

Uniwersyteckie Centrum Okulistyki i Onkologii
Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-514 Katowice ul. Ceglana 35

Znak sprawy : D/ZP/381/36A/15

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów
(CPV 33696500-0)

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego powyżej 134 000 EURO** na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Specyfikację istotnych warunków zamówienia wraz załącznikami
zatwierdził w dniu: 05.05.2015 r.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Okulistyki i Onkologii
w Katowicach

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

Uniwersyteckie Centrum Okulistyki i Onkologii Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny 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.klinika.katowice.pl e-mail : zp@szpitalceglana.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

Postępowanie prowadzone będzie w trybie przetargu nieograniczonego.

III . OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów tj.:**
część nr 1 –odczynniki do oznaczania parametrów biochemicznych określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.1 do SIWZ **wraz z najmem analizatora** - o wymaganych parametrach techniczno-eksploatacyjnych określonych w załączniku nr 5.1 do SIWZ
część nr 2 –odczynniki do oznaczania parametrów z zakresu morfologii określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.2 do SIWZ **wraz z najmem analizatora** - o wymaganych parametrach techniczno-eksploatacyjnych określonych w załączniku nr 5.2 do SIWZ
część nr 3 –odczynniki do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.3 do SIWZ **wraz z najmem analizatora** - o wymaganych parametrach techniczno-eksploatacyjnych określonych w załączniku nr 5.3 do SIWZ
2. Przedmiot zamówienia powinien spełniać warunki określone w ustawie o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z póź. zm.) i w innych obowiązujących przepisach prawnych w tym zakresie. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania odczynników oznakowanych w języku angielskim stosownie do art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA: Termin wykonania zamówienia wynosi 12 miesięcy, przy czym termin ten rozpoczyna się: dla części nr 1 - od dnia 06.08.2015 r. , dla części nr 2 – od dnia 25.08.2015 r., a dla części nr 3 – od dnia 01.10.2015r.

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

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:
 - 1). posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania; Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków - za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców, którzy przedłożą oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu według Załącznika nr 2a). do SIWZ
 - 2). posiadania wiedzy i doświadczenia; Za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców, którzy przedstawią wykaz wykonanych głównych dostaw określony szczegółowo w Pkt VI.2 SIWZ
 - 3). dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia; Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków - za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców, którzy przedłożą oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu według Załącznika nr 2a). do SIWZ.
 - 4). sytuacji ekonomicznej i finansowej; Za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców, którzy przedstawią określoną szczegółowo w Pkt VI.3 SIWZ informację banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, w których wykonawca posiada rachunek, potwierdzającą wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy.
2. Ponadto o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - 1). nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia (art. 24 ust. 1 ustawy Pzp)

- 2). złożyć ofertę, której treść odpowiada treści niniejszej Specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
3. Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia, zdolnościach finansowych lub ekonomicznych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował tymi zasobami w trakcie realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia. Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, odpowiada solidarnie z Wykonawcą za szkodę Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba, że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.
4. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu przez wykonawców będzie dokonana na podstawie przedłożonych w ofercie oświadczeń i dokumentów według formuły spełnia/nie spełnia.

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

1. Oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp – według druku stanowiącego załącznik nr 2a). specyfikacji.
2. Wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, głównych dostaw w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane tj. wykaz dostaw odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów na wartość brutto minimum: dla części 1- 76000,00złowych (słownie: siedemdziesiąt sześć tysięcy złotych 00/100), dla części 2- 40000,00 złotych (słownie: czterdzieści tysięcy złotych 00/100), dla części 3- 260000,00 złotych (słownie: dwieście sześćdziesiąt tysięcy złotych 00/100)- według druku stanowiącego załącznik nr 6 SIWZ oraz załączenie dowodów, że zostały wykonane lub są wykonywane należycie.
3. Informacja banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, potwierdzająca wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy – w wysokości brutto minimum: dla części 1- 76000,00złowych (słownie: siedemdziesiąt sześć tysięcy złotych 00/100), dla części 2- 40000,00 złotych (słownie: czterdzieści tysięcy złotych 00/100), dla części 3- 260000,00 złotych (słownie: dwieście sześćdziesiąt tysięcy złotych 00/100)– wystawiona nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

VII. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU WYKAZANIA BRAKU PODSTAW DO ICH WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA W OKOLICZNOŚCIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 24 UST. 1 USTAWY

1. Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia – według druku stanowiącego załącznik nr 2b). specyfikacji.
2. Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
3. Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
4. Aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane

prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

5. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4 – 8 ustawy Prawo zamówień publicznych, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
6. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 9 ustawy Prawo zamówień publicznych, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
7. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 10 i 11 ustawy Prawo zamówień publicznych, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
8. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust.2 pkt 5 ustawy Wykonawca dołączy do oferty oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej, lub informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej –załącznik nr 3 do SIWZ.

VIII. WYKAZ DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA, ŻE OFEROWANE DOSTAWY SPEŁNIAJĄ WYMAGANIA OKREŚLONE PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, wykonawca dołączy do oferty:

- 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 (*o ile dotyczy*),
- opis oferowanego do najmu analizatora np. katalogi, foldery, specyfikacje techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ.

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

1. 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 przedmiotu zamówienia prosimy przesłać równocześnie e-mailem na adres zp@szpitalceglana.pl
2. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zamawiający i wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną. Jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazuje oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faxem lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania. Do przekazywania oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu stosuje się wyłącznie drogę pisemną.
3. Osoba uprawniona do porozumiewania się z wykonawcami: Andrzej Rechowicz Kierownik Działu Zamówień Publicznych - fax 32 3581-432, e-mail : zp@szpitalceglana.pl.

X. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca przystępujący do niniejszego przetargu nieograniczonego jest obowiązany wnieść wadium. Wadium wynosi: dla części 1- 1400,00 złotych (słownie: jeden tysiąc czterysta złotych 00/100), dla części 2 - 750,00złotych (słownie: siedemset pięćdziesiąt złotych 00/100), dla części 3 - 4900,00złotych (słownie: cztery tysiące dziewięćset 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 Uniwersyteckim Centrum Okulistyki i Onkologii w Katowicach, ul. Ceglana 35, w pokoju nr D022 (Sekretariat) w oryginale w zapieczętowanej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy oraz napisem:

**„ D/ZP/381/36A/15 WADIUM
– Nie otwierać przed 16.06.2015 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 Prawa zamówień publicznych, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w art. 25 ust. 1, pełnomocnictw, listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, lub informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej, lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3, co powodowało 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.

XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 60 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
3. 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.

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.

XII. DOKUMENTY WYMAGANE W OFERCIE

1. Wypełniony czytelnie, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz ofertowy według druku stanowiącego załącznik nr 1 specyfikacji.
1. Wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy formularz asortymentowo-cenowy odczynników oraz formularz wymaganych parametrów techniczno-eksploatacyjnych analizatora według załączników do niniejszej specyfikacji.
2. Dokumenty i oświadczenia wyszczególnione w pkt VI, VII i VIII niniejszej SIWZ.

XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

1. Wykonawca ponosi wszelkie koszty przygotowania i złożenia oferty.
2. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na dowolną ilość części, przy czym części nie mogą być dzielone przez Wykonawców.
3. Ofertę sporządza się w języku polskim z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski potwierdzonym za zgodność z oryginałem przez wykonawcę (osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy).
5. Wszystkie dokumenty potwierdzające spełnienie przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz potwierdzające spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez zamawiającego - załączane do oferty, 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.
6. W przypadku udzielenia pełnomocnictwa do reprezentacji Wykonawcy wymagane jest złożenie oryginału dokumentu lub kserokopii poświadczonej notarialnie.
7. 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.
8. 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.
9. Jeżeli, w przypadku wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 5-8, 10 i 11 ustawy mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wykonawca składa w odniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego albo administracyjnego miejsca zamieszkania dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 5-8, 10 i 11 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, z tym, że w przypadku gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń – zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób lub przed notariuszem.
10. Jeżeli wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp polega na zasobach innych podmiotów, na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, zamawiający żąda od wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów dotyczących tego podmiotu w

zakresie wymaganym dla wykonawcy. Postanowienia dotyczące podmiotów, które mają siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej stosuje się odpowiednio.

11. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej stosuje się odpowiednio § 4 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2013 r. poz. 231).
12. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.
13. 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 Okulistyki i Onkologii w Katowicach

ul. Ceglana 35 40-514 Katowice

D/ZP/381/36A/15

„Oferta na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów

– część nr

– Nie otwierać przed 16.06.2015 r. godz.10.30”

14. 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 „Zmiana oferty” bądź „Wycofanie oferty”.
15. Zamawiający może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
16. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
17. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca , nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane **oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.** Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych. Przez „tajemnicę przedsiębiorstwa” rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności (art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji –Dz.U. 1993 Nr 47 poz. 211). Jeżeli Wykonawca zastrzega, że informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, nie mogą być udostępnione, część oferty, która zawiera te informacje musi być oznakowana klauzulą: „ Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” i dołączona do oferty; zaleca się, aby była trwale, oddzielnie spięta.

XIV. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Opakowaną w wyżej wymieniony sposób ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w sekretariacie pokój D022

Termin składania ofert upływa w dniu 16.06.2015 r. o godz.10.00.

Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie i zwróci ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w pokoju E057 w dniu 16.06.2015 r. o godz. 10.30

XV. 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 serwisu, montażu oraz uruchomienia analizatora;
 - koszty przeszkolenia pracowników Zamawiającego z zakresu obsługi analizatora;
 - koszty ubezpieczenia analizatora w okresie najmu.
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. Ceny jednostkowe, wartości 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.).

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

Kryterium oceny oferty to :

- cena - 90%;
- termin dostawy odczynników– 10%

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

$(C_{min} / C_n) \times 100 \times 90\% = \text{ilość punktów za cenę badanej oferty, gdzie:}$

C min. – cena minimalna spośród ocenianych ofert

Cn – cena badanej oferty

100 – stały współczynnik

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „termin dostawy odczynników”:

ilość punktów przyznawana za oferowany termin dostawy (1 % =1 pkt) :

- termin dostawy 7 dni kalendarzowych –10 punktów
- termin dostawy 10 dni kalendarzowych – 5 punktów
- termin dostawy 14 dni kalendarzowych – 0 punktów

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” i kryterium „termin dostawy odczynników”.

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

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty o:
 - wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), siedzibę i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz uzasadnienie jej wyboru, a także nazwy (firmy) , siedziby i adresy wykonawców,

którzy złożyli oferty wraz ze streszczeniem oceny i porównania złożonych ofert zawierającym punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację

- wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
 - wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
2. Zawiadomienie o wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający niezwłocznie umieści na stronie internetowej www.klinika.katowice.pl oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
 3. Zamawiający zawrze umowę z wybranym wykonawcą nie wcześniej niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostanie przesłane faxem lub drogą elektroniczną, albo 15 dni – jeżeli zostanie przesłane w inny sposób, na warunkach będących istotnymi postanowieniami, a stanowiącymi wzór umowy – załącznik nr 7 do niniejszej specyfikacji. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem ww. terminów, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedna ofertę. Miejsce i termin podpisania umowy zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania wykonawcy. 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.

XVIII. POZOSTAŁE REGUŁY POSTĘPOWANIA

1. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 Prawa zamówień publicznych.
2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
3. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, nie ustanawia dynamicznego systemu zakupów oraz nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.
4. Termin płatności – Za dostawę odczynników – w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT za każdą dostarczoną partię przedmiotu zamówienia. Za najem analizatora – czynsz płatny z dołu, w okresach miesięcznych w terminie 14 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowej i wystawionej zgodnie z umową faktury VAT.
5. 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 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) oraz Kodeksu cywilnego.

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

1. Wykonawcom, a także innym podmiotom, jeżeli mają lub mieli interes w uzyskaniu zamówienia oraz ponieśli lub mogą ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych przysługują środki ochrony prawnej.
2. 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.
3. 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.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, a kopię odwołujący przesyła zamawiającemu przed upływem do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
5. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia-jeżeli zostało przesłane faxem lub drogą elektroniczną, albo w terminie 15 dni –jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
6. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.

7. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 5 i 6 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
8. Skargę na orzeczenie Izby wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.

Załączniki:

1. Formularz ofertowy
- 2a, 2b, 3 Formularze oświadczeń wykonawcy
- 4.1, 4.2, 4.3 Formularze asortymentowo-cenowe odczynników
- 5.1, 5.2, 5.3 Formularze wymaganych parametrów techniczno-eksploatacyjnych analizatorów
6. Wykaz wykonanych dostaw
7. Wzór umowy
8. Wzór umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych

D/ZP/381/36A/15

Załącznik nr 1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

**FORMULARZ OFERTOWY
DLA UNIWERSYTECKIEGO CENTRUM OKULISTYKI I ONKOLOGII
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO SZPITALA KLINICZNEGO ŚLĄSKIEGO
UNIwersytetu Medycznego w Katowicach**

Nazwa wykonawcy

Siedziba:

REGON NIP

Tel. fax

Internet e-mail

Osoba do kontaktów

Ubiegając się o zamówienie publiczne na dostawę do Zamawiającego **odczynniki laboratoryjne wraz z najmem analizatorów** oferujemy realizację przedmiotowego zamówienia:

Część 1 – odczynniki do oznaczania parametrów biochemicznych określone w Załączniku nr 4.1 wraz z najmem analizatora o wymaganych parametrach techniczno - eksploatacyjnych określonych w załączniku nr 5.1

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość) brutto zł

(słownie:.....)

w tym:

-odczynniki, akcesoria i części zużywalne, materiały kontrolne

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

-opłata najmu analizatora

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

przy miesięcznej cenie bruttozł

Część 2 – odczynniki do oznaczania parametrów z zakresu morfologii określone w Załączniku nr 4.2 wraz z najmem analizatora o wymaganych parametrach techniczno - eksploatacyjnych określonych w załączniku nr 5.2

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość) brutto zł

(słownie:.....)

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

cd. Załącznika nr 1

w tym:

-odczynniki, akcesoria i części zużywalne, materiały kontrolne

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

-opłata najmu analizatora

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

przy miesięcznej cenie bruttozł

Część 3 – odczynniki do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych określone w Załączniku nr 4.3 wraz z najmem analizatora o wymaganych parametrach techniczno - eksploatacyjnych określonych w załączniku nr 5.3

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość) brutto zł

(słownie:.....)

w tym:

-odczynniki, akcesoria i części zużywalne, materiały kontrolne

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

-opłata najmu analizatora

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

przy miesięcznej cenie bruttozł

Termin wykonania zamówienia: Termin wykonania zamówienia wynosi 12 miesięcy, przy czym termin ten rozpoczyna się: dla części nr 1 od dnia 06.08.2015 r. , dla części nr 2 od dnia 25.08.2015 r., a dla części nr 3 od dnia 01.10.2015 r.. Dostawy odczynników będą realizowane sukcesywnie w terminie do(wpisać oferowane: 7 lub 10 lub 14) dni kalendarzowych od daty złożenia zamówienia. Dostawa analizatora, instalacja oraz przeszkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 2 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia realizacji zamówienia.

Termin płatności: Za dostawę odczynników – w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT za każdą dostarczoną partię przedmiotu zamówienia. Za najem analizatora – czynsz płatny z dołu, w okresach miesięcznych w terminie 14 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowej i wystawionej zgodnie z umową faktury VAT.

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

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 7) 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 8) i w przypadku wyboru naszej oferty zobowiązujemy się, że zawrzemy/firma wskazana w ofercie do obsługi serwisowej zawrze przedmiotową umowę na wskazanych warunkach
- Oświadczamy, że następującą część zamówienia..... zamierzam powierzyć podwykonawcom
- Wskazuję następujących podwykonawców nazwa (firma) jako podmioty, na których zasoby powołuję się na zasadach określonych w art., 26 ust. 2b ustawy Prawo zamówień publicznych, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy
- Oświadczamy, że przedmiot i warunki realizacji zamówienia są zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679 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*

D/ZP/381/36A/15
Załącznik nr 2a).

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

Oświadczam, że zgodnie z art. 22 ust.1 ustawy Prawo zamówień publicznych spełniam warunki dotyczące:

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

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

D/ZP/381/36A/15

Załącznik nr 2b).

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia, z przyczyn, o których mowa w art. 24 ust.1 ustawy Prawo zamówień publicznych

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

D/ZP/381/36A/15

Załącznik nr 3

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

**Oświadczenie/Informacja* Wykonawcy
o przynależności do tej samej grupy kapitałowej
(art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych)**

Oświadczam, że przynależę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50 poz. 331 z późn.zm.), w której skład wchodzi następujące podmioty:

- a)
- b)
- c)

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

Informuję, że nie należę do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50 poz. 331 z późn.zm.).

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

Należy podpisać: Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej **LUB Informację*

D/ZP/381/36A/15

Załącznik nr 4.1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
Odczynniki do oznaczania parametrów biochemicznych

L. P.		Wymagana, całkowita ilość na 12 miesięcy	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Rodzaj badania		Ilość oznaczeń							
1.	białko całkowite	3500							
2.	bilirubina całkowita	10000							
3.	AST	15000							
4.	ALT	15000							
5.	CK	4000							
6.	CK-MB (aktywność)	2000							
7.	Kreatynina w surowicy i w moczu	17000							
8.	wapń całkowity w surowicy i w moczu/MTB lub ARSENAZO III/	10000							
9.	fosforany nieorganiczne w surowicy i w moczu	6000							
10.	cholesterol całkowity	7500							
11.	HDL-cholesterol metoda bezpośrednia!	1500							
12.	LDL-cholesterol metoda bezpośrednia!	1500							
13.	triglicerydy	5000							
14.	amylaza w surowicy i w moczu / (CNPG3) lub metodą (EPSG7)	1300							
15.	ASO- ilościowo	3000							
16.	Białko w moczu	1800							
17.	C 3	1300							
18.	C 4	1300							
19.	IgG	2500							
20.	IgA	2500							
21.	IgM	2500							
22.	Żelazo – metoda kolorymetryczna z ferrozyną	3500							
23.	LDH	2000							
24.	Fosfataza alkaliczna	5000							
25.	Kwas moczowy	3000							
26.	GTP	3000							
27.	Magnez	1500							

28.	Mocznik	4500							
29.	Glukoza w moczu – metoda kolorymetryczna z heksokinazą	500							
30.	Glukoza we krwi – metoda kolorymetryczna z oksydazą i peroksydazą	500							
31.	CRP – ilościowo	5500							
32.	Albumina	400							
33.	TIBC	200							

Akcesoria i części zużywalne potrzebne do wykonania ww. ilości oznaczeń w ciągu 12 miesięcy

1.	Lampa halogenowa lub inna	2 sztuki							
2.	Naczynka lub probówki do surowicy badanej	154000 szt.							
3.	Płyny myjące								
4.	Filtry do uzdatniania wody								
5.	Inne akcesoria, części zużywalne, płyny zabezpieczające właściwą i ciągłą pracę analizatora								

Materiały kontrolne oraz kalibratory potrzebne do wykonania ww. ilości oznaczeń w ciągu 12 miesięcy

1.	Materiał kontrolny obejmujący wszystkie wymienione w powyższej tabelce parametry biochemiczne z uwzględnieniem wartości należnych dla menu podanego w załączniku 5.1 poz. 6 za wyjątkiem IgG,IgM,IgA,CRP,CK-MB, C3,C4,ASO- ilościowo, białka w moczu – poziom NORMAL	350ml – porcjowany w fiolkach po 3-5 ml							
2.	Materiał kontrolny obejmujący podstawowe parametry biochemiczne z uwzględnieniem wartości należnych dla menu podanego w załączniku 5.1 poz. 6 za wyjątkiem IgG,IgM,IgA,CRP,CK-MB, C3,C4,ASO- ilościowo, białka w moczu – poziom ABNORMAL	350ml – porcjowany w fiolkach po 3-5 ml							
3.	Surowica kontrolna proteinowa –poziom NORMAL	18ml – porcjowany w fiolkach zawierających maksimum 3ml							
4.	Surowica kontrolna proteinowa –poziom ABNORMAL	18ml – porcjowany w fiolkach zawierających maksimum 3ml							
	Materiał kontrolny CK/CK-MB ABNORMAL	12ml porcjowany w fiolkach							

5.		zawierających minimalnie 0,5 ml, maksymalnie 3ml							
6.	Materiał kontrolny obejmujący swym zakresem m.in. CRP – poziom NORMAL	24 ml porcjowany w fiolkach zawierających maksimum 3 ml							
7.	Materiał kontrolny obejmujący swym zakresem m.in. CRP – poziom ABNORMAL	24 ml porcjowany w fiolkach zawierających maksimum 3 ml							
8	Multikalibrator – dla podstawowych parametrów biochemicznych tak jak określono w poz. 1 i 2	75ml porcjowany w fiolkach o poj. 3- 5 ml							
	Kalibratory proteinowe – fiołka o pojemności 1 ml (1 opak. = 5x1ml)	3 opakowania							
	INNE (jeżeli występują)								
Razem: odczynniki, akcesoria i części zużywalne, materiały kontrolne i kalibratory									
			Czynsz najmu netto/1m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa oferowanego analizatora/Producent	
	Opłata najmu analizatora			12					
OGÓŁEM:									

Ilości opakowań wynikające z podanych ilości oznaczeń muszą być podane w liczbach całkowitych w zaokrągleniu w górę(tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym)

Wymagane parametry:

- Jeśli surowica kontrolna biochemiczna nie zawiera wartości należnych dla parametrów HDL-cholesterol, LDL-cholesterol oraz CK-MB z uwzględnieniem wymienionej metody ich oznaczania, wykonawca jest zobowiązany zaoferować materiał kontrolny obejmujący dwa poziomy (normal i abnormal) dla HDL-cholesterolu i LDL-cholesterolu oraz minimum jeden poziom materiału kontrolnego (abnormal) dla CK-MB , pozwalający na prowadzenie kontroli oznaczeń w tym zakresie, w ilościach wykazanych w powyższej tabelce
- Zamawiający dopuszcza materiał kontrolny tylko na jednym poziomie - dotyczy CK-MB
- Zestawy odczynników powinny zawierać standard tam gdzie jest to niezbędne do wykonania badania, jeżeli zestaw nie zawiera standardu lub kalibratora, który jest niezbędny do wykonania badania Wykonawca powinien go zaoferować!
- Odczynniki powinny być kompatybilne z automatycznym analizatorem biochemicznym
- Odczynniki oraz analizator biochemiczny powinna charakteryzować dobra precyzja oraz dokładność oznaczeń
- Data ważności odczynników, kalibratorów, standardów – min. 12 miesięcy od daty dostawy
- Wskazane przez Zamawiającego ilości oznaczeń uwzględniają oznaczenia z tytułu wykonania kalibracji oraz oznaczeń materiału kontrolnego
- Wykonawca jest zobowiązany uzupełnić w tabeli akcesoria, części zużywalne, wszystkie dodatkowe, wymienione i nie wymienione przez Zamawiającego produkty, które są niezbędne do prawidłowego i ciągłego funkcjonowania analizatora (z uwzględnieniem podanych ilości oznaczeń)
- odczynniki powinny być gotowe do użytku lub / i Zamawiający ma zapewnioną możliwość sporządzania roztworów roboczych w ilościach potrzebnych do wykonania badań danego dnia !
- Zamawiający wymaga, aby jedno opakowanie zawierało minimalnie 50 ml, maksymalnie 500 ml odczynnika
- Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania materiału kontrolnego zawierającego inną konfigurację parametrów niż zaproponowana, pod warunkiem zachowania wszystkich wymienionych parametrów i ilości materiału kontrolnego zawartego w SIWZ

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

**WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-EKSPLOATACYJNE
OFEROWANEGO (DO NAJMU)
AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA BIOCHEMICZNEGO
W IŁOŚCI 1 SZTUKA**

Rok produkcji Nowy/Używany* Producent..... Typ/model.....

L. p.	Parametry	Wartość wymagana	Parametr oferowany <i>(Wykonawca wpisuje oferowany parametr, a także zaznacza czytelnie parametr w załączonych do oferty materiałach –patrz Pkt VIII SIWZ)</i>
1.	W pełni automatyczny analizator do badań biochemicznych, nowy lub używany (nie starszy niż wyprodukowany w 2014 roku), pełny automat, do postawienia na podłodze (szerokość analizatora nie może przekroczyć 105cm) lub do postawienia na blacie stołu laboratoryjnego	TAK	
2.	analizator o ciągłym i swobodnym dostępie, wykonujący pomiar pacjent po pacjencie z bezpośrednim odczytem fotometrycznym w rotorze reakcyjnym przy zastosowaniu kuwet ze szkła hartowanego lub kwarcowego (mytych minimum sześciokrotnie). Zamawiający dopuszcza kuwety wielorazowego użytku z innego materiału niż szkło hartowane lub kwarcowe pod warunkiem, że będą trwałe i dobrej jakości !!!	TAK	
3.	stacja mycia kuwet: - mycie kuwet ma obejmować: cykl mycia, cykl osuszania, cykl kontroli czystości kuwety - sygnalizowanie przez analizator o nieprawidłowo umytej kuvecie (system ma mieć możliwość zapamiętania i omijania brudnych kuwet)	TAK	
4.	maksymalna ilość wykonywanych badań na godzinę nie większa niż 300 oznaczeń, nie mniejsza niż 100 oznaczeń	TAK	
5.	Materiał do oznaczania : surowica, mocz, osocze	TAK	
6.	możliwość pobrania próbki pierwotnej bezpośrednio z systemu aspiracyjno-próżniowego po jej uprzednim odwirowaniu	TAK	
7.	możliwość wykonania próbki cito	TAK	
8.	automatyczne rozcieńczanie próbki po przekroczeniu liniowości metody	TAK	
9.	zasady pomiaru: fotometria absorbcyjna, turbidymetria / możliwość dokonywania odczytów badań przy użyciu metody immunoturbidymetrycznej/	TAK	
10.	możliwość dokonywania pomiarów mono i bichromatycznych	TAK	
11.	zakres długości fal od 340 nm do 800 nm ilość filtrów dostosowana do menu badań wykonywanych przez Zamawiającego	TAK	
12.	menu testowe : AST, ALT, amylaza we krwi i w moczu, CK,CK-MB, LDH, bilirubina całkowita, bilirubina bezpośrednia, cholesterol całkowity, HDL – cholesterol bezp., LDL – cholesterol bezp., triglicerydy, kreatynina, białko całkowite w surowicy i w moczu, wapń całkowity w surowicy i w moczu, fosforany nieograniczone w surowicy i w moczu, IgG,IgM,IgA,CRP,C3,C4, magnez, ASO – ilościowo, fosfataza alkaliczna, mocznik, GTP, żelazo, TIBC, glukoza w surowicy i w moczu, kwas moczowy, albumina	TAK	
13.	zakres fotometryczny: - 0,1 do 4,0 Abs	TAK	
14.	reakcje: pomiar absorbancji, punkt końcowy, kinetyczne	TAK	
15.	typ kalibracji liniowa / jednopunktowa, dwupunktowa, wielopunktowa/ kalibracja wielopunktowa nieliniowa	TAK	
16.	swobodny dostęp do sposobów kalibracji zgodnych z typem reakcji	TAK	
17.	czujnik poziomu cieczy próbek i odczynników	TAK	

18.	pojemniki na odczynniki nie mniejsze niż 10 ml i nie większe niż 80 ml	TAK	
19.	programowalna objętość odczynników nie większa niż 450µl	TAK	
20.	programowalna objętość próbki w zakresie: 2µl – 70µl	TAK	
21.	temperatura reakcji 30 st. C i/lub 37 st.C	TAK	
22.	dwie igły aspiracyjne: igła aspirująca odczynnik oraz igła aspirująca próbki badane	TAK	
23.	sonda reagentowa posiada czujnik poziomu cieczy	TAK	
24.	sonda pobierająca próbki posiada czujnik poziomu cieczy, detektor skrzepu	TAK	
25.	jednostka reakcyjna jest wyposażona w mieszałkę działającą natychmiast po dodaniu reagentów	TAK	
26.	system chłodzenia odczynników na pokładzie	TAK	
27.	automatyczne mycie wewnętrzne i zewnętrzne sond	TAK	
28.	analyzer sygnalizuje przekroczenie dopuszczalnego poziomu ścieków	TAK	
29.	system kontroli jakości oparty na regułach Westgarda i wykresach Levey-Jenningsa, dane z oznaczeń materiału kontrolnego przekazywane do systemu informatycznego laboratorium, celem ich opracowania w tym systemie pod kątem kontroli jakości	TAK	
30.	oprogramowanie polskie	TAK	
31.	pełna kompatybilność aparatu z odczynnikami, aplikacje wpisane fabrycznie w oprogramowanie analizatora	TAK	
32.	czynności konserwacyjne proste, sprowadzone do minimum	TAK	
33.	zagwarantowanie interfejsu sprzętowego i programowego pomiędzy analizatorem a funkcjonującym w laboratorium systemem informatycznym InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. w stopniu 100% kompatybilności wraz z pełną integracją analizatora w/w systemem informatycznym **	TAK	
34.	oprzyrządowanie komputerowe tzn. komputer z oprogramowaniem kompatybilny z analizatorem, klawiatura, drukarka, ekran, myszka, UPS z możliwością instalowania oprogramowania będącego własnością Zamawiającego (Infomedica)	TAK	
35.	dodatkowe niezbędne oprzyrządowanie potrzebne do zabezpieczenia prawidłowej i ciągłej pracy analizatora	TAK	
36.	znak zgodności CE	TAK	
37.	usługa serwisowa ,przegląd techniczny (co najmniej 1x), szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy	TAK	
38.	bezpłatne zestawy części zużywalnych	TAK	

*wskazać właściwe

**Zamawiający nie określa kosztów podłączenia analizatora do systemu informatycznego , jeżeli Wykonawca wykona to we własnym zakresie nie ponosi dodatkowych kosztów, natomiast jeżeli będzie potrzebował wsparcia ze strony firmy Asseco Poland S.A. koszt ustala samodzielnie z firmą Asseco Poland S.A.

Oświadczam ,że oferowane urządzenie spełnia wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania

Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez (nazwa, adres, tel.,fax, e-mail):

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

D/ZP/381/36A/15

Załącznik nr 4.2

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
Odczynniki do oznaczania parametrów z zakresu morfologii

L. P.		Wymagana, całkowita ilość na 12 miesięcy	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Odczynniki (dla 14000 oznaczeń)									
1.	roztwór izotoniczny (op.20l)	51 op.							
2.	roztwór lizujący(op.1l)	11op.							
3.	roztwór myjący(op.1l)	14op.							
4.	roztwór czyszczący(op.1l)	20op.							
5.	inne niezbędne do wykonania badania								
Akcesoria									
1.	filtry								
2.	wężyki								
3.	inne								
4.									
Materiały kontrolne potrzebne do wykonania ww.ilości oznaczeń w ciągu 12 miesięcy (kontrola wykonywana codziennie na trzech poziomach)									
1.	Normal (objętość 1 fiolki min 0,5ml , max. 1ml)								
2.	High (objętość 1 fiolki min 0,5ml, max.1 ml)								
3.	Low (objętość 1 fiolki min 0,5ml, max.1ml)								
Razem: odczynniki, materiały kontrolne									
				Czynsz najmu netto/1m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa oferowanego analizatora/Producent
	Oplata najmu analizatora				12				
OGÓŁEM:									

Ilości opakowań wynikające z podanych ilości oznaczeń muszą być podane w liczbach całkowitych w zaokrągleniu w górę(tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym)

Wymagane parametry:

-wskazane przez Zamawiającego ilości oznaczeń uwzględniają ilość pomiarów z tytułu kalibracji, pomiarów materiału kontrolnego oraz pomiarów próbek badanych.

Materiał kontrolny na trzech poziomach: normal, high oraz low

-data ważności materiału kontrolnego min. 3 miesiące

-Wykonawca jest zobowiązany w tabeli akcesoria, części zużywalne, podać wszystkie dodatkowe produkty, które są niezbędne do prawidłowego i ciągłego funkcjonowania analizatora z uwzględnieniem podanych ilości oznaczeń.

W formularzu cenowym mają być uwzględnione wszystkie odczynniki, akcesoria, materiały kontrolne, potrzebne do wykonania 14000 oznaczeń oraz do zabezpieczenia właściwej ciągłej pracy analizatora, a także zabezpieczenia prawidłowego, ciągłego i wiarygodnego wykonywania badań przez Zamawiającego.

W przypadku niedoszacowania przez Wykonawcę produktów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć potrzebne produkty na własny koszt.

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

**WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-EKSPLOATACYJNE
OFEROWANEGO (DO NAJMU)
AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA HEMATOLOGICZNEGO 5DIFF
W ILOŚCI 1 SZTUKA**

Rok produkcji Nowy Producent..... Typ/model.....

L. p.	Parametry	Wartość wymagana	Parametr oferowany <i>(Wykonawca wpisuje oferowany parametr, a także zaznacza czytelnie parametr w załączonych do oferty materiałach –patrz Pkt VIII SIWZ)</i>
1.	analizator hematologiczny 5 diff, nowy –rok produkcji 2015	TAK	
2.	wydajność w trybie manualnym 60 próbek na godzinę	TAK	
3.	parametry mierzone : WBC;RBC;HGB;MCV;MCHC;MCH;PLT;RDW;MPV;PCT;PDW;%NE; %LY;%MO;%EOS;%BAS;%ALY;%LIC;#NE;#LY;#MO;#EOS;#BAS;#ALY;#LIC	TAK	
4.	aspiracja próbki do pomiaru bezpośrednio z probówki aspiracyjno-próżniowych (system Kabe, Sarsted) – próbki otwarte	TAK	
5.	możliwość pobrania próbki i wykonania badania w wersji pediatrycznej z nakłuć palca, małżowiny usznej, piety	TAK	
6.	automatyczne rozcieńczanie próbek patologicznych i ich ponowny pomiar	TAK	
7.	automatyczne mycie igieł probówkowych po każdym pomiarze	TAK	
8.	automatyczne powtórzenie próbki w przypadku wystąpienia błędu, alarmu itp.	TAK	
9.	system zabezpieczający pomiar przed mikroskrzepami	TAK	
10.	możliwość zaprogramowania wartości referencyjnych przez użytkownika	TAK	
11.	automatyczna korekcja zjawiska równoczesnego przepływu kilku komórek	TAK	
12.	automatyczne flagowanie wyników	TAK	
13.	wyświetlanie wyników liczbowych, kolorowych skatogramów, kolorowych histogramów, flag i alarmów na jednym ekranie	TAK	
14.	analizator powinien być prosty w obsłudze, jak najmniej manualnych czynności konserwacyjnych	TAK	
15.	tryb mycia automatyczny -możliwość zaprogramowania cykli mycia analizatora przez użytkownika	TAK	
16.	kontrola zużycia odczynnika – monitorowanie poziomu odczynników i ścieków	TAK	
17.	wybór jednostek pomiarów w różnych układach	TAK	
18.	możliwość edycji ID próbki po pomiarze	TAK	
19.	automatyczne prowadzenie kontroli jakości w zakresie precyzji wewnątrzseryjnej jak i międzyseryjnej: system kontroli jakości oparty na regułach Westgarda i wykresach Levey-Jenningsa , dane z oznaczeń materiału kontrolnego przekazywane do systemu informatycznego laboratorium , celem ich opracowania w tym systemie pod kątem kontroli jakości	TAK	
20.	możliwość wydruku uzyskiwanych wyników	TAK	
21.	transmisja wyników liczbowych, histogramów i skatogramów do systemu laboratoryjnego	TAK	
22.	automatyczny przesył wyników do sieci laboratoryjnej	TAK	
23.	współpraca z zewnętrznym czytnikiem kodów kreskowych	TAK	
24.	oprogramowanie polskie	TAK	
25.	analizator wykonuje różnicowanie leukocytów na poszczególne populacje od wartości leukocytozy 1000/ul	TAK	

26.	zagwarantowanie interfejsu sprzętowego i programowego pomiędzy analizatorem a funkcjonującym w laboratorium systemem informatycznym InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. w stopniu 100% kompatybilności wraz z pełną integracją analizatora w/w systemem informatycznym *	TAK	
27.	oprzyrządowanie komputerowe tzn. komputer z oprogramowaniem kompatybilny z analizatorem, klawiatura, drukarka zewnętrzna podłączona do analizatora, ekran, myszka, UPS z możliwością instalowania oprogramowania będącego własnością Zamawiającego (Infomedica)	TAK	
28.	precyzja oznaczeń dla: WBC; RBC; HGB <2,0% PLT <5,0% NE <3,0% LY <4,0% MO <8,0% EOS <15,0% BAS <20,0%	TAK	
29.	znak zgodności CE	TAK	
30.	usługa serwisowa ,przegląd techniczny (co najmniej 1x), szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy	TAK	
31.	bezpłatne zestawy części zużywalnych	TAK	

*Zamawiający nie określa kosztów podłączenia analizatora do systemu informatycznego , jeżeli Wykonawca wykona to we własnym zakresie nie ponosi dodatkowych kosztów, natomiast jeżeli będzie potrzebował wsparcia ze strony firmy Asseco Poland S.A. koszt ustala samodzielnie z firmą Asseco Poland S.A.

Oświadczam ,że oferowane urządzenie spełnia wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania

Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez (nazwa, adres, tel.,fax, e-mail):

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

Załącznik nr 4.3

pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

L. P.		Wymagana, całkowita ilość na 12 miesięcy	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Rodzaj badania		Ilość oznaczeń							
1.	- Androstendion	600							
2.	- Anty-TPO	1600							
3.	- DHEA-s	1400							
4.	- Estradiol	1000							
5.	- FSH	1000							
6.	- LH	1000							
7.	- Hormon wzrostu	1000							
8.	-IGF1	1200							
9.	-ACTH	2000							
10.	-Kortyzol	4000							
11.	-TSH	5000							
12.	- FT4	4400							
13.	- FT3	1400							
14.	- Prolaktyna	2600							
15.	-Parathormon	1600							
16.	-HbsAg / test jakościowy – kalibrator i materiał kontrolny w zestawie odczynników/	3600							
17.	CEA	1600							
18.	AFP	1000							
19.	Ca125	1000							
20.	ß HCG wolne	1000							
21.	PSA	1600							
22.	PSA wolne	600							
23.	Ca 19.9	1600							
Akcesoria i części zużywalne potrzebne do wykonania ww. ilości oznaczeń w ciągu 12 miesięcy									
1.	substrat chemiluminescencyjny								
2.	roztwór płuczący								
3.	roztwór czyszczący								
4.	kuwety								
5.	igła substratu								
6.	inne								
Rozcieńczalniki – dotyczy wartości steżeń będących poza liniowością dla poniżej wymienionych hormonów: buteleczki o poj. 20-30ml									

1.	TSH	2szt.							
2.	Kortyzol	2szt.							
3.	Prolaktyna	2szt.							
4.	ACTH	2szt.							
5.	CEA	2szt.							
6.	AFP	2szt.							
7.	Ca125	2szt.							
8.	β HCG wolne	2szt.							
9.	PSA	2szt.							
10.	PSA wolne	1szt.							
11.	Ca 19.9	2szt.							

Materiały kontrolne

Multikontrola na trzech poziomach obejmująca jak największą ilość w/w hormonów –buteleczki o poj. 5-8ml

1.	Poziom I	80ml							
2.	Poziom II	80ml							
3.	Poziom III	80ml							

Zamawiający wymaga, aby hormony nie objęte multikontrolą mogły być kontrolowane przy użyciu indywidualnych materiałów kontrolnych na dwóch poziomach –buteleczki o poj. 2-6ml

Ilość w opakowaniu/
wielkość opakowania
(pojemność
buteleczki x ilość
buteleczek)

1.	Kontrola Anty –TPO I poziom	20ml							
2.	Kontrola Anty-TPO II poziom	20ml							
3.	Kontrola ACTH I poziom	30ml							
4.	Kontrola ACTH II poziom	30ml							
5.	Kontrola IGF1 I poziom	16ml							
6.	Kontrola IGF1 II poziom	16ml							
7.	Kontrola PTH I poziom	30ml							
8.	Kontrola PTH II poziom	30ml							
9.	Kontrola obejmująca wyżej wymienione markery nowotworowe I poziom	48ml							
10.	Kontrola obejmująca wyżej wymienione markery nowotworowe II poziom	48ml							
11.	Kontrola obejmująca wyżej wymienione markery nowotworowe III poziom	48ml							
12.	kontrola inna ...								

Razem: odczynniki, akcesoria i części zużywalne, materiały kontrolne i kalibratory

		Czynsz najmu netto/1m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa oferowanego analizatora/Producent
	Opłata najmu analizatora		12				
OGÓŁEM:							

Ilości opakowań wynikające z podanych ilości oznaczeń muszą być podane w liczbach całkowitych w zaokrągleniu w górę(tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym

Wymagane parametry:

- odczynniki powinny być kompatybilne z zaoferowanym analizatorem LIA
- **ważność zestawu odczynników od momentu jego otwarcia minimum 6 miesięcy!!!** - odczynniki przechowywane po wykonaniu badań w lodówce w temp. 4-6st.C (± 2 st.C)
- Krzywa kalibracyjna zapisana w kodzie paskowym na opakowaniu odczynników
- możliwość wykonania indywidualnego badania bez wykreślenia krzywej za każdym razem
- trwałość kalibracji minimum dwa tygodnie
- możliwość dokonania rekalkibracji
- zestawy do oznaczania stężenia wymienionych hormonów i markerów nowotworowych powinny zawierać kalibratory !
- zestawy odczynników na maksymalnie 200 oznaczeń, minimalnie 100 oznaczeń
- ważność nie otwartego opakowania odczynników oraz materiałów kontrolnych min. 9miesięcy od dnia dostawy
- odczynniki powinna charakteryzować dobra precyzja oraz dokładność wykonywanych oznaczeń
- Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania dodatkowego materiału kontrolnego zawierającego markery nowotworowe, które nie są zawarte w kontroli zaproponowanej w powyższej tabeli, a które są niezbędne do prowadzenia kontroli jakości w tym zakresie. Materiał kontrolny ma zawierać markery na trzech poziomach wartości w ilości 12 ml z każdego poziomu (razem 36ml)!!!

W formularzu cenowym mają być uwzględnione wszystkie potrzebne akcesoria, materiały zużywalne, płyny płuczące ew. dodatkowe odczynniki, materiały kontrolne, kalibratory nie zawarte w zestawach odczynników potrzebne do wykonania badania oraz do zabezpieczenia właściwej ciągłej pracy analizatora, a także zabezpieczenia prawidłowego, ciągłego i wiarygodnego wykonywania badań przez Zamawiającego.

W przypadku niedoszacowania przez Wykonawcę produktów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć potrzebne produkty na własny koszt.

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

.....

pieczęć firmowa wykonawcy

WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-EKSPLOATACYJNE**OFEROWANEGO (DO NAJMU)****ANALIZATORA DO OZNACZANIA STĘŻENIA HORMONÓW I MARKERÓW NOWOTWOROWYCH
W ILOŚCI 1 SZTUKA**

Rok produkcji Nowy Producent..... Typ/model.....

L.p.	Parametry	Wartość wymagana	Parametr oferowany – <i>(Wykonawca wpisuje oferowany parametr, a także zaznacza czytelnie parametr w załączonych do oferty materiałach –patrz Pkt VIII SIWZ)</i>
1.	W pełni zautomatyzowane analizator do oznaczania stężenia hormonów metodą chemiluminescencyjną LIA, nowy rok produkcji 2015 lub 2014, pełny automat z możliwością wykonywania oznaczeń w zakresie markerów stanu zapalnego, czynników wzrostu, cukrzycy, markerów kardiologicznych, parametrów związanych z metabolizmem kości, markerów nowotworowych	TAK	
2.	analizator z zastosowaniem technologii chemiluminescencji enzymatycznej lub elektrochemiluminescencji	TAK	
3.	automatyczne podawanie statywów z probówkami bez konieczności pauszowania pracy analizatora	TAK	
4.	stałe monitorowanie ilości odczynników na pokładzie z dostępem do stanu każdego z nich	TAK	
5.	chłodzenie odczynników na pokładzie	TAK	
6.	90-dniowa stabilność na pokładzie	TAK	
7.	tor inkubacyjny utrzymany w temp. 37 st.C dla pełnej kontroli temperatury reakcji	TAK	
8.	ciągle wytrząsanie dla poprawy kinetyki reakcji	TAK	
9.	z możliwością rozcieńczenia próbki badanej na pokładzie analizatora	TAK	
10.	możliwość śledzenia obiegu próbki w analizatorze	TAK	
11.	możliwość indywidualnego oznaczenia dowolnego hormonu bez zachowania kolejności numerycznej próbek badanej	TAK	
12.	łatwy załadunek prób i reagentów	TAK	
13.	reagenty gotowe bezpośrednio do użycia!	TAK	
14.	stabilność kalibracji minimum 2-4 tygodni	TAK	
15.	możliwość zaprogramowania konserwacji w zaprogramowanym czasie	TAK	
16.	możliwość ciągłego dokładania próbek badanych w trakcie pracy	TAK	
17.	szybki czas uzyskiwania dziennej gotowości 5-15 minut	TAK	
18.	Czas wykonania badania w analizatorze nie większy niż 70 minut	TAK	
19.	automatyczne zlecenie wykonywania dziennej procedury konserwacji	TAK	
20.	automatyczne zlecenie wykonywania kontroli jakości bez interwencji	TAK	
21.	wydajność min. 130 oznaczeń na godzinę	TAK	
22.	brak konieczności podłączenia do stacji wody	TAK	
23.	minimum 24 miejsca na odczynniki	TAK	
24.	do 90 próbek na pokładzie	TAK	
25.	oprogramowanie w języku polskim	TAK	
26.	system operacyjny zgodny z wymogami oferowanego urządzenia wbudowany system kontroli jakości z możliwością tworzenia wykresów Levey-Jenningsa oraz dodatkowe oprzyrządowanie: komputer, ekran, klawiatura, drukarka, UPS i myszka	TAK	
27.	Zagwarantowanie interfejsu sprzętowego i programowego pomiędzy analizatorem a funkcjonującym w laboratorium systemem informatycznym InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. w stopniu 100% kompatybilności wraz z pełną integracją analizatora w/w systemem informatycznym *	TAK	
28.	minimalna konserwacja i prostota obsługi	TAK	
29.	znak zgodności CE	TAK	
30.	usługa serwisowa ,przegląd techniczny (co najmniej 1x), szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy	TAK	

****Zamawiający nie określa kosztów podłączenia analizatora do systemu informatycznego , jeżeli Wykonawca wykona to we własnym zakresie nie ponosi dodatkowych kosztów, natomiast jeżeli będzie potrzebował wsparcia ze strony firmy Asseco Poland S.A. koszt ustala samodzielnie z firmą Asseco Poland S.A.**

Oświadczam ,że oferowane urządzenie spełnia wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania

Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez (nazwa, adres, tel.,fax, e-mail):

podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych

.....
do
reprezentowania wykonawcy

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Wykaz wykonanych dostaw

Nazwa wykonawcy:

Siedziba:.....

Regon: NIP:.....

Tel. Fax:.....

Internet:.....e-mail:.....

	Przedmiot dostawy	Wartość	Data wykonania	Podmiot na rzecz którego dostawy zostały wykonane
1				
2				
3				

UWAGA!

Należy dołączyć dokumenty potwierdzające, że ww. dostawy zostały wykonane należycie

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

UMOWA –wzór

zawarta w dniu w Katowicach pomiędzy:
**Uniwersyteckim Centrum Okulistyki i Onkologii Samodzielnym Publicznym Szpitalem Klinicznym
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:
Dariusza Jorg - 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 2013 r. poz. 907 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 do oznaczania parametrów biochemicznych /odczynniki do oznaczania parametrów z zakresu morfologii/ odczynniki do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych** wraz z akcesoriami i częściami zużywalnymi oraz materiałami kontrolnymi, potrzebnymi do wykonania wymaganej ilości oznaczeń (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 i uruchomić nowy/ używany **analizator do oznaczania parametrów biochemicznych/analizator do hematologii 5diff/ analizator do oznaczania hormonów i markerów nowotworowych** (zwany dalej **Analizatorem**), którego parametry techniczno-eksploatacyjne określone zostały w załączniku nr 2 do niniejszej umowy
3. zobowiązuje się przeszkolić wskazanych przez Zamawiającego pracowników z zakresu obsługi Analizatora w stopniu umożliwiającym należyte wykonywanie badań oraz prawidłową eksploatację Analizatora.

§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 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 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, zdalnych, 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 12 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@szpitalceglana.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 Działu Zaopatrzenia w siedzibie Zamawiającego.
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 gdyby Wykonawca w swojej ofercie źle oszacował ilość Odczynników potrzebnych do wykonania wymaganej przez Zamawiającego ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć brakujące Odczynniki na zasadach określonych w § 7 ust. 5.
16. Zamawiający zastrzega sobie 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 ANALIZATORA

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, zainstalować i uruchomić Analizator w Centralnym Laboratorium Zamawiającego oraz przeszkolić wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 2 dni kalendarzowych od daty rozpoczęcia realizacji umowy wskazanej w § 11 ust. 1 niniejszej umowy. Należyte wykonanie powyższych obowiązków zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym sporządzonym z udziałem obu Stron.
2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że:
 - a) oferowany do najmu Analizator jest dopuszczony do obrotu i używania, kompletny i gotowy do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, wolny od wad, ubezpieczony, a także, że Analizator zapewnia bezpieczeństwo personelu medycznego i wymagany poziom świadczonych usług medycznych,

- b) dostarczony Analizator posiada wszystkie wymagane prawem certyfikaty lub dokumenty równoważne;
 - c) Analizator nie jest obciążony prawami osób trzecich, oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu sprowadzenia go na polski obszar celny.
3. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu razem z Analizatorem:
- instrukcję obsługi
 - opis parametrów technicznych oraz wyposażenia dostarczonego urządzenia
 - dokument określający wartość brutto dostarczonego Analizatora (do wprowadzenia w ewidencji obcych środków trwałych).
4. Wszystkie dokumenty wymienione w ust. 3 zostaną dostarczone Zamawiającemu w języku polskim.
5. Dostarczony Analizator może być rozpakowany 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 Analizatora do użytkowania osobom trzecim ani go podnajmować.
7. Wykonawca zobowiązuje się w terminie do 7 (siedmiu) dni od daty podpisania niniejszej umowy, nie później jednak niż przed rozpoczęciem pierwszych czynności serwisowych, zawrzeć umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych na warunkach wskazanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 8 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 8 do SIWZ) w terminie, o którym mowa w zdaniu pierwszym.

§ 4.

WARUNKI SERWISU ANALIZATORA

1. Wykonawca przez cały okres trwania umowy na własny koszt dokonuje napraw Analizatora, jego serwisowania i wymiany części zamiennych.
2. Wymagany czas naprawy nie może przekroczyć 24 godzin 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 Analizatora 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 Analizatora.
4. W przypadku, gdy liczba napraw Analizatora przekroczy 5 (pięć) (z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z wyłącznej winy Zamawiającego) Wykonawca zobowiązuje się do wymiany Analizatora na inny spełniający w pełni wymogi określone w umowie.

§ 5.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA ODCZYNNIKI

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za dostarczone Odczynniki będzie obliczane zgodnie ze złożoną ofertą i nie może przekroczyć kwoty: (osobno w zależności od uzyskanej części)
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 30 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 ANALIZATORA

1. Za najem Analizatora 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 albo niezgodności określonej w § 2 ust. 15 - 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. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego niezgodności określonej w § 2 ust. 15 umowy Wykonawca zobowiązany jest własnym staraniem, na własny koszt i bez dodatkowego wynagrodzenia dostarczyć Zamawiającemu w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie taką ilość Odczynników, która pozwoli na wykonanie wymaganej przez Zamawiającego ilości oznaczeń.
6. 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 danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w zrealizowaniu dostawy częściowej,
 - b) w wysokości 0,5%– wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 7 ust. 3 niniejszej umowy,

- c) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za *daną część zamówienia* 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 50,00 zł (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przez Wykonawcę czynności, o których mowa w § 3 ust. 1
 - e) w wysokości 50,00 zł (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu naprawy Analizatora 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.
 - f) w przypadku niewywiązania się w terminie określonym w § 3 ust. 7 z obowiązku zawarcia umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych przez Wykonawcę lub inny podmiot wskazany w ofercie do obsługi serwisowej - w wysokości 50,00 złotych (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia.
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) kupić zamówione Odczynniki u innego podmiotu na koszt Wykonawcy 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 ANALIZATORA

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

§ 10.

ROZWIĄZANIE I ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, 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 analizatora przekroczy 10 dni kalendarzowych,
 - b) Wykonawca pięciokrotnie 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, a jej realizacja rozpoczyna się:
 - od dnia 06.08.2015r. - w zakresie Odczynników i Analizatora do oznaczania parametrów biochemicznych
 - od dnia 25.08.2015r. - w zakresie Odczynników i Analizatora do oznaczania parametrów z zakresu morfologii
 - od dnia 01.10.2015r. - w zakresie Odczynników i Analizatora do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych.
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 niezmienionej 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 pkt a) wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zmiany określone w ust. 4 pkt 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, przenieść 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.

Załączniki do umowy:

1. Formularz asortymentowo-cenowy
2. Parametry techniczno-eksploatacyjne Analizatora

Wykonawca

Zamawiający

(wzór)
UMOWA O POWIERZENIE PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH
NR

zawarta w dniuroku w Katowicach pomiędzy:

Uniwersyteckim Centrum Okulistyki i Onkologii Samodzielnego Publicznego Szpitala Klinicznego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice,

KRS 0000049660

NIP 954-22-74-017 REGON 001325767

reprezentowanym przez:

Dyrektora Szpitala

zwanym w dalszej treści umowy **Powierzającym**,

a

.....

KRS

NIP REGON

zwanym w dalszej treści umowy **Wykonawcą**.

§ 1.

W związku z powierzeniem Wykonawcy świadczenia usług polegających na przeprowadzaniu przeglądów technicznych, usług serwisowych oraz innych wymaganych do prawidłowego działania najmowanego analizatora na podstawie odrębnej umowy nr **D/ZP/381/36A/15 na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatora** zawartej w dniur. zwanej dalej „Umową” z której wynika konieczność udostępnienia Wykonawcy posiadanych przez Powierzającego danych osobowych, Powierzający udostępni Wykonawcy posiadane i przyszłe zbiory danych osobowych przechowywane w bazach danych oprogramowania, do którego Wykonawca będzie miał dostęp w związku z realizacją wyżej wymienionej umowy,

§ 2.

Zabezpieczenie powierzonych danych osobowych

1. Wykonawca zobowiązuje się do ochrony powierzonych mu danych, a w szczególności przestrzegania przepisów ustawy o ochronie danych osobowych i przepisów wykonawczych, oraz zgodnie z powszechnie przyjętymi standardami i ustalonymi przez Strony warunkami. Obowiązek zachowania tajemnicy obejmuje wszystkich uczestników procesu realizacji Umowy i dotyczy w szczególności wszelkich informacji, danych, materiałów uzyskanych w związku z zawarciem Umowy.
2. Powierzający jest administratorem danych osobowych w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 (tekst jednolity Dz.U.02.101.926 z póź. zm) o ochronie danych osobowych (zwanej dalej „Ustawą”), jednocześnie w pełni realizuje odpowiednią ochronę danych zgodnie z dyspozycją art. 36-39 Ustawy oraz przepisami wykonawczymi wydanymi na podstawie art. 39a Ustawy.
3. Powierzający powierza a Wykonawca zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu na podstawie art. 31 Ustawy dane osobowe wyłącznie w zakresie oraz celu związanym z realizacją Umowy, o której mowa w § 1.
4. Przetwarzanie przez Wykonawcę danych osobowych w zakresie oraz celach innych niż wyraźnie wskazane powyższymi postanowieniami oraz objęte upoważnieniem udzielanym w treści niniejszej umowy jest niedopuszczalne.

5. Wykonawca zobowiązuje się do zastosowania przy przetwarzaniu danych osobowych, środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę danych, w zakresie określonym w art. 36-39a Ustawy, oraz Oświadcza, że stosuje właściwe środki zabezpieczenia danych osobowych.
6. Wykonawca jest obowiązany zapewnić, aby urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania powierzonych mu kopii danych osobowych były zgodne z wymogami rozporządzenia wykonawczego 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 informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. Nr 100, poz. 1024).
7. Wykonawca oraz Powierzający oświadczają, że na funkcję administratorów bezpieczeństwa informacji wyznaczono następujące osoby:

Imię i nazwisko	1. Firma	Nr dowodu osobistego
1.	Wykonawca	
2.	Powierzający	

8. Wykonawca zobowiązuje się dołączyć do niniejszej umowy imienny wykaz osób upoważnionych, które będą przetwarzać dane osobowe zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy oraz przepisami prawa (załącznik nr 1 do umowy.).
9. W przypadku zakończenia niniejszej umowy, Wykonawca jest bezwzględnie zobowiązany do trwałego zniszczenia wszelkich kopii danych będących w jego posiadaniu oraz podjęcia stosownych działań w celu wyeliminowania możliwości dalszego przetwarzania danych powierzonych na podstawie niniejszej umowy.
10. Obowiązek zachowania tajemnicy nie dotyczy obowiązku ujawniania, wynikającego z bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, jak również w przypadku, gdy jest to potrzebne do wszczęcia lub prowadzenia postępowania karnego, cywilnego, administracyjnego lub innego podobnego.
11. Każda ze Stron obowiązana jest zorganizować i utrzymywać środki bezpieczeństwa i sposoby postępowania, jakie w praktyce będą możliwe dla zapewnienia bezpiecznego przechowywania danych otrzymanych od drugiej Strony, a także dołożyć wszelkich starań by zapobiec jakimkolwiek nieautoryzowanemu wykorzystaniu, ujawnieniu, czy dostępowi do tych danych.

§ 3.

Wykonawca oświadcza, że zna przepisy ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych oraz rozporządzenia 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 informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych i zobowiązuje się do przetwarzania danych zgodnie z tymi przepisami. W szczególności do obowiązków Wykonawcy należy stworzenie i stosowanie przy przetwarzaniu danych odpowiednich procedur i zabezpieczeń technicznych, informatycznych i prawnych wymaganych przepisami prawa.

§ 4.

Powierzenie realizacji Umowy nr **D/ZP/381/36A/15** osobom trzecim wymaga każdorazowo uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody zamawiającego na osobę podwykonawcy. Powierzający wyraża wtedy również zgodę na dalsze powierzenie przetwarzania danych osobowych podwykonawcom w zakresie realizacji Umowy nr **D/ZP/381/36A/15** przy odpowiednim zastosowaniu zasad określonych w niniejszej umowie, w zakresie, w jakim niezbędne będzie udostępnienie i przetwarzanie takich danych dla wykonywania obowiązków wynikających z umowy podwykonawczej zawartej przez Wykonawcę z podwykonawcą, pod warunkiem, że podwykonawca zastosuje środki zabezpieczające, określone w przepisach prawa dotyczące przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych. Powierzający wyraża także zgodę na udostępnienie podwykonawcom informacji poufnych, wskazanych w niniejszej umowie, w zakresie w jakim będzie to niezbędne dla wykonywania obowiązków wynikających z umowy podwykonawczej zawartej przez Wykonawcę z podwykonawcą. Jednocześnie Wykonawca oświadcza, że za działania lub zaniechania osób trzecich, którym powierzono wykonanie zobowiązań odpowiada jak za własne działania lub zaniechania.

§ 5.

1. W razie stwierdzenia, że Wykonawca nie wykonuje lub nienależyście wykonuje którykolwiek z obowiązków wynikających z niniejszej umowy lub z przepisów o ochronie danych osobowych Wykonawca zapłaci Powierzającemu karę umowną w wysokości 10.000,00zł za każde stwierdzone naruszenie

2. W przypadku gdyby wysokość szkody Powierzającego przekroczyła wysokość kary umownej Powierzający ma prawo do odszkodowania w pełnej wysokości.
3. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za przestrzeganie przez niego oraz przez osoby którymi się posługuje przepisów ustawy o ochronie danych osobowych oraz przepisów wykonawczych.

§ 6.

1. Jakiegokolwiek nieporozumienia, spory czy roszczenia wynikłe lub powstałe na tle niniejszej umowy, albo jej wykonywania, ważności czy złamania jej postanowień, będą rozstrzygane przez sąd właściwy miejscowo dla siedziby Powierzającego.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego, ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych oraz przepisy regulujące inne rodzaje tajemnicy, a w szczególności tajemnicę przedsiębiorstwa oraz prawa pacjenta.
3. Wykonawca nie może bez uzyskania wcześniejszej pisemnej zgody Powierzającego, przelać jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie.
4. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 7

Umowa została sporządzona w 2 egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Załącznik do umowy

1. Wykaz osób upoważnionych do przetwarzania danych osobowych.

.....
WYKONAWCA

.....
POWIERZAJĄCY

Nazwa Wykonawcy

Zgodnie z §2 pkt 8 umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych nrna świadczenie usług polegających na przeprowadzaniu przeglądów technicznych, usług serwisowych oraz innych wymaganych do prawidłowego działania najmowanego analizatora na podstawie odrębnej umowy nr **D/ZP/381/36A/15** zawartej w dniur. 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