezpieczający ciągłą i właściwą pracę ww. analizatora - termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		Szt.	3						
4.	Roztwór systemowy: - minimalny termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		litry	15						
5.	Roztwór czyszczący		Szt.	3						
RAZEM:										

Wykonawca oferuje:

Dla poz. 3 – termin przydatności chip sensora po otwarciudni **

(- 60 dni i więcej -10pkt,

- 30-59dni -0pkt)

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy*

* Ilość opakowań (pełne opakowania handlowe) należy obliczyć w następujący sposób: „wymaganą ilość” podzielić przez „ilość w opakowaniu”

** należy wpisać oferowaną wartość

DZP/381/2A/2017

Załącznik 4.2

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
Odczynniki do gazometrii

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Kasety umożliwiające bezpośredni pomiar następujących parametrów: pH; pCO ₂ ;pO ₂ ; tHb,SO ₂ do gazometru optycznego OPTI CCA-TS -1 opakowanie maksimum 25 kaset		szt.	100						
2.	Kontrola 3 poziomowa do w/w analizatora: - poziom Low - poziom Normal - poziom High Zamawiający dopuszcza , aby żądana przez niego ilość i rodzaj w/w materiału kontrolnego znajdowały się w jednym opakowaniu		szt. szt. szt.	10 10 10						
3.	Gaz kalibracyjny		szt.	2						
RAZEM:										

Wykonawca oferuje:

Dla poz. 1 – data ważności kasetmiesięcy ** od dnia dostawy

(-10miesięcy i więcej -10pkt,

- 6-9miesięcy-0pkt)

Dla poz. 2 – data ważności kasetmiesięcy ** od dnia dostawy

(-12 miesięcy i więcej -10pkt,

- 9-11miesięcy-0pkt)

Dla poz. 3 – data ważności gazumiesięcy ** od dnia dostawy

(-10miesięcy i więcej -10pkt,

- 6-9miesięcy-0pkt)

**Ilość opakowań (pełne opakowania handlowe) należy obliczyć w następujący sposób: „wymaganą ilość” podzielić przez „ilość w opakowaniu”*

*** należy wpisać oferowaną wartość*

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy*

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY****Odczynniki do oznaczania metanefryny i normetanefryny w osoczu krwi, odczynniki do oznaczenia stężenia 5HIO w DZM oraz chromogranina A**

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Zestaw odczynników do oznaczania stężenia metanefryny i normetanefryny w osoczu krwi metodą ELISA: -mikropłytki /łamane/, 12 pasków x 8 dołków -odczynniki w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw -kontrolne na dwóch poziomach zawarte w zestawie -standarty w ilościach potrzebnych do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw, z możliwością wykonania min.3 krotnej kalibracji używanego zestawu -odczynniki zawarte w zestawie w ilościach potrzebnych do wykonania ilości oznaczeń jakie przewiduje ten zestaw, z możliwością wykonania minimum trzykrotnej kalibracji zestawu a także trzykrotnego użycia materiału kontrolnego zawartego w zestawie - 1 opakowanie= 96 oznaczeń metanefryny +96 oznaczeń normetanefryny -odczyt przy użyciu czytnika Elisa Sun Rise, zastosowanie filtru gradientowego o zakresie długości fal od 400 nm do 700 nm -termin przydatności zestawu do użycia min. 9 miesięcy od daty dostawy		op.	10				
2.	Zestaw odczynników do oznaczania stężenia 5 HIO w DZM metodą ELISA: -mikropłytki /łamane/, 12 pasków x 8 dołków -odczynniki w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw -kontrolne na dwóch poziomach zawarte w zestawie -standarty w ilościach potrzebnych do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw, z możliwością wykonania min.3 krotnej kalibracji używanego zestawu -odczynniki zawarte w zestawie w ilościach potrzebnych do wykonania ilości oznaczeń jakie przewiduje ten zestaw, z możliwością wykonania minimum trzykrotnej kalibracji zestawu a także trzykrotnego użycia materiału kontrolnego zawartego w zestawie -1 opakowanie= 96 oznaczeń -odczyt przy użyciu czytnika Elisa Sun Rise, zastosowanie filtru gradientowego o zakresie długości fal od 400 nm do 700 nm -termin przydatności zestawu do użycia min. 9 miesięcy od daty dostawy		op.	17				
3.	Chromogranina A w osoczu krwi: -mikropłytki /łamane/, 12 pasków x 8 dołków							

	-odczynniki w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw -kontrolne na dwóch poziomach zawarte w zestawie -standardy w ilościach potrzebnych do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw, z możliwością wykonania min.3 krotnej kalibracji używanego zestawu -odczynniki zawarte w zestawie w ilościach potrzebnych do wykonania ilości oznaczeń jakie przewiduje ten zestaw, z możliwością wykonania minimum trzykrotnej kalibracji zestawu a także trzykrotnego użycia materiału kontrolnego zawartego w zestawie -1 opakowanie= 96 oznaczeń -odczyt przy użyciu czytnika Elisa Sun Rise, zastosowanie filtru gradientowego o zakresie długości fal od 400 nm do 700 nm -termin przydatności zestawu do użycia min. 9 miesięcy od daty dostawy		op.	14				
	Razem:							

Wykonawca oferuje:

Dla poz. 1 – termin przydatności do użycia płytki reakcyjnej po otwarciu:dni *

(-30dni i więcej -10pkt,

- 15-29dni-0pkt)

Dla poz. 2 – termin przydatności do użycia płytki reakcyjnej po otwarciu:dni *

(-30dni i więcej -10pkt,

-15-29dni-0pkt)

Dla poz. 3 – termin przydatności do użycia płytki reakcyjnej po otwarciu:dni *

(- 30dni i więcej -10pkt,

-15-29dni-0pkt)

Dla poz. 3 - efekt wysokiej dawki – występuje/nie występuje**

(- nie występuje – 10pkt,

- występuje –0 pkt)

* należy wpisać oferowaną wartość

**zaznaczyć właściwe

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy*

DZP/381/2A/2017

Załącznik 4.4

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

odczynniki do typizacji limfocytów we krwi obwodowej

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	Typizacja obejmuje następujący leukogram -Leukogate CD 14/CD 45 -mouse IgG1/mouse IgG 2a – kontrola izotypowa ! -CD 3/CD 19 -CD 4/ CD 8 -CD 3/ HLA-DR -CD 3/CD 16+ CD 56 Stosowany cytometr przepływowy do w/w oznaczeń –FACS CALIBUR firmy Becton Dincinon.							
	odczynniki	zestaw do typizacji limfocytów w krwi obwodowej, wielkość opakowania 50 testów	Op.	1				
		roztwór lizujący – koncentrat o objętości 100 ml	Op.	1				
		roztwór do sporządzania zawiesiny elementów morfotycznych o objętości 50 ml	Op.	1				
		kulki kalibracyjne do kontroli prawidłowości pracy cytometru (trzy kolory)	Op.	6				
		Bufor do w/w cytometru	L.	40				
Razem:								

Wykonawca oferuje:

– **termin przydatności do użycia odczynników:miesięcy* od dnia dostawy**

(- 12 miesięcy i więcej -10pkt,

- 10-11dni-0pkt)

* należy wpisać oferowaną wartość

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

DZP/381/2A/2017

Załącznik 4.5

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Odczynniki chemiczne

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Denaturat termin przydatności do użycia min 12 miesięcy od dnia dostawy		litry	9						
2.	Kwas solny stężony cz.d.a.		litry	8						
3.	Odczynnik chlorek sodu cz.d.a. NaCl (58,44 g/mol)		kg	1						
4.	Gliceryna 10% termin przydatności do użycia min 12 miesięcy od dnia dostawy		ml	500						
RAZEM:										

Wykonawca oferuje:

Dla poz. 2 – termin przydatności do użycia:miesięcy od dnia dostawy**

(- 24 miesiące i więcej -10pkt,

- 12-23miesiące-0pkt)

Dla poz. 3 – termin przydatności do użycia:miesięcyod dnia dostawy**

(- 24 miesiące i więcej -10pkt,

- 12-23miesiące-0pkt)

**Ilość opakowań (pełne opakowania handlowe) należy obliczyć w następujący sposób: „wymaganą ilość” podzielić przez „ilość w opakowaniu”*

*** należy wpisać oferowaną wartość*

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

DZP/381/2A/2017

Załącznik 4.6

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Krew kontrolna do badań z zakresu typizacji limfocytów

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Krew kontrolna Normal, obejmująca swym zakresem następujące parametry: WBC/ul, Limfocyty/ul, Limfocyty %, CD3+, CD3+ CD4+, CD3+ CD8+, CD19, CD3+ CD16+ CD56+, CD3HLA-DR, CD45+/CD14+ - metryczka z precyzyjnie wyznaczonymi wartościami należnymi dla w/w parametrów - laboratorium wykonuje badania przy użyciu cytometru przepływowego FACS Calibur - trwałość próbki min.1 miesiąc przed otwarciem - pojemność fiołki min. 2,5 ml, maks. 5,0 ml		Szt.	6				
2.	Krew kontrolna Abnormal, obejmująca swym zakresem następujące parametry: WBC/ul, Limfocyty/ul, Limfocyty %, CD3+, CD3+ CD4+, CD3+ CD8+, CD19, CD3+ CD16+ CD56+, CD3HLA-DR, CD45+/CD14+ - metryczka z precyzyjnie wyznaczonymi wartościami należnymi dla w/w parametrów - laboratorium wykonuje badania przy użyciu cytometru przepływowego FACS Calibur - trwałość próbki min.1 miesiąc przed otwarciem - pojemność fiołki min. 2,5 ml, maks. 5,0 ml		Szt.	6				
Razem:								

Wykonawca oferuje:

Dla poz. 1 – trwałość po ogrzaniu:ogrzań*

(- 9 ogrzań i więcej -10pkt,
- 4-8ogrzań -0pkt)

Dla poz. 2 – trwałość po ogrzaniu:ogrzań*

(- 9 ogrzań i więcej -10pkt,
- 4-8ogrzań -0pkt)

* należy wpisać oferowaną wartość

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

Załącznik 4.7

pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

materiały kontrolne dotyczące badania ogólnego moczu, parametrów immunologicznych oraz biochemicznych

[illegible]

	glukozę, albuminę, sód, potas, fosforany nieorganiczne, - zamawiający dopuszcza możliwość oznaczania dodatkowo innych parametrów niż zostały wymienione									
	Poziom 1 – fiolka o pojemności 5ml		ml	60						
	Poziom 2 – fiolka o pojemności 5ml		ml	60						
	- kontrola ma być w postaci liofilizowanej - termin przydatności do użycia min.12 miesięcy od daty dostawy									
Razem:										

Wykonawca oferuje:

Dla poz. 1 – stabilność materiału kontrolnego w temp.2-25st.C:dni po otwarciu**

(- 30 dni i więcej -10pkt,

- 15-29dni-0pkt)

Dla poz. 1 – wartości należne wyznaczone z uwzględnieniem / bez uwzględnienia* zastosowania różnych analizatorów**

(- wartości należne wyznaczone z uwzględnieniem zastosowania różnych analizatorów -10pkt,

- bez uwzględnienia zastosowania różnych analizatorów – 0 pkt.)

Dla poz. 2 – stabilność materiału kontrolnego w temp.2-8st.C:dni po otwarciu**

(- 15 dni i więcej -10pkt,

- 10-14dni-0pkt)

Dla poz. 2 – wartości należne wyznaczone z uwzględnieniem / bez uwzględnienia* zastosowania różnych analizatorów**

(- wartości należne wyznaczone z uwzględnieniem zastosowania różnych analizatorów -10pkt,

- bez uwzględnienia zastosowania różnych analizatorów – 0 pkt.)

Dla poz. 3 – stabilność materiału kontrolnego w temp.2-8st.C:dni po otwarciu**

(- 7 dni i więcej -10pkt,

- 5-6dni-0pkt)

Dla poz. 3 – stabilność materiału kontrolnego w temp.-20 do -70st.C:miesiące po rekonstytucji**

(- 24miesiące i więcej -10pkt,

- 12-23miesiący-0pkt)

Dla poz. 3 – wartości należne wyznaczone z uwzględnieniem / bez uwzględnienia* zastosowania różnych analizatorów**

(-wartości należne wyznaczone z uwzględnieniem zastosowania różnych analizatorów -10pkt,

- bez uwzględnienia zastosowania różnych analizatorów – 0 pkt.)

**Ilość opakowań (pełne opakowania handlowe) należy obliczyć w następujący sposób: „wymaganą ilość” podzielić przez „ilość w opakowaniu”*

*** należy wpisać oferowaną wartość*

**** zaznaczyć właściwe*

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY****Odczynniki do barwienia rozmazów krwi obwodowej, naliczania płytek krwi metodą manualną i inne**

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Odczynnik Giemsy		ml	300						
2.	odczynnik May Grunwalda		ml	500						
3.	Płyn do naliczania płytek krwi w komorze Neubauera		ml	200						
4.	Odczynnik do barwienia retikulocytów termin przydatności do użycia min 12 miesięcy od dnia dostawy		ml	50						
5.	Płyn Turka termin przydatności do użycia min 12 miesięcy od dnia dostawy		ml	100						
6.	Odczynnik Sudan III termin przydatności do użycia min 12 miesięcy od dnia dostawy		ml	100						
7.	Odczynnik Lugola termin przydatności do użycia min 12 miesięcy od dnia dostawy		ml	100						
8.	Odczynnik Samsona termin przydatności do użycia min 12 miesięcy od dnia dostawy		ml	100						
9.	Preparat do utrwalania preparatów cytologicznych termin przydatności do użycia min 12 miesięcy od dnia dostawy		ml	1500						
RAZEM:										

Wykonawca oferuje:

Dla poz. 1 i 2 – termin przydatności do użycia:miesięcy od dnia dostawy**

(- 24 miesiące i więcej -10pkt,

- 12-23miesiące-0pkt)

Dla poz. 3 – termin przydatności do użycia:miesięcy od dnia dostawy**

(- 24 miesiące i więcej -10pkt,

- 12-23miesiące-0pkt)

*Ilość opakowań (pełne opakowania handlowe) należy obliczyć w następujący sposób: „wymaganą ilość” podzielić przez „ilość w opakowaniu”

** należy wpisać oferowaną wartość

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY****Panele pokarmowe, inhalacyjne oraz antybiotykowe**

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	Paski diagnostyczne o panelu pokarmowym zawierającym 20 następujących alergenów pokarmowych: orzech laskowy, orzech ziemny, orzech włoski, migdał, mleko, białko jaja kurzego, żółtko jaja kurzego, kazeina, ziemniak, seler, marchew, pomidor, dorsz, krewetka, brzoskwinia, jabłko, soja, mąka pszenna, sezam, mąka żytnia. -zestaw (1 opakowanie) powinien zawierać maks. 20 szt. pasków diagnostycznych - termin przydatności do użycia 10 miesięcy od daty dostawy		Op.	30				
2	Paski diagnostyczne o panelu inhalacyjnym zawierającym 20 następujących alergenów: brzoza, olcha, leszczyna, dąb, tymotka łąkowa, żyto, bylica, babka lancetowata, D.pteronnyssinus, D.farinae, pies, koń, świnka morska, chomik, królik, Asp.Fumigatus, Cladosp.herbarum, Pen. Notatum, Alt. Alternata -zestaw (1 opakowanie) powinien zawierać maks. 20szt. pasków diagnostycznych - termin przydatności do użycia 10 miesięcy od daty dostawy		Op.	15				
3	Paski diagnostyczne o panelu antybiotyki zawierającym 10 następujących alergenów: Penicilinum G, Penicilinum V, Ampicillin, Amoxicillin, Sulfametoxazol, Cephalosporin, Ofloxacin, Cefaclor, Tetracyclin, Erythromycin -zestaw (1 opakowanie) powinien zawierać maks. 20szt. pasków diagnostycznych - termin przydatności do użycia 10 miesięcy od daty dostawy		Op.	9				
4	Materiał kontrolny do paneli wziewnych - termin przydatności do użycia 10 miesięcy od daty dostawy		Op.	3				
5	Materiał kontrolny do paneli pokarmowych - termin przydatności do użycia 10 miesięcy od daty dostawy		Op.	3				
Razem:								
		Nazwa oferowanego urządzenia /producent	Czynsz najmu netto/1 m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	
	Opłata najmu urządzenia z oprogramowaniem do odczytu zaoferowanych pasków diagnostycznych			12				
Ogółem:								

- Wykonawca na czas trwania umowy jest zobowiązany dostarczyć urządzenie z oprogramowaniem służące do odczytu stężeń p/ciał przeciwko wymienionym alergenom oraz przyporządkowania ich do odpowiednich klas. Ponadto Wykonawca zabezpiecza wszelkie akcesoria potrzebne do wykonania w/w badań !!!

- Wykonawca jest zobowiązany nieodpłatnie zainstalować i uruchomić ww. urządzenie i oprogramowanie oraz przeszkolić personel
- Wykonawca zapewnia nieodpłatny serwis urządzenia i oprogramowania
- Wykonawca zapewnia ciągłości badań -Wykonawca gwarantuje naprawę lub wymianę uszkodzonego urządzenia i oprogramowania w ciągu 1(jednego) dnia roboczego od dnia zgłoszenia awarii!
- Wykonawca oferuje do najmu w/w urządzenie **nowe/używane*** , **wyprodukowane w 2015 / 2016 / 2017** roku (* - zaznaczyć właściwe!!!)
- Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez :(nazwa, adres)..... (tel., fax, e-mail) :.....

Wykonawca oferuje:

Dla poz. 1 – metoda pomiaru p/ciał IgE swoistych: ilościowa / półilościowa z przyporządkowaniem / półilościowa bez przyporządkowania *

- (- ilościowa z przyporządkowaniem do poszczególnych klas -10pkt,
- półilościowa z przyporządkowaniem do poszczególnych klas -5pkt,
- półilościowa bez przyporządkowania do poszczególnych klas -0pkt)

Dla poz. 2 – metoda pomiaru p/ciał IgE swoistych: ilościowa / półilościowa z przyporządkowaniem / półilościowa bez przyporządkowania *

- (- ilościowa z przyporządkowaniem do poszczególnych klas -10pkt,
- półilościowa z przyporządkowaniem do poszczególnych klas -5pkt,
- półilościowa bez przyporządkowania do poszczególnych klas -0pkt)

Dla poz. 3 – metoda pomiaru p/ciał IgE swoistych: ilościowa / półilościowa z przyporządkowaniem / półilościowa bez przyporządkowania *

- (- ilościowa z przyporządkowaniem do poszczególnych klas -10pkt,
- półilościowa z przyporządkowaniem do poszczególnych klas -5pkt,
- półilościowa bez przyporządkowania do poszczególnych klas -0pkt)

* zaznaczyć właściwe

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy*

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY****Paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu**

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Paski diagnostyczne do badania ogólnego moczu –parametry: -glukoza, -ciała ketonowe, -białko, -erytrocyty, -leukocyty, -azotyny, -ciężar właściwy, -pH, -bilirubina, -urobilinogen, - 1 opakowanie powinno zawierać 100 sztuk pasków -paski muszą zawierać system eliminacji wpływu kwasu askorbinowego na pole testowe krwi oraz na pole testowe glukozy, -paski muszą posiadać certyfikat jakości, a także być kompatybilne z czytnikiem do analizy ogólnej moczu Mditron Junior II,		Op.	15				
2.	Paski kalibracyjne do Mditron Junior II -1 opakowanie powinno zawierać nie mniej niż 50 sztuk pasków		op.	1				
	Razem:							

Wykonawca oferuje:

Dla poz. 1 – termin przydatności do użycia:miesięcy* od dnia dostawy

(- 12 miesięcy i więcej -10pkt,

- 9-11miesięcy-0pkt)

Dla poz. 3 – termin przydatności do użycia:miesięcy* od dnia dostawy

(- 12 miesięcy i więcej -10pkt,

- 9-11miesięcy-0pkt)

* należy wpisać oferowaną wartość

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
Testy jakościowe, pólilościowe

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Testy ciążowe (kasetowe): materiał biologiczny do wykonania w/w badania – mocz; pasek testowy zawiera prążek kontrolny dotyczący prawidłowości wykonania testu -termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		ozn.	200						
2.	Test kasetkowy na obecność krwi utajonej w kale: -immunochromatograficzny test do szybkiego jakościowego wykrywania krwi w kale, bez zastosowania specjalnej diety przed badaniem ! -termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		ozn.	700						
3.	Lateks ASO: -do odczytu wizualnego -kontrola dodatnia i ujemna w zestawie -termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		ozn.	200						
4.	Lateks RF: -do odczytu wizualnego -kontrola dodatnia i ujemna w zestawie -termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		ozn.	400						
5.	Odczyn Waalera Rosego		ozn.	200						
RAZEM:										

Wykonawca oferuje:

Dla poz. 1 – czułość diagnostyczna:%**

(90-98% -10pkt,
85-89%-0pkt)

Dla poz. 1 – swoistość diagnostyczna:%**

(90-97% -10pkt,
85-89%-0pkt)

Dla poz. 3 – czułość diagnostyczna:%**

(90-98% -10pkt,
85-89%-0pkt)

Dla poz. 3 – swoistość diagnostyczna:%**

(90-97% -10pkt,

85-89%-0pkt)

Dla poz. 4 – czułość diagnostyczna:%**

(90-98% -10pkt,

85-89%-0pkt)

Dla poz. 4 – swoistość diagnostyczna:%**

(90-97% -10pkt,

85-89%-0pkt)

Dla poz. 5 – czułość diagnostyczna:%**

(90-98% -10pkt,

85-89%-0pkt)

Dla poz. 5 – swoistość diagnostyczna:%**

(90-97% -10pkt,

85-89%-0pkt)

**Ilość opakowań (pełne opakowania handlowe) należy obliczyć w następujący sposób: „wymaganą ilość” podzielić przez „ilość w opakowaniu”*

*** należy wpisać oferowaną wartość*

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy*

DZP/381/2A/2017

Załącznik nr 5a) (dotyczy części nr 1-8, 10, 11)

UMOWA –wzór

Zawarta w dniu w Katowicach pomiędzy:

Uniwersyteckim Centrum Klinicznym im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

z siedzibą: 40 – 514 Katowice, ul. Ceglana 35

wpisanym do KRS pod nr 0000049660

NIP 954-22-74-017

REGON 001325767

zwanym w treści umowy Zamawiającym,

reprezentowanym przez:

Ireneusza Ryszkiel - p.o. Dyrektora Szpitala

a

.....

z siedzibą:

wpisanym do pod nr

NIP

REGON

zwanym w treści umowy Wykonawcą

reprezentowanym przez:

1.

2.

W wyniku przeprowadzenia przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego – zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) została zawarta umowa następującej treści:

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

Na podstawie oferty wybranej w w/w postępowaniu Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do wykonania sukcesywną sprzedaż i dostarczanie do siedziby Zamawiającego odczynników laboratoryjnych zwanych dalej **Odczynnikami**, których ilość, rodzaj i cena wymienione są w załączniku nr 1 (formularzu asortymentowo - cenowym wybranej w postępowaniu oferty).

§2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę zgodnie z:
 - a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności -dla Odczynników będących wyrobami medycznymi - zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm.);
 - b) warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia
2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że:
 - a) oferowane Odczynniki są kompletne, zdatne oraz dopuszczone do obrotu i używania przy udzielaniu świadczeń medycznych;
 - b) oferowane Odczynniki są dostarczane transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta
 - c) oferowane Odczynniki są wolne od wad.
3. Dostarczane Odczynniki powinny być przez Wykonawcę odpowiednio opakowane i oznakowane (tj. muszą posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o

wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania Odczynników w języku angielskim. (zdanie drugie nie dotyczy części nr 5)

4. Okres przydatności do użycia dostarczonych Odczynników nie może być krótszy niż określony w załączniku nr 1 do umowy.
5. Każdorazowa dostawa częściowa Odczynników odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia Zamawiającego.
6. Zamówienia będą przesyłane Wykonawcy faxem lub e-mailem na numer/adres podany w niniejszej umowie.
7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faxem lub e-mailem otrzymania każdego zamówienia. Potwierdzenia otrzymania zamówienia będą przesyłane faxem/e-mailem na numer/adres Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
8. Zamawiający upoważnia do składania zamówień na dostawy częściowe Dział Zaopatrzenia fax nr 32/2518475, e-mail zaopatrzenie@uck.katowice.pl.
9. Wykonawca upoważnia do przyjmowania i potwierdzania zamówień na dostawy częściowe, tel.nr fax nr e-mail
10. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe w asortymencie i ilości wskazanej w zamówieniach, o których mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu w terminie do dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.
11. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić najpóźniej w dniu poprzedzającym dostawę.
12. Każdorazowa dostawa Odczynników będzie następować najpóźniej do godz. 14-tej.
13. Wykonawca ponosi koszty transportu, ubezpieczenia i dostarczenia Odczynników do pomieszczeń magazynowych Zamawiającego w lokalizacji wskazanej każdorazowo na zamówieniu (Katowice ul. Ceglana 35 lub ul. Medyków 14).
14. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
15. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą Wyrobów medycznych dostarczy karty charakterystyki SDS w odniesieniu do substancji niebezpiecznych oraz substancji i mieszanin spełniających kryteria klasyfikacji, jako stwarzające zagrożenie, zgodnie z obowiązującymi wymaganiami, a także będzie każdorazowo dostarczał wszelkie niezbędne aktualizacje w/w kart w sytuacji, gdy pojawią się nowe informacje, które mogą mieć wpływ na środki kontroli ryzyka lub nowe informacje o zagrożeniach.
16. Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania.

§3.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za dostarczone Odczynniki będzie obliczane zgodnie ze złożoną ofertą i nie może przekroczyć kwoty: (osobno w zależności od uzyskanych części)
brutto:.....zł
(słownie:.....)
netto:zł należny podatek VAT :.....zł
2. Ceny jednostkowe Odczynników określone zostały w załączniku nr 1 do umowy.
3. Wykonawca gwarantuje, że w trakcie trwania umowy ceny jednostkowe nie ulegną podwyższeniu.
4. Zapłata za każdą zamówioną przez Zamawiającego i dostarczoną zgodnie z umową partię Odczynników nastąpi przelewem na rachunek Wykonawcy w ciągu dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego faktury VAT. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
5. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§4.

REKLAMACJE

1. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego, że dostarczone Odczynniki nie posiadają oznakowania określonego w § 2 ust. 3 umowy, stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego, stwierdzenia wadliwości lub niezgodności dostarczonych Odczynników ze złożoną ofertą - Zamawiający zgłosi pisemną reklamację Wykonawcy. Zgłoszenie reklamacji może nastąpić również za pośrednictwem faksu na numer wskazany w umowie.
2. Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji. Nie udzielenie odpowiedzi w tym terminie lub brak podania przyczyn nie uznania zasadności reklamacji w tym terminie uważane będzie za uwzględnienie reklamacji.
3. W przypadku uwzględnienia reklamacji Zamawiającego Wykonawca w terminie 3 dni roboczych od dnia uwzględnienia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Odczynniki na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.
4. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, wadliwości lub niezgodności Odczynników ze złożoną ofertą albo braku oznakowania dostarczonych odczynników w sposób określony w §2 ust. 3 umowy do dnia usunięcia tych uchybień zamówienie częściowe będzie uważane za niezrealizowane.
5. Wszelkie koszty związane z usunięciem uchybień objętych reklamacją Zamawiającego obciążają Wykonawcę.

§5.

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne :
 - a. w wysokości 0,5% wartości brutto Odczynników niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 2 ust. 10 niniejszej umowy,
 - b. w wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 3 niniejszej umowy
 - c. w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za daną część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy w stosunku do danej części zamówienia dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.
2. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.
3. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§6.

ROZWIĄZANIE I ODSZTĄPIENIE OD UMOWY

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od daty powzięcia wiadomości o takich okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
2. Zamawiający może rozwiązać umowę w całości lub części ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy Wykonawca:
 - a) trzykrotnie nie dotrzyma terminów realizacji dostaw częściowych określonych zgodnie z § 2 ust. 10 niniejszej umowy;
 - b) opóźni się z realizacją dostawy częściowej o ponad 10 dni kalendarzowych;
 - c) opóźni się z realizacją któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 3 umowy o ponad 10 dni kalendarzowych.
3. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres

Wykonawcy podany w umowie.

4. Rozwiązanie umowy na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych i odszkodowań.

§7.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Umowa zawarta jest na okres 12 miesięcy od daty jej zawarcia.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy - Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych i Kodeksu Cywilnego.
3. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
4. Wykonawca nie może bez uzyskania wcześniejszej pisemnej zgody Zamawiającego, przelać jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący Zamawiającego.
5. Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy będzie rozstrzygał sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
6. Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie :
 - a) zmiany danych stron (np. zmiana siedziby, adresy, nazwy)
 - b) ustawowej zmiany stawki podatku VAT (zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto przy niezmienionej cenie netto)
 - c) zmiany numeru katalogowego producenta dotyczącego Odczynników
 - d) zmiany producenta Odczynników, w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji – przy cenie nie większej niż w umowie. W takim przypadku Wykonawca przekazuje Zamawiającemu nowe, odpowiednie, aktualne zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.
7. Zmiany określone w ust. 4 lit. a) wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zmiany określone w ust. 4 lit. b), c), d) wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
8. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż wymagany w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
9. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, w tym dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załącznik do umowy:

1. Formularz asortymentowo-cenowy

Wykonawca

Zamawiający

DZP/381/2A/2017

Załącznik nr 5b) (dotyczy części nr 9)

UMOWA –wzór

zawarta w dniu w Katowicach pomiędzy:
Uniwersyteckim Centrum Klinicznym im. prof.K.Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
z siedzibą: 40 - 514 Katowice, ul. Ceglana 35
wpisanym do KRS pod nr 0000049660
NIP 954- 22-74-017 REGON 001325767
zwanym w treści umowy Zamawiającym,
reprezentowanym przez:
Ireneusza Ryszek - p. o. Dyrektora Szpitala

a

.....
z siedzibą:
wpisanym do pod numerem.....
NIP REGON.....
zwanym w treści umowy Wykonawcą reprezentowanym przez:
1.....
2.....

W wyniku przeprowadzonego przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) została zawarta umowa następującej treści

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

Na podstawie oferty wybranej w w/w postępowaniu Zamawiający zamawia, a Wykonawca:

1. zobowiązuje się sukcesywnie sprzedawać i dostarczać do siedziby Zamawiającego odczynniki laboratoryjne tj. panele pokarmowe, inhalacyjne oraz antybiotykowe (zwane dalej łącznie **Odczynnikami**) których ilość, rodzaj i cena wymienione są w załączniku nr 1 do niniejszej umowy (formularz asortymentowo - cenowy)
2. zobowiązuje się wynająć oraz dostarczyć do siedziby Zamawiającego, zainstalować i uruchomić nowe/ używane urządzenie z oprogramowaniem służące do odczytu stężeń p/ciał (zwane dalej **Urządzeniem**), określone w załączniku nr 1 do niniejszej umowy
3. zobowiązuje się przeszkolić wskazanych przez Zamawiającego pracowników z zakresu obsługi Urządzenia w stopniu umożliwiającym należyte wykonywanie badań oraz prawidłową eksploatację Urządzenia.

§2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE DOSTARCZANIA ODCZYNNIKÓW

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę w zakresie dostarczania Odczynników zgodnie z:
 - a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm.);
 - b) zaleceniami producenta dotyczącymi warunków transportu do siedziby Zamawiającego
 - c) warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania Odczynników kompletnych, zgodnych, dopuszczonych do obrotu i używania oraz wolnych od wad.

3. Dostarczane do Zamawiającego Odczynniki powinny być przez Wykonawcę odpowiednio opakowane i oznakowane (tj. muszą posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta, numerze serii, sposobie przechowywania oraz inne zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania Odczynników w języku angielskim.
4. Okres przydatności do użycia dostarczanych Odczynników nie może być krótszy niż 10 miesięcy licząc od dnia dostarczenia Odczynników do siedziby Zamawiającego.
5. Każdorazowa dostawa częściowa zamówionych Odczynników odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia Zamawiającego.
6. Zamówienia będą przesyłane Wykonawcy faxem lub e-mailem na numer/adres podany w niniejszej umowie.
7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faxem lub e-mailem otrzymania każdego zamówienia. Potwierdzenia otrzymania zamówienia będą przesyłane faxem/e-mailem na numer/adres Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
8. Zamawiający upoważnia do składania zamówień na dostawy częściowe: Dział Zaopatrzenia fax nr (32) 2518475 e-mail zaopatrzenie@uck.katowice.pl
9. Wykonawca upoważnia do przyjmowania i potwierdzania zamówień na dostawy częściowe tel nr fax nr e-mail
10. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe Odczynników w asortymencie i ilości wskazanej w zamówieniach, o których mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu w terminie dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.
11. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić najpóźniej w dniu poprzedzającym dostawę.
12. Każdorazowa dostawa Odczynników będzie następować najpóźniej do godz. 14-tej.
13. Wykonawca ponosi koszty transportu, ubezpieczenia oraz dostarczenia Odczynników do pomieszczeń magazynowych Zamawiającego zlokalizowanych w Katowicach przy ulicy Ceglanej 35).
14. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
15. W przypadku niezawinionej przez Zamawiającego awarii Urządzenia Wykonawca jest zobowiązany do naprawienia wynikłej z tej przyczyny szkody, w szczególności poprzez dostarczenie Zamawiającemu Odczynników w ilości utraconej na skutek awarii lub zapłaty Zamawiającemu wartości tych Odczynników. O awarii Zamawiający poinformuje Wykonawcę faksem lub e-mailem podając, jakie Odczynniki i ich ilość znajdowały się w Urządzeniu w momencie awarii. Wykonawca w ciągu 7 dni zwróci Zamawiającemu równowartość utraconych Odczynników lub dostarczy je nieodpłatnie Zamawiającemu na swój koszt.
16. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą Odczynników dostarczy karty charakterystyki SDS w odniesieniu do substancji niebezpiecznych oraz substancji i mieszanin spełniających kryteria klasyfikacji, jako stwarzające zagrożenie, zgodnie z obowiązującymi wymaganiami, a także będzie każdorazowo dostarczał wszelkie niezbędne aktualizacje w/w kart w sytuacji, gdy pojawią się nowe informacje, które mogą mieć wpływ na środki kontroli ryzyka lub nowe informacje o zagrożeniach.
17. Zamawiający ma prawo do składania zamówień na Odczynniki bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania.

§ 3

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE NAJMU URZĄDZENIA

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, zainstalować i uruchomić Urządzenie w Laboratorium Zamawiającego (lokalizacja Katowice, ul. Ceglana 35) oraz przeszkolić w ramach wynagrodzenia umownego wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 7 dni kalendarzowych od

daty zawarcia umowy. Należyte wykonanie powyższych obowiązków zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym sporządzonym z udziałem obu Stron.

2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że:
 - a) oferowane do najmu Urządzenie jest dopuszczone do obrotu i używania, kompletne i gotowe do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, wolne od wad, ubezpieczone, a także, że Urządzenie zapewnia bezpieczeństwo personelu medycznego i wymagany poziom świadczonych usług medycznych,
 - b) dostarczone Urządzenie posiada wszystkie wymagane prawem certyfikaty lub dokumenty równoważne;
 - c) Urządzenie nie jest obciążone prawami osób trzecich, oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu sprowadzenia go na polski obszar celny.
3. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu razem z Urządzeniem:
 - instrukcję obsługi
 - opis parametrów technicznych oraz wyposażenia dostarczonego urządzenia
 - dokumenty określające częstość przeglądów technicznych lub innych okresowo powtarzanych czynności serwisowych zalecanych przez producenta
 - dokument określający wartość brutto dostarczonego Urządzenia (do wprowadzenia w ewidencji obcych środków trwałych)
 - kopię aktualnej polisy potwierdzającej ubezpieczenie Wykonawcy od odpowiedzialności cywilnej.
4. Wszystkie dokumenty wymienione w ust. 3 zostaną dostarczone Zamawiającemu w języku polskim.
5. Dostarczone Urządzenie może być rozpakowane wyłącznie przez przedstawiciela Wykonawcy w obecności przedstawiciela Zamawiającego. Wykonawca odpowiada za wszelkie braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu.
6. Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępniać Urządzenia do użytkowania osobom trzecim ani go podnajmować.
7. Wykonawca gwarantuje, że osoby wykonujące obsługę serwisową posiadają wszystkie wymagane obowiązującymi przepisami oraz niezbędne dla realizacji umowy szkolenia z zakresu bezpieczeństwa i higieny pracy oraz aktualne badania lekarskie i specjalistyczne.
8. Wykonawca gwarantuje, że osoby wykonujące obsługę serwisową przebywające na terenie Szpitala będą posiadały widoczne oznakowanie z nazwą i/lub logo Wykonawcy (np. identyfikatory i/lub ubranie robocze z widocznym napisem nazwy firmy).
9. Wykonawca świadomy zagrożeń wynikających z działalności Zamawiającego (załącznik A) zobowiązuje się w terminie do 7 (siedmiu) dni od daty zawarcia niniejszej umowy dostarczyć do siedziby Zamawiającego wypełnione i podpisane następujące dokumenty:
 - załączniki B (Zobowiązanie Wykonawcy)
 - załącznik C (Lista pracowników Wykonawcy poinformowanych o zagrożeniach wynikających z działalności Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach)
 - załącznik D (Zasady środowiskowe dla Wykonawców)
10. Wykonawca zobowiązuje się w dniu zawarcia niniejszej umowy zawrzeć umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych na warunkach wskazanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 6 do SIWZ. W przypadku gdy obsługę serwisową świadczyć będzie wskazany w ofercie Wykonawcy inny podmiot Wykonawca przyjmuje na siebie obowiązek spowodowania, że podmiot ten zawrze z Zamawiającym umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych (Załącznik nr 6 do SIWZ) w terminie, o którym mowa w zdaniu pierwszym.

§ 4.

WARUNKI SERWISU URZĄDZENIA

1. Wykonawca przez cały okres trwania umowy na własny koszt dokonuje napraw Urządzenia, jego przeglądów technicznych i wymiany części zamiennych.
2. Wymagany czas naprawy nie może przekroczyć 1 (jednego) dnia roboczego od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego uszkodzenia.

3. W przypadku, gdy czas naprawy będzie dłuższy niż określony w § 4 ust. 2 Wykonawca zobowiązuje się w terminie określonym w ust. 2 dostarczyć na swój koszt Zamawiającemu urządzenie zastępcze o identycznym zastosowaniu i nie gorszych parametrach technicznych w celu umożliwienia Zamawiającemu dalszej bieżącej eksploatacji w czasie naprawy. W przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia urządzenia zastępczego Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia kosztów badań zleconych innym podmiotom do czasu dostawy urządzenia zastępczego lub do czasu uruchomienia naprawionego Urządzenia w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli korzystanie z urządzenia zastępczego wymagać będzie od Zamawiającego poniesienia wyższych kosztów niż ustalone zgodnie z niniejszą umową Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kwoty stanowiącej różnicę pomiędzy kosztami korzystania z urządzenia zastępczego, a kosztami korzystania z Urządzenia.
4. W przypadku, gdy liczba napraw Urządzenia przekroczy 5 (pięć) (z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z wyłącznej winy Zamawiającego) Wykonawca zobowiązuje się do wymiany Urządzenia na inne spełniające w pełni wymogi określone w umowie.
5. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania przeglądów technicznych w terminach zalecanych przez producenta Urządzenia, co zostanie potwierdzone protokołem.

§ 5.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA ODCZYNNIKI

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za dostarczone Odczynniki będzie obliczane zgodnie ze złożoną ofertą i nie może przekroczyć kwoty:
brutto:(słownie:)
netto:..... należny podatek VAT :
2. Ceny jednostkowe Odczynników określone zostały w załączniku nr 1 do umowy.
3. Wykonawca gwarantuje, że w trakcie trwania umowy ceny jednostkowe nie ulegną podwyższeniu.
4. Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 w ciągu dni od dnia otrzymania faktury VAT wystawionej po dostarczeniu Odczynników. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
5. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 6.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA NAJEM URZĄDZENIA

1. Za najem Urządzenia Zamawiający będzie płacił Wykonawcy **czynsz** w wysokości
brutto miesięcznie.
2. Czynsz będzie płatny z dołu w okresach miesięcznych w terminie 14 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowej i wystawionej zgodnie z umową faktury VAT. Zapłata czynszu będzie następowała na podstawie faktur Wykonawcy wystawianych w ostatnim dniu danego miesiąca. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
3. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 7.

REKLAMACJE

1. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego, że dostarczone Odczynniki nie posiadają oznakowania określonego w § 2 ust. 3 umowy, stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego, stwierdzenia wadliwości lub niezgodności dostarczonych Odczynników ze złożoną ofertą - Zamawiający zgłosi pisemną reklamację Wykonawcy. Zgłoszenie reklamacji może nastąpić również za pośrednictwem faksu na numer wskazany w umowie.

2. Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji. Nie udzielenie odpowiedzi w tym terminie lub brak podania przyczyn nie uznania zasadności reklamacji w tym terminie uważane będzie za uwzględnienie reklamacji.
3. W przypadku uwzględnienia reklamacji Zamawiającego Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od daty zgłoszenia uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Odczynniki na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.
4. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, wadliwości lub niezgodności Odczynników ze złożoną ofertą albo braku oznakowania dostarczonych Odczynników w sposób określony w § 2 ust. 3 umowy do dnia usunięcia tych uchybień zamówienie częściowe będzie uważane za niezrealizowane.
5. Wszelkie koszty związane z usunięciem uchybień objętych reklamacją Zamawiającego obciążają Wykonawcę.

§ 8.

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,5% wartości brutto Odczynników niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 2 ust. 10 umowy,
 - b) w wysokości 0,5%— wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 7 ust. 3 umowy,
 - c) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,
 - d) w wysokości 30,00 zł (słownie: trzydzieści złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przez Wykonawcę któregośkolwiek z obowiązków, o których mowa w § 3 ust. 1 umowy,
 - e) w wysokości 30,00 zł (słownie: trzydzieści złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu naprawy Urządzenia względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy chyba, że w tym terminie dostarczy urządzenie zastępcze na zasadach określonych w § 4 ust. 3 umowy.
 - f) w wysokości 20,00 zł (słownie: dwadzieścia złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przeglądu technicznego Urządzenia względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 5 niniejszej umowy.
2. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w realizacji którejkolwiek z dostaw częściowych Odczynników o co najmniej 5 dni albo w przypadku nie wywiązania się Wykonawcy ze zobowiązania określonego w § 4 ust. 2 umowy Zamawiający w celu utrzymania ciągłości wykonywania badań, ma prawo:
 - a) dokonać zakupu zamówionych Odczynników u innego podmiotu i obciążyć Wykonawcę różnicą w cenie pomiędzy ceną Odczynników 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.
3. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.
4. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 9.

WARUNKI ZWROTU URZADZENIA

Po zakończeniu najmu Zamawiający wyda Wykonawcy Urządzenie w stanie niepogorszonym, z uwzględnieniem naturalnego zużycia wynikającego z normalnej eksploatacji Urządzenia. Wykonawca zobowiązany jest do odbioru Urządzenia w siedzibie Zamawiającego oraz pisemnego potwierdzenia odbioru w terminie 3 dni od daty zakończenia najmu.

§ 10.

ROZWIĄZANIE I ODSZKODOWANIE OD UMOWY

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od daty powzięcia wiadomości o takich okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
2. Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy:
 - a) opóźnienie w dostawie, zainstalowaniu i uruchomieniu Urządzenia przekroczy 10 dni kalendarzowych,
 - b) Wykonawca trzykrotnie nie dotrzyma określonych w § 2 ust. 10 niniejszej umowy terminów realizacji dostaw częściowych Odczynników;
 - c) opóźnienie w zrealizowaniu którejkolwiek dostawy częściowej Odczynników przekroczy 10 dni kalendarzowych.
3. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres Wykonawcy podany w umowie.
4. Odstąpienie od umowy lub rozwiązanie umowy na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych i odszkodowań.

§ 11.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony 12 miesięcy od daty jej zawarcia.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy: ustawy - Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych i Kodeksu Cywilnego.
3. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
4. Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie:
 - a) zmiany danych stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy)
 - b) ustawowej zmiany stawki podatku VAT (zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto przy niezmiennym cenie netto)
 - c) zmiany numeru katalogowego producenta dotyczącego przedmiotu umowy
 - d) zmiany producenta Odczynników, w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji – przy cenie nie wyższej niż określona w umowie. W takim przypadku Wykonawca przekazuje Zamawiającemu nowe, odpowiednie, aktualne zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.
5. Zmiany określone w ust. 4 lit. a) wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zmiany określone w ust. 4 lit. b), c), d) wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
6. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż wymagany w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
7. Wykonawca nie może bez uzyskania uprzedniej, pisemnej zgody Zamawiającego, przejąć

jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący Zamawiającego.

8. Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy będzie rozstrzygał sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
9. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załącznik do umowy:

1. Formularz asortymentowo-cenowy

Wykonawca

Zamawiający

DZP/381/2A/2017

Załącznik nr 6 (dotyczy części nr 9)

(wzór)

UMOWA O POWIERZENIE PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

NR

zawarta w dniuroku w Katowicach pomiędzy:

Uniwersyteckim Centrum Kliniczne im. Prof. K. Gibińskiego.

Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice,

KRS 0000049660

NIP 954-22-74-017 REGON 001325767 reprezentowanym przez:

Ireneusza Ryszkiewicza

p. o. Dyrektora Szpitala

zwanym w treści umowy **Zleceniodawcą**,

a

.....

.....

KRS

NIP **REGON**

zwanym w treści umowy **Wykonawcą**.

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. W związku z realizacją umowy nr DZP/381/2A/2017/9 z dnia r. zawartej pomiędzy Zleceniodawcą a Wykonawcą, której przedmiotem jest dostawa odczynników laboratoryjnych (obsługa serwisowa oddanego w najem urządzenia z oprogramowaniem służącego do odczytu stężeń p/ciał) Zleceniodawca powierza Wykonawcy w trybie art. 31 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (j.t. Dz. U. 2015r. poz. 2135, z późn.zm.) zwanej dalej „ustawą” przetwarzanie danych osobowych.
2. Zleceniodawca oświadcza, że jest administratorem danych, które powierza.
3. Zleceniodawca powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych w zakresie określonym w § 2.

§ 2

Zakres i cel przetwarzania danych

1. Wykonawca będzie przetwarzał powierzone na podstawie niniejszej Umowy kategorie danych osobowych / zbiory danych osobowych w zakresie niezbędnym do realizacji umowy o której mowa w § 1 ust. 1. Umowy.
2. Powierzone przez Zleceniodawcę dane osobowe będą przetwarzane przez Wykonawcę wyłącznie w celu wykonywania przez Wykonawcę na rzecz Zleceniodawcy usług szczegółowo opisanych w umowie o której mowa w § 1 ust. 1 i w sposób zgodny z niniejszą Umową.

§ 3

Warunki przetwarzania danych osobowych

1. Wykonawca zobowiązuje się, przy przetwarzaniu danych osobowych, o których mowa w § 2 ust 1 Umowy do zabezpieczenia tych danych poprzez podjęcie środków technicznych i organizacyjnych, o których mowa w art. 36 – 39a ustawy.

2. Wykonawca oświadcza, że przetwarzanie powierzonych mu danych jest zgodne z rozporządzeniem Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informacyjne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. 2004r, Nr 100, poz. 1024).
3. Wykonawca zobowiązuje się przekazać Zleceniodawcy imienny wykaz osób upoważnionych, które będą przetwarzać dane osobowe zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy oraz przepisami prawa (załącznik nr1 do umowy).
4. Wykonawca zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową, ustawą oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
5. Wykonawca zobowiązuje się niezwłocznie zawiadomić Zleceniodawcę o następujących sytuacjach:
 - 1) każdym prawnie umocowanym żądaniu udostępnienia danych osobowych właściwemu organowi państwa, chyba że na podstawie i w granicach obowiązujących przepisów Wykonawca został zobowiązany do zachowania poufności informacji w tym zakresie,
 - 2) każdym istotnym zdarzeniu mającym wpływ na bezpieczeństwo przetwarzanych danych.
6. Zleceniodawcy przysługuje prawo do kontroli sposobu wykonywania niniejszej Umowy poprzez przeprowadzenie doraźnych kontroli dotyczących przetwarzania danych osobowych przez Wykonawcę oraz żądania składania przez niego pisemnych wyjaśnień.
7. Wykonawca może powierzyć przetwarzanie danych osobowych określonych niniejszą umową podwykonawcy w związku z zawarciem umowy na podwykonawstwo dotyczące realizacji umowy, o której mowa w § 1 ust. 1 Umowy, jedynie za pisemną zgodą Zleceniodawcy na warunkach analogicznych do określonych w niniejszej Umowie.

§ 4

Odpowiedzialność Wykonawcy

1. Wykonawca jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z Umową i obowiązującymi przepisami, a w szczególności za udostępnienie osobom nieupoważnionym.
2. W przypadku naruszenia przepisów ustawy lub niniejszej Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w następstwie czego Zleceniodawca, jako administrator danych osobowych zostanie zobowiązany do wypłaty odszkodowania lub zostanie ukarany karą grzywny, Wykonawca zobowiązuje się pokryć Zleceniodawcy poniesione z tego tytułu straty i koszty.

§ 5

Czas obowiązywania Umowy powierzenia

Niniejsza Umowa zostaje zawarta na czas realizacji przez Wykonawcę umowy określonej w § 1 ust. 1 Umowy.

§ 6

Rozwiązanie Umowy

1. Zleceniodawca ma prawo rozwiązać niniejszą Umowę bez zachowania terminu wypowiedzenia, w przypadku gdy Wykonawca:
 - 1) wykorzysta dane osobowe w sposób niezgodny z niniejszą Umową,
 - 2) powierzy przetwarzanie danych osobowych podwykonawcom bez zgody Zleceniodawcy,
 - 3) nie zaprzestanie niewłaściwego przetwarzania danych osobowych,

- 4) zawiadomi o swojej niezdolności do dalszego wykonywania niniejszej Umowy, a w szczególności o niespełnianiu wymagań określonych w § 3. Umowy.
2. Rozwiązanie umowy, o której mowa w § 1 ust. 1. Umowy jest równoznaczne z rozwiązaniem niniejszej Umowy.
3. W przypadku wygaśnięcia lub rozwiązania umowy, o której mowa § 1 ust. 1 Umowy Wykonawca niezwłocznie, ale nie później niż w terminie do 5 dni kalendarzowych, zobowiązuje się zwrócić lub usunąć wszelkie dane osobowe, których przetwarzanie zostało mu powierzone, w tym skutecznie usunąć je również z nośników elektronicznych pozostających w jego dyspozycji i potwierdzić powyższe przekazaniem Zleceniodawcy pisemnym oświadczeniem.

§ 7

Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 8

W sprawach nieuregulowanych w niniejszej umowie mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 9

Spory wynikłe na tle niniejszej Umowy będzie rozstrzygał Sąd właściwy dla miejsca siedziby Zleceniodawcy.

§ 10

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

.....
za Wykonawcę

.....
za Zleceniodawcę

Zgodnie z §3 pkt 3 umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych nrz dnia upoważniam osoby wymienione poniżej do przetwarzania danych osobowych zgodnie z postanowieniami umowy oraz przepisami prawa.

Imienny wykaz osób upoważnionych przez(nazwa wykonawcy)

L.P.	Imię i Nazwisko	Stanowisko

Podpis osoby reprezentującej Wykonawcę

**Informacja dla Wykonawcy o zagrożeniach wynikających z działalności
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
podczas wykonywania prac na jego terenie.**

CZYNNIKI BIOLOGICZNE			
<i>Lp.</i>	<i>Zagrożenie</i>	<i>Skutek</i>	<i>Środki zapobiegawcze</i>
1.	Na terenie Szpitala występują szkodliwe czynniki biologiczne, które mogą oddziaływać negatywnie na organizm człowieka i być przyczyną wielu chorób (np. wirusowe zapalenie wątroby typ B i C, gruźlica, HIV). Podstawowym źródłem zagrożenia jest pacjent i jego materiał biologiczny. Sytuacje, w których może dojść do kontaktu z czynnikiem biologicznym 1. Niezabezpieczony przez personel medyczny skażony sprzęt i narzędzia jednorazowego lub wielorazowego użytku (igły, skalpele, igły do szycia itp.). 2. Nieodpowiednia segregacja zużytego sprzętu jednorazowego użytku. 3. Nieprawidłowa dekontaminacja miejsc zabrudzonych czynnikiem biologicznym. 4. Prace wykonywane na czynnej instalacji kanalizacyjnej (węzły sanitarne, kratki ściekowe, odстойniki, osadniki itp.). 5. Czynniki biologiczne przenoszone drogą powietrzną – kropelkową w kontakcie z pacjentami, odwiedzającymi oraz personelem Szpitala. 6. Czynniki biologiczne znajdujące się na powierzchniach, wyposażeniu, powierzchniach roboczych, sprzęcie medycznym.	Choroby zakaźne. Alergie, uczulenia, zakażenie. Choroby nowotworowe. Śmierć.	1. Skaleczenia, zranienia, otarcia przed przystąpieniem do pracy zabezpiecz opatrunkiem nieprzemakalnym. 2. Skaleczenia, zadrapania na odkrytych częściach rąk, ramion osłóń ubraniem z długim rękawem. 3. Zgłoś się do Izby Przyjęć w przypadku zakłucia, skaleczenia sprzętem i aparaturą medycznym, która potencjalnie może być skażoną krwią lub innym materiałem biologicznym. 4. W zależności od potrzeby stosuj środki ochrony indywidualnej (np. maseczki, okulary ochronne, przyłbice, rękawice). 5. Przestrzegaj podstawowych zasad higieny i bezpieczeństwa pracy myj i dezynfekuj ręce przed spożywaniem posiłku oraz po wyjściu ze Szpitala.



CZYNNIKI CHEMICZNE

Lp.	Zagrożenie	Skutek	Środki zapobiegawcze
2.	W Szpitalu podczas procesów pracy stosowane są niebezpieczne substancje i mieszaniny chemiczne takie jak: 1. Odczynniki analityczne (kwasy, zasady) 2. Metanol, Ksylen 3. Formaldehyd 4. Podchloryn sodu 5. Tlenek etylenu 6. Środki dezynfekcyjne, myjące.	Zatrucia, podrażnienie. Choroby górnych dróg oddechowych. Alergie, uczulenia. Uszkodzenia oczu i skóry. Poparzenia.	1. Uzyskaj informację od personelu o stosowanych środkach chemicznych i zagrożeniach z nimi związanymi. 2. Zapoznaj się z właściwościami preparatów chemicznych, z którymi będziesz miał kontakt. 3. Postępuj zgodnie z zasadami określonymi w kartach charakterystyki i stosuj środki ochrony indywidualnej. 4. W sytuacjach awaryjnych (np. uszkodzenie opakowania, rozlanie środka chemicznego) poinformuj personel.



CZYNNIKI NIEBEZPIECZNE - URAZOWE

Lp.	Zagrożenie	Skutek	Środki zapobiegawcze
3.	W Szpitalu podczas procesów pracy używany jest sprzęt medyczny jednorazowego oraz wielorazowego użytku (np. igły, skalpele, wenflony, nożyczki, końcówki pipet, szkiełka), który może stanowić zagrożenie dla Wykonawcy i być przyczyną urazów. Do kontakt z tym sprzętem może dojść w sposób niezamierzony w przypadku nieprzestrzegania zasad segregacji przez personel medyczny oraz porzucenia przez pacjentów.	Rany cięte, klute palców, dłoni. Skaleczenia. Przecięcia, zakłucia.	1. Nie podejmuj samodzielnie usuwania sprzętu i narzędzi medycznych pozostawionych przez personel lub pacjentów, zgłaszaj ten fakt personelowi medycznemu. 2. Zachowaj szczególną uwagę przy pracy z użyciem ostrych, spiczastych narzędzi.
4.	Podczas poruszania się po terenie Szpitala może dojść do: 1. Uderzenie o ruchome lub nieruchome czynniki materialne (np. wyposażenie pomieszczeń, meble, aparatura i sprzęt medyczny, łóżka, wózki z pacjentami na salach, korytarzach, ciągach komunikacyjnych itp.). 2. Upadku na tym samym poziomie spowodowanym potknięciem, poślizgnięciem na nierównych, mokrych, śliskich powierzchniach. 3. Upadku na schodach.	Potłuczenia, guzy, siniaki. Złamania kończyn. Uszkodzenia kręgosłupa. Wstrząśnięcia mózgu.	1. Utrzymuj porządek i czystość na stanowisku pracy. 2. Poruszaj się po drogach komunikacyjnych stosując zasadę poruszania się prawą stroną. 3. Zwracaj uwagę na transportowanych pacjentów na wózkach i łóżka na ciągach komunikacyjnych. 4. Zachowaj uwagę podczas poruszania się po schodach: nie rozmawiaj przez telefon, nie używaj klatki schodowej jako drogi transportowej, trzymaj się poręczy.

Zobowiązanie Wykonawcy

W imieniu Wykonawcy realizującego przedmiot umowy nr DZP/381/2A/2017 z dnia

(„Umowa”) zobowiązuję się do:

1. Przestrzegania ogólnie obowiązujących przepisów i zasad w zakresie bezpieczeństwa i higieny pracy, ochrony przeciwpożarowej oraz ochrony środowiska, jakich dotyczy zakres świadczonych prac lub usług.
2. Zapoznania swoich pracowników oraz pracowników podwykonawcy delegowanych do realizacji Umowy z treścią niniejszej procedury nie później niż przed rozpoczęciem realizacji Umowy.
3. Poinformowania swoich pracowników oraz pracowników podwykonawcy o zagrożeniach wynikających z działalności Szpitala nie później niż przed rozpoczęciem prac i usług objętych Umową.

Ze strony Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach:

.....

osoba sprawująca nadzór

Wykonawca

nazwa firmy

.....

adres

W imieniu Wykonawcy:

Nazwisko, imię

Stanowisko / funkcja

.....

Data

.....

Podpis

DZP/381/2A/2017

Załącznik C

**Lista pracowników Wykonawcy
poinformowanych o zagrożeniach wynikających z działalności
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im.prof.K.Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach**

Nazwa firmy:

Inwestycja: Umowa nr DZP/381/2A/2017 z dnia

Lp.	Imię i Nazwisko	Stanowisko	Data	Podpis
1.				
2				
3.				
4.				
5.				
6.				
7.				
8.				
9.				
10.				
11.				
12.				
13.				
14.				
15.				
16				
17.				
18				
19.				
20.				

Podpis Wykonawcy.....

ZASADY ŚRODOWISKOWE DLA WYKONAWCÓW

1. Wykonawca powinien przestrzegać wymagań określonych w systemie zarządzania środowiskowego wg. ISO14001, a w szczególności:
 - przestrzegać wymagań prawnych w zakresie podpisanej ze Szpitalem umowy
 - zmniejszyć dla otoczenia uciążliwość swojej działalności związanej z wykonywaniem prac zleconych przez Szpital
 - minimalizować ilość powstających odpadów
 - zabierać z terenu wszelkie odpady powstałe w czasie świadczenia usług
 - zmniejszać zużycie nośników energii i surowców naturalnych
2. Wykonawcy nie wolno:
 - wwozić na teren Szpitala jakichkolwiek odpadów
 - 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. środowiska
 - myć pojazdów na terenie Szpitala
 - spalać odpadów na terenie Szpitala
 - wylewać jakichkolwiek substancji niebezpiecznych do gleby lub kanalizacji
3. Wykonawca powinien przeprowadzić szkolenie wśród podległych pracowników wykonujących usługę w zakresie obowiązującej w Szpitalu polityki środowiskowej, bhp oraz systemu zarządzania środowiskowego wg ISO 14001.
4. Wykonawca powinien dopuścić Pełnomocnika ds. Jakości wraz z zespołem auditorów do kontroli postępowania na zgodność z przyjętymi zasadami środowiskowymi w Szpitalu.
5. W sytuacjach wątpliwych i nieokreślonych w powyższych zasadach środowiskowych należy zwracać się do Pełnomocnika ds. Jakości.

Podpis Wykonawcy

.....

.....

data