

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

Znak sprawy : DZP/381/40A/2016

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów

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 2015 r. poz. 2164)

Specyfikację istotnych warunków zamówienia wraz załącznikami
zatwierdził w dniu: 25.05.2016 r.

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

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego

Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

40-514 Katowice, ul. Ceglana 35

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

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

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

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

Postępowanie prowadzone będzie w trybie przetargu nieograniczonego.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów tj.:**
część nr 1 – odczynniki do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.1 do SIWZ **wraz z najmem analizatorów** - o wymaganych parametrach techniczno-eksploatacyjnych określonych w załączniku nr 5.1 do SIWZ
część nr 2 – odczynniki do oznaczania parametrów biochemicznych 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 badań hematologicznych 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 2015 r. poz. 876 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.
3. Nazwa i kod według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):
33696500-0 - odczynniki laboratoryjne

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA: Termin wykonania zamówienia wynosi: dla części nr 1 - 12 miesięcy, przy czym rozpoczyna się od dnia 17.08.2016 r. , dla części nr 2 –11 miesięcy i rozpoczyna się od dnia 06.08.2016r., dla części nr 3 –11 miesięcy i rozpoczyna się od dnia 25.08.2016r.

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- 970000,00 złotych (słownie: dziewięćset siedemdziesiąt tysięcy złotych 00/100), dla części 2- 120000,00 złotych (słownie: sto dwadzieścia tysięcy złotych 00/100) , dla części 3- 55000,00 złotych (słownie: pięćdziesiąt pięć 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- 970000,00 złotych (słownie: dziewięćset siedemdziesiąt tysięcy złotych 00/100), dla części 2- 120000,00 złotych (słownie: sto dwadzieścia tysięcy złotych 00/100), dla części 3- 55000,00 złotych (słownie: pięćdziesiąt pięć 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 (w tym analizatora) - 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@uck.katowice.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 faksem 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@uck.katowice.pl.

X. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca przystępujący do niniejszego przetargu nieograniczonego jest obowiązany wnieść wadium. Wadium wynosi: dla części 1- 18000,00 złotych (słownie: osiemnaście tysięcy złotych 00/100), dla części 2 - 2200,00złotych (słownie: dwa tysiące dwieście złotych 00/100), dla części 3 - 1000,00złotych (słownie: jeden tysiąc złotych 00/100).
2. Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert.
3. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - a) w pieniądzu - wpłaty należy dokonać **przelewem** na konto Banku Gospodarstwa Krajowego numer 34 1130 1091 0003 9068 9720 0003. Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.
 - b) w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym
 - c) gwarancjach bankowych
 - d) gwarancjach ubezpieczeniowych
 - e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 109, poz. 1158 z późn. zm.)
4. Wadium w formie poręczeń i gwarancji powinno zostać złożone w siedzibie Zamawiającego w Katowicach, ul. Ceglana 35, w pokoju nr D022 (Sekretariat) w oryginale w zapieczętowanej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy oraz napisem:

**„ DZP/381/40A/2016 WADIUM
– Nie otwierać przed 05.07.2016 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 stanowiący załącznik nr 4.1 i/lub 4.2 i/lub 4.3 oraz formularz wymaganych parametrów techniczno-eksploatacyjnych analizatora stanowiący załącznik nr 5.1 i/lub 5.2 i/lub 5.3 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 Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego

Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Ceglana 35 40-514 Katowice

DZP/381/40A/2016

„Oferta na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów

– część nr

– Nie otwierać przed 05.07.2016 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 05.07.2016 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 05.07.2016 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 5 dni kalendarzowych –10 punktów
- termin dostawy 7 dni kalendarzowych – 5 punktów
- termin dostawy 10 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.uck.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 jedną 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 2015 r. poz. 2164) 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
- 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
9. Załączniki A, B, C, D

Załącznik nr 1

.....

pieczęć firmowa wykonawcy

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

Nazwa wykonawcy

Siedziba:

REGON NIP

Tel. fax

Internet e-mail

Osoba do kontaktów

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

Część 1 – odczynniki do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych i inne wyroby potrzebne do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określone w Załączniku nr 4.1 wraz z najmem analizatorów (2 szt.) 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 i inne wyroby

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

-opłata najmu analizatorów (2 szt)

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

przy miesięcznej cenie brutto: analizator I -zł.

analizator II -zł.

Część 2 – odczynniki do oznaczania parametrów biochemicznych i inne wyroby potrzebne do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, 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*

w tym:

-odczynniki i inne wyroby

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 badań hematologicznych i inne wyroby potrzebne do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, 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 i inne wyroby

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: dla części nr 1 - 12miesięcy, przy czym rozpoczyna się od dnia 17.08.2016 r. , dla części nr 2 –11 miesięcy i rozpoczyna się od dnia 06.08.2016r., dla części nr 3 –11 miesięcy i rozpoczyna się od dnia 25.08.2016r. Dostawy odczynników i innych wyrobów będą realizowane sukcesywnie w terminie do (*wpisać oferowane: 5 lub 7 lub 10*) dni kalendarzowych od daty złożenia zamówienia. Dostawa analizatora, instalacja oraz przeszkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 6 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia realizacji zamówienia.

Termin płatności: Za dostawę odczynników i innych wyrobów– 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

DZP/381/40A/2016

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 2015 r. poz. 876 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
- Znając treść art. 297 §1 Kodeksu Karnego oświadczamy, że dane zawarte w ofercie, dokumentach i oświadczeniach są zgodne ze stanem faktycznym.

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

.....
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*

DZP/381/40A/2016

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*

DZP/381/40A/2016

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*

DZP/381/40A/2016

Załącznik nr 4.1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
Odczynniki do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych

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.	Anty TPO	2000							
2.	DHEA-s	2600							
3.	Estradiol	1700							
4.	FSH	2500							
5.	LH	2500							
6.	Kortyzol	12000							
7.	TSH	18000							
8.	FT4	18000							
9.	FT3	3500							
10.	Prolaktyna	5500							
11.	Prokalcytonina	2800							
12.	Parathormon intact	1700							
13.	Testosteron	2000							
14.	SHGB	1500							
15.	Progesteron	1000							
16.	β HCG	3000							
17.	BNP	2500							
18.	Troponina I hs lub Troponina T hs	7000							
19.	HbsAg (test jakościowy – kalibrator i materiał kontrolny w zestawie odczynników)	16000							
20.	Anty HCV	16000							
21.	CEA	5000							
22.	AFP	5000							
23.	Ca125	2800							
24.	PSA	2500							
25.	PSA wolne	1000							
26.	Ca 19.9	4000							
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 stężeń będących poza liniowością dla poniżej wymienionych hormonów: buteleczki o poj. 20-30ml									
1.	TSH								
2.	Kortyzol								
3.	Prolaktyna								
4.	CEA								
5.	AFP								
6.	Ca125								
7.	β HCG								
8.	PSA								
9.	PSA wolne								
10.	Prokalcytonina								
11.	Ca 19.9								
12.	PTH								
13.	BNP								
Materiały kontrolne									
1.	Multikontrola na trzech poziomach obejmująca jak największą ilość w/w hormonów –buteleczki o poj. 5-8ml Poziom I Poziom II Poziom III								
2.	Kontrola Anty –TPO poziom I poziom II								
3.	Kontrola PTH poziom I poziom II								
4.	Kontrola obejmująca wyżej wymienione markery nowotworowe poziom I poziom II poziom III								
5.	kontrole inne ...								
Razem: odczynniki, akcesoria i części zużywalne, rozcieńczalniki, materiały kontrolne i inne									
			Czynsz najmu netto/1m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa oferowanego analizatora/Producent	
1	Opłata najmu analizatora I (lokalizacja Medyków 14)			12					
2	Opłata najmu analizatora II (lokalizacja Ceglana 35)			12					
Razem: opłata najmu 2 szt. analizatorów									
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 zaoferowanymi analizatorami, najlepiej jeden rodzaj pasujący do obydwu najmowanych analizatorów
- jakość testów powinna charakteryzować wysoka czułość i swoistość
- ważność zestawu od momentu otwarcia min. 1 miesiąc! – odczynniki przechowywane po wykonaniu badań w lodówce w temp. 4-6 st.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 i rozcieńczalniki
- Zamawiający dopuszcza, aby kalibratory i rozcieńczalniki znajdowały się poza zestawem odczynników
- zestawy odczynników na maksymalnie 200 oznaczeń, minimalnie 50 oznaczeń
- ważność nie otwartego opakowania odczynników oraz materiałów kontrolnych min. 9 miesięcy od dnia dostawy
- Jeśli materiały kontrolne nie zawierają wszystkich parametrów wymaganych przez Zamawiającego, dopuszcza się zaoferowanie dodatkowego materiału kontrolnego zawierającego ten parametr!

W formularzu asortymentowo-cenowym mają być uwzględnione wszystkie potrzebne akcesoria, materiały zużywalne, płyny płuczące ew. dodatkowe odczynniki 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!

W opłacie najmu należy ująć wszystkie koszty potrzebne do prawidłowego funkcjonowania analizatorów i ciągłego wykonywania badań (bez ponoszenia dodatkowych kosztów przez Zamawiającego, tj. podłączenie do systemu informatycznego, przeglądy techniczne, obsługa serwisowa, koszt części zużywalnych (tusze/tonery do drukarki), koszt części zamiennych – w przypadku naprawy, szkolenie personelu, pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy.

.....
*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 IŁOŚCI 2 SZT.**

I analizator - rok produkcji nowy/używany* Producent..... Typ/model.....
 II analizator - rok produkcji nowy/używany* Producent..... Typ/model.....

L.p.	Parametry	Wartość wymagana	Parametr oferowany – (Wykonawca wpisuje oferowany parametr, a także zaznacza czytelnie parametr w załączonych do oferty materiałach –patrz Pkt VIII SIWZ)
1.	W pełni zautomatyzowane analizatory do oznaczania stężenia hormonów metodą chemiluminescencyjną LIA, nowe - rok produkcji 2016 lub używane – rok produkcji 2015 (po autoryzowanym przeglądzie serwisowym), pełny automat z możliwością wykonywania badań w zakresie markerów stanu zapalnego, czynników wzrostu, cukrzycy, markerów kardiologicznych, parametrów związanych z metabolizmem kości, markerów nowotworowych oraz markerów wzw	TAK	
2.	Analizator z zastosowaniem technologii chemiluminescencji enzymatycznej lub elektrochemiluminescencji	TAK	
3.	Rodzaj próbek: surowica, osocze, moczu.	TAK	
4.	Analizator I - o wydajności min.170/h ; maksimum 250/h	TAK	
5.	Analizator II - o wydajności min. 100/h ; maksimum 200/h	TAK	
6.	Jeden rodzaj odczynników do analizatorów tzn. zaoferowane odczynniki mają być wykorzystane w jednym i drugim analizatorze.	TAK	
7.	Miejsce na próbki cito , które będą wykonywane bez konieczności wykonania próbek uprzednio zaprogramowanych do wykonania	TAK	
8.	Detektory skrzepu i pęcherzyków powietrza w próbce	TAK	
9.	Automatyczne podawanie statywów z probówkami bez konieczności pauszowania pracy analizatora	TAK	
10.	Możliwość dokładania próbek, odczynników i materiałów jednorazowych bez przerywania pracy analizatora	TAK	
11.	Stałe monitorowanie ilości odczynników na pokładzie z dostępem do stanu każdego z nich	TAK	
12.	Chłodzenie odczynników na pokładzie w temperaturze 4-8°C	TAK	
13.	Min. 7 – dniowa stabilność na pokładzie	TAK	
14.	Tor inkubacyjny utrzymany w temp. 37°C dla pełnej kontroli temperatury reakcji	TAK	
15.	Ciągle wytrząsanie dla poprawy kinetyki reakcji	TAK	
16.	Z możliwością rozcieńczenia próbki badanej na pokładzie analizatora	TAK	
17.	Możliwość śledzenia obiegu próbki w analizatorze	TAK	
18.	Możliwość indywidualnego oznaczenia dowolnego hormonu bez zachowania kolejności numerycznej próbki badanej	TAK	
19.	Łatwy załadunek prób i reagentów	TAK	
20.	Reagenty gotowe bezpośrednio do użycia!	TAK	
21.	Stabilność kalibracji minimum 7 dni	TAK	
22.	Możliwość zaprogramowania konserwacji w zaprogramowanym czasie	TAK	
23.	Możliwość ciągłego dokładania próbek badanych w trakcie pracy	TAK	
24.	Szybki czas uzyskiwania dziennej gotowości min. 20 minut	TAK	
25.	Maksymalny czas wykonania badania w analizatorze nie większy niż 60 minut	TAK	
26.	Automatyczne zlecenie wykonywania dziennej procedury konserwacji	TAK	
27.	Automatyczne mycie dzienne	TAK	
28.	Automatyczne zlecenie wykonywania kontroli jakości bez interwencji	TAK	
29.	Brak konieczności podłączenia do stacji wody	TAK	
30.	Oprogramowanie w języku polskim	TAK	

31.	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	
32.	Zagwarantowanie interfejsu sprzętowego i programowego pomiędzy analizatorem a funkcjonującym w laboratorium systemem informatycznym InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. Oraz systemem informatycznym Lab 3000 firmy Infopublishing w stopniu 100% kompatybilności wraz z pełną integracją analizatorów w w/w systemach informatycznych **	TAK	
33.	obsługa serwisowa, przeglądy techniczny zgodnie z zaleceniami producenta, szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy	TAK	

*wskazać właściwe

**Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z podłączeniem analizatorów do systemu informatycznego Infomedica firmy Asseco Poland S.A. oraz systemu informatycznego Lab 3000 firmy Infopublishing

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*

DZP/381/40A/2016

Załącznik nr 4.2

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
Odczynniki do oznaczania parametrów biochemicznych

L. P.		Wymagana, całkowita ilość na 11 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	15000							
3.	AST	17000							
4.	ALT	17000							
5.	CK-MB (aktywność)	2000							
6.	kreatynina w surowicy i w moczu	18000							
7.	wapń całkowity w surowicy i w moczu / MTB lub ARSENATO III/	10000							
8.	fosforany nieorganiczne w surowicy i w moczu	7000							
9.	cholesterol całkowity	7500							
10.	HDL-cholesterol, metoda bezpośrednia	1500							
11.	LDL-cholesterol, metoda bezpośrednia	2000							
12.	triglicerydy	5000							
13.	amylaza w surowicy i w moczu / (CNP3) lub metodą (EP3G7)	1300							
14.	ASO- ilość	3000							
15.	białko w moczu	1800							
16.	C 3	1400							
17.	C 4	1400							
18.	IgG w surowicy	2500							
19.	IgA	2500							
20.	IgM	2500							
21.	żelazo – metoda kolorymetryczna z ferrozyną	3500							
22.	LDH	2000							
23.	fosfataza alkaliczna	5000							
24.	kwasy moczowe	3000							
25.	GTP	3000							
26.	magnez	1500							
27.	mocznik	3500							
28.	glukoza w moczu – metoda	500							

	kolorymetryczna z heksokinazą								
29.	glukoza we krwi – metoda kolorymetryczna z oksydazą i peroksydazą	500							
30.	CRP – ilościowo	7000							
31.	albumina	400							
32.	TIBC	200							
Akcesoria i części zużywalne potrzebne do wykonania ww. ilości oznaczeń w ciągu 11 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 ciągłość pracy analizatora								
Materialy kontrolne oraz kalibratory potrzebne do wykonania ww. ilości oznaczeń w ciągu 11 miesięcy									
1.	Materiał kontrolny obejmujący wszystkie wymienione w powyższej tabelce parametry biochemiczne za wyjątkiem IgG, IgM, IgA, CRP, CK, 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 za wyjątkiem IgG, IgM, IgA, CRP, CK, C3, C4, ASO- ilościowo, białka w moczu – poziom ABNORMAL	350ml – porcjowany w fiolkach po 3-5 ml							
3.	Surowica kontrolna lipidowa * -poziom NORMAL	6ml –porcjowany w fiolkach zawierających maksimum 3ml							
4.	Surowica kontrolna lipidowa * -poziom ABNORMAL	6ml –porcjowany w fiolkach zawierających maksimum 3ml							
5.	Surowica kontrolna proteinowa –poziom NORMAL	18ml – porcjowany w fiolkach zawierających maksimum 3ml							
6.	Surowica kontrolna proteinowa –poziom ABNORMAL	18ml – porcjowany w fiolkach zawierających maksimum 3ml							
7.	Materiał kontrolny CK/CK-MB ABNORMAL	12ml porcjowany w fiolkach							

		zawierających minimalnie 0,5 ml, maksymalnie 3ml							
8.	Materiał kontrolny obejmujący swym zakresem m.in. CRP – poziom NORMAL	24 ml porcjowany w fiolkach zawierających maksimum 3 ml							
9.	Materiał kontrolny obejmujący swym zakresem m.in. CRP – poziom ABNORMAL	24 ml porcjowany w fiolkach zawierających maksimum 3 ml							
10.	Multikalibrator – dla podstawowych parametrów biochemicznych, patrz pkt 1 i pkt 2	75ml porcjowany w fiolkach o poj. 3- 5 ml							
11.	Kalibratory proteinowe – fiołka o pojemności 1 ml (1 opak. = 5x1ml)	3 opakowania							
12.	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			11					
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 materiał kontrolny wieloparametrowy nie zawiera wartości należnych dla wszystkich parametrów wymienionych w specyfikacji, Wykonawca jest zobowiązany do zaoferowania dodatkowego materiału kontrolnego (normal oraz abnormal) uwzględniającego w/w parametry
- Zamawiający dopuszcza materiał kontrolny dla oznaczeń CK-MB tylko na jednym poziomie
- Zestawy odczynników powinny zawierać standard tam gdzie jest to niezbędne do wykonania badania, jeżeli zestaw nie zawiera standardu lub kalibratora, Wykonawca powinien go zaoferować!
- Odczynniki powinny być kompatybilne z automatycznym analizatorem biochemicznym
- Data ważności odczynników, kalibratorów, standardów – min. 12 miesięcy od daty dostawy
- Wskazane przez Zamawiającego ilości oznaczeń uwzględniają oznaczenia z tytułu kalibracji i 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
- w opłacie najmu analizatora należy ująć wszystkie koszty potrzebne do prawidłowego funkcjonowania analizatora i ciągłego wykonywania badań (bez ponoszenia dodatkowych kosztów przez Zamawiającego) np. podłączenie do systemu informatycznego, przeglądy techniczne, obsługa serwisowa, koszt materiałów eksploatacyjnych (tusze/tonery do drukarki), koszt części zamiennych w przypadku naprawy, szkolenie personelu, pomoc merytoryczną w czasie trwania umowy.

.....
*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.	Automatyczny analizator biochemiczny, nowy – rok produkcji 2016 lub używany –rok produkcji 2015 (po autoryzowanym przeglądzie serwisowym), pełny automat, do postawienia na podłodze (szerokość analizatora nie może przekroczyć 105cm) lub do postawienia na blacie stołu laboratoryjnego o szerokości 71cm	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, mytych minimum sześciokrotnie.	TAK	
3.	stacja mycia kuwet: - mycie kuwet obejmuje: 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.	długość fal dobrana do wykonywanych testów	TAK	
5.	maksymalna ilość wykonywanych badań na godzinę : 360	TAK	
6.	materiał do oznaczania : surowica, mocz, osocze	TAK	
7.	możliwość pobrania próbki pierwotnej z systemu aspiracyjno-próżniowego po jej uprzednim odwirowaniu	TAK	
8.	dwie igły aspiracyjne: igła aspirująca odczynnik oraz igła aspirująca próbki badane	TAK	
9.	możliwość wykonania próbki cito	TAK	
10.	automatyczne rozcieńczanie próbki po przekroczeniu liniowości metody	TAK	
11.	zasady pomiaru: fotometria absorbcyjna, turbidymetria , możliwość dokonywania pomiarów mono i bichromatycznych	TAK	
12.	reakcje: pomiar absorbancji, punkt końcowy, kinetyczne	TAK	
13.	typy kalibracji: liniowa (jednopunktowa, dwupunktowa, wielopunktowa), kalibracja wielopunktowa nieliniowa	TAK	
14.	zakres fotometryczny: 0 do 3,5 Abs	TAK	
15.	menu testowe : AST, ALT, amylaza we krwi i w moczu, CK,CK-MB, LDH, bilirubina całkowita, cholesterol, HDL – cholesterol bezp., LDL – cholesterol bezp., triglicerydy, kreatynina, mocznik, kwas moczowy, białko całkowite w surowicy i w moczu, wapń całkowity w surowicy i w moczu, fosforany nieorganiczne w surowicy i w moczu, IgG, IgM, IgA, CRP, C3, C4, magnez, ASO – ilościowo, fosfataza alkaliczna, GTP, żelazo, TIBC, glukoza w surowicy i w moczu, albumina	TAK	
16.	swobodny dostęp do sposobów kalibracji zgodnych z typem reakcji	TAK	
17.	czujnik poziomu cieczy próbek i odczynników	TAK	
18.	programowalna objętość odczynników nie większa niż 450µl	TAK	
19.	programowalna objętość próbki w zakresie: 2µl – 70µl	TAK	
20.	temperatura reakcji 30 st. C i/lub 37 st.C	TAK	
21.	system chłodzenia odczynników na pokładzie	TAK	
22.	sonda reagentowa posiada czujnik poziomu cieczy	TAK	

23.	sonda pobierająca próbki krwi posiada czujnik poziomu cieczy	TAK	
24.	jednostka reakcyjna jest wyposażona w mieszkadła działające natychmiast po dodaniu reagentów	TAK	
25.	automatyczne mycie wewnętrzne i zewnętrzne sond	TAK	
26.	analizator sygnalizuje przekroczenie dopuszczalnego poziomu ścieków	TAK	
27.	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	
28.	oprogramowanie polskie	TAK	
29.	pełna kompatybilność analizatora z odczytnikami, aplikacje wpisane fabrycznie w oprogramowanie analizatora	TAK	
30.	czynności konserwacyjne proste, sprowadzone do minimum	TAK	
31.	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 z w/w systemem informatycznym **	TAK	
32.	oprzyrządowanie komputerowe tzn. komputer z oprogramowaniem kompatybilny z analizatorem, klawiatura, drukarka, ekran, myszka, UPS z możliwością instalowania oprogramowania będącego własnością Zamawiającego (Infomedica)	TAK	
33.	dodatkowe niezbędne oprzyrządowanie potrzebne do zabezpieczenia prawidłowej i ciągłej pracy analizatora	TAK	
34.	obsługa serwisowa, przeglądy techniczny zgodnie z zaleceniami producenta, szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy	TAK	
35.	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*

DZP/381/40A/2016

Załącznik nr 4.3

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY
odczynniki do badań hematologicznych

L. P.		Wymagana, całkowita ilość na 11 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 16000 oznaczeń)									
1.	roztwór izotoniczny								
2.	roztwór lizujący								
3.	roztwór myjący								
4.	roztwór czyszczący								
5.	inne niezbędne do wykonania badania								
Akcesoria									
1.	filtry								
2.	wężyki								
3.	inne								
4.									
Materiały kontrolne potrzebne do wykonania ww.ilości oznaczeń w ciągu 11 miesięcy									
1.	Normal (objętość 1 fiolki min 0,5ml , max. 3ml)								
2.	High (objętość 1 fiolki min 0,5ml, max.3 ml)								
3.	Low (objętość 1 fiolki min 0,5ml, max.3ml)								
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				11				
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 oznaczenia z tytułu kalibracji oraz oznaczeń materiału kontrolnego
- materiał kontrolny stosowany codziennie na trzech poziomach: normal, high oraz low
- okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy od daty dostawy
- okres ważności materiału kontrolnego po otwarciu minimum 14 dni

-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.

-Wykonawca ma obowiązek dostarczyć Zamawiającemu wartości referencyjne dla dorosłych oraz dzieci.

W formularzu cenowym mają być uwzględnione wszystkie odczynniki, akcesoria, materiały kontrolne, potrzebne do wykonania 16000 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.

- w opłacie najmu analizatora należy ująć wszystkie koszty potrzebne do prawidłowego funkcjonowania analizatora i ciągłego wykonywania badań (bez ponoszenia dodatkowych kosztów przez Zamawiającego) np. podłączenie do systemu informatycznego, przeglądy techniczne, usługa serwisowa, koszt materiałów eksploatacyjnych (tusze/tonery do drukarki), koszt części zamiennych w przypadku naprawy, szkolenie personelu, pomoc merytoryczną w czasie trwania umowy.

.....
*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 2016 lub używany - rok produkcji 2015 (po autoryzowanym przeglądzie serwisowych)	TAK	
2.	możliwość pracy w trybie automatycznym (zautomatyzowany podajnik) oraz manualnym	TAK	
3.	wydajność min. 60 próbek na godzinę	TAK	
4.	parametry mierzone : WBC;RBC;HGB;HCT;MCV;MCHC;MCH;PLT;RDW;MPV;PCT;PDW; %NE;%LY;%MO;%EOS;%BAS;%ALY;%LIC;#NE;#LY;#MO;#EOS; #BAS;#ALY;#LIC	TAK	
5.	aspiracja próbki do pomiaru bezpośrednio z probówek aspiracyjno-próżniowych (system Kabe, Sarsted) – próbki otwarte	TAK	
6.	automatyczne, rotacyjne mieszanie próbki przed aspiracją	TAK	
7.	maksymalna objętość próbki badanej w opcji CBC-DIFF nie większa niż 60ul krwi pełnej – wykluczona opcja predilucji i podania próbki z kapilary	TAK	
8.	możliwość pobrania próbki i wykonania badania w wersji pediatrycznej z nakłuc palca, małżowiny usznej, pięty	TAK	
9.	automatyczne rozcieńczanie próbek patologicznych i ich ponowny pomiar	TAK	
10.	automatyczne mycie igieł probówkowych po każdym pomiarze	TAK	
11.	automatyczne powtórzenie próbki w przypadku wystąpienia błędu, alarmu itp.	TAK	
12.	system zabezpieczający pomiar przed mikroskrzepami	TAK	
13.	możliwość zaprogramowania wartości referencyjnych przez użytkownika.	TAK	
14.	automatyczna korekcja zjawiska równoczesnego przepływu kilku komórek	TAK	
15.	automatyczne flagowanie wyników	TAK	
16.	wyświetlanie wyników liczbowych, kolorowych skategramów, kolorowych histogramów, flag i alarmów na jednym ekranie	TAK	
17.	analizator powinien być prosty w obsłudze, jak najmniej manualnych czynności konserwacyjnych	TAK	
18.	tryb mycia automatyczny - możliwość zaprogramowania cykli mycia analizatora przez użytkownika	TAK	
19.	kontrola zużycia odczynnika – monitorowanie poziomu odczynników i ścieków	TAK	
20.	wybór jednostek pomiarów w różnych układach	TAK	
21.	możliwość edycji ID próbki po pomiarze	TAK	
22.	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	
23.	możliwość wydruku uzyskiwanych wyników	TAK	
24.	transmisja wyników liczbowych do systemu laboratoryjnego	TAK	
25.	możliwość wydruku wyników wraz z histogramami oraz skatergramami	TAK	
26.	automatyczny przesył wyników do sieci laboratoryjnej	TAK	
27.	współpraca z zewnętrznym czytnikiem kodów kreskowych	TAK	
28.	oprogramowanie polskie	TAK	

29.	analizator wykonuje różnicowanie leukocytów na poszczególne populacje od wartości leukocytozy 1000/ul.	TAK	
30.	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 z w/w systemem informatycznym **	TAK	
31.	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	
32.	precyzja oznaczeń dla : WBC;RBC;HGB < 2,0 % PLT < 5,0% NE < 3,0% LY < 4,0% MO < 8,0% EOS < 15% BAS < 20,0%	TAK	
33.	zakres liniowości pomiaru dla: -WBC minimum do 300×10^3 - PLT minimum do 3000×10^3	TAK	
34.	obsługa serwisowa, przeglądy techniczny zgodnie z zaleceniami producenta, szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy , 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

.....
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 Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego

Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

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

wpisanym do KRS pod nr 0000049660

NIP 954- 22-74-017 REGON 001325767

zwanym w treści umowy Zamawiającym,

reprezentowanym przez:

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 2015 r. poz. 2164) 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 stężenia hormonów i markerów nowotworowych/odczynniki do oznaczania parametrów biochemicznych / odczynniki do badań hematologicznych** wraz z akcesoriami i częściami zużywalnymi oraz rozcieńczalnikami i materiałami kontrolnymi, potrzebnymi do wykonania wymaganej ilości oznaczeń (zwane dalej łącznie **Wyrobami medycznymi**) 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 stężenia hormonów i markerów nowotworowych/ analizator do oznaczania parametrów z zakresu biochemii klinicznej/ analizator do badań hematologicznych** (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 WYROBÓW MEDYCZNYCH

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę w zakresie dostarczania Wyrobów medycznych zgodnie z:

- a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm.);
 - b) zaleceniami producenta dotyczącymi warunków transportu do siedziby Zamawiającego
 - c) warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania Wyrobów medycznych kompletnych, zdatnych, dopuszczonych do obrotu i używania oraz wolnych od wad.
 3. Dostarczane do Zamawiającego Wyroby medyczne 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 Wyrobów medycznych w języku angielskim.
 4. Okres przydatności do użycia dostarczanych Wyrobów medycznych nie może być krótszy niż określony w Załączniku nr 1 do umowy.
 5. Każdorazowa dostawa częściowa zamówionych Wyrobów medycznych odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia Zamawiającego.
 6. Zamówienia będą przysyłane 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 przysyłane faxem/e-mailem na numer/adres Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
 8. Zamawiający upoważnia do składania zamówień na dostawy częściowe: Dział Zaopatrzenia fax nr (32) 2518475 e-mail zaopatrzenie@uck.katowice.pl
 9. Wykonawca upoważnia do przyjmowania i potwierdzania zamówień na dostawy częściowe tel nr fax nr e-mail
 10. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe Wyrobów medycznych 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 Wyrobów medycznych będzie następować najpóźniej do godz. 14-tej.
 13. Wykonawca ponosi koszty transportu, ubezpieczenia oraz dostarczenia Wyrobów medycznych do pomieszczeń magazynowych Zamawiającego zlokalizowanych przy ulicy Ceglanej 35 i ulicy Medyków 14 w Katowicach –zgodnie ze złożonym zamówieniem częściowym.
 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 Wyrobów medycznych potrzebnych do wykonania wymaganej przez Zamawiającego ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć brakujące Wyroby medyczne na zasadach określonych w § 7 ust. 5.
 16. W sytuacji awarii Analizatora Wykonawca jest zobowiązany do wyrównania udokumentowanych strat w Wyrobach medycznych. O fakcie zdarzenia Zamawiający informuje Wykonawcę faksem lub e-mailem wskazując, jakie Wyroby medyczne znajdowały się w Analizatorze w momencie zdarzenia. Wykonawca w ciągu 7 dni zwraca równowartość wskazanych Wyrobów medycznych lub dostarcza je nieodpłatnie Zamawiającemu na swój koszt.
 17. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień na Wyroby medyczne 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 Laboratorium Zamawiającego (dla części nr 1 – lokalizacja Ceglana 35 i Medyków 14, dla części nr 2 i 3 –

lokalizacja Ceglana 35) oraz przeszkolić wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 6 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 częstotliwość przeglądów technicznych lub innych okresowo powtarzanych czynności serwisowych zalecanych przez producenta
 - dokument określający wartość brutto dostarczonego Analizatora (do wprowadzenia w ewidencji obcych środków trwałych)
 - kopię aktualnej polisy potwierdzającej ubezpieczenie Wykonawcy od odpowiedzialności cywilnej.
4. Wszystkie dokumenty wymienione w ust. 3 zostaną dostarczone Zamawiającemu w języku polskim.
5. 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 gwarantuje, że osoby wykonujące obsługę serwisową posiadają wszystkie wymagane obowiązującymi przepisami oraz niezbędne dla realizacji umowy szkolenia z zakresu bezpieczeństwa i higieny pracy oraz aktualne badania lekarskie i specjalistyczne.
8. Wykonawca gwarantuje, że osoby wykonujące obsługę serwisową przebywające na terenie Szpitala będą posiadały widoczne oznakowanie z nazwą i/lub logo Wykonawcy (np. identyfikatory i/lub ubranie robocze z widocznym napisem nazwy firmy).
9. Wykonawca świadomy zagrożeń wynikających z działalności Zamawiającego (załącznik A) zobowiązuje się w terminie do 7 (siedmiu) dni od daty zawarcia niniejszej umowy dostarczyć do siedziby Zamawiającego wypełnione i podpisane następujące dokumenty:
 - załączniki B (Zobowiązanie Wykonawcy)
 - załącznik C (Lista pracowników Wykonawcy poinformowanych o zagrożeniach wynikających z działalności Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach)
 - załącznik D (Zasady środowiskowe dla Wykonawców).
10. Wykonawca zobowiązuje się w dniu zawarcia niniejszej umowy zawrzeć umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych na warunkach wskazanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 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, przeglądów technicznych 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. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania przeglądów technicznych w terminach zalecanych przez producenta Analizatora, co zostanie potwierdzone protokołem.

§ 5.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA WYROBY MEDYCZNE

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za dostarczone Wyroby medyczne 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 Wyrobów medycznych 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 Wyrobów medycznych. 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 Wyroby medyczne nie posiadają oznakowania określonego w § 2 ust. 3 umowy, stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego, stwierdzenia wadliwości lub niezgodności dostarczonych Wyrobów medycznych 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 Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.
4. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, wadliwości lub niezgodności Wyrobów medycznych ze złożoną ofertą albo braku oznakowania dostarczonych Wyrobów medycznych 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 Wyrobów medycznych, 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 wysokości 30,00 zł (słownie: trzydzieści złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przeglądu technicznego Analizatora względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 5 niniejszej umowy.
2. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w realizacji którejkolwiek z dostaw częściowych Wyrobów medycznych 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 Wyroby medyczne u innego podmiotu i obciążyć Wykonawcę różnicą w cenie pomiędzy ceną Wyrobów medycznych określoną w umowie a ceną zapłaconą innemu podmiotowi albo
 - b) zlecić wykonanie badań w innej placówce na koszt Wykonawcy zachowując w obu przypadkach roszczenie o naprawienie szkody wynikającej z opóźnienia.
3. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.

4. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 9.

WARUNKI ZWROTU 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 6 dni od daty zakończenia najmu.

§ 10.

ROZWIĄZANIE I ODSZTĄPIENIE 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 Wyrobów medycznych;
 - c) opóźnienie w zrealizowaniu którejkolwiek dostawy częściowej Wyrobów medycznych 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 miesięcy, a jej realizacja rozpoczyna się:
 - od dnia 17.08.2016r. - w zakresie Wyrobów medycznych i Analizatorów do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych
 - od dnia 06.08.2016r. - w zakresie Wyrobów medycznych i Analizatora do oznaczania parametrów biochemicznych
 - od dnia 25.08.2016r. - w zakresie Wyrobów medycznych i Analizatora do badań hematologicznych.
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 niezmiennionej cenie netto)
 - c) zmiany numeru katalogowego producenta dotyczącego Wyrobów medycznych
 - d) zmiany producenta Wyrobów medycznych, 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

DZP/381/40A/2016

Załącznik nr 8

(wzór)

UMOWA O POWIERZENIE PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH
NR

zawarta w dniuroku w Katowicach pomiędzy:

Uniwersyteckim Centrum Kliniczne im. Prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice,

KRS 0000049660

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

Dariusza Jorg

Dyrektora Szpitala

zwanym w treści umowy ***Zleceniodawcą,***

a

.....

.....

KRS

NIP **REGON**

zwanym w treści umowy ***Wykonawcą.***

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. W związku z realizacją umowy nr DZP/381/40A/2016 / ... z dnia r. zawartej pomiędzy Zleceniodawcą a Wykonawcą, której przedmiotem jest dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów Zleceniodawca powierza Wykonawcy w trybie art. 31 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. *o ochronie danych osobowych* (Dz. U. 2015r. poz. 2135) zwanej dalej „ustawą” przetwarzanie danych osobowych.
2. Zleceniodawca oświadcza, że jest administratorem danych, które powierza.
3. Zleceniodawca powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych w zakresie określonym w § 2.

§ 2

Zakres i cel przetwarzania danych

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

§ 3

Warunki przetwarzania danych osobowych

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

2. Wykonawca oświadcza, że przetwarzanie powierzonych mu danych jest zgodne z rozporządzeniem Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informacyjne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. 2014r, Nr 100, poz. 1024):
3. Wykonawca zobowiązuje się przekazać Zleceniodawcy imienny wykaz osób upoważnionych, które będą przetwarzać dane osobowe zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy oraz przepisami prawa (załącznik nr1 do umowy).
4. Wykonawca zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową, ustawą oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
5. Wykonawca zobowiązuje się niezwłocznie zawiadomić Zleceniodawcę o następujących sytuacjach:
 - 1) każdym prawnie umocowanym żądaniu udostępnienia danych osobowych właściwemu organowi państwa,
z wyłączeniem celu zapewnienia poufności wszczętego dochodzenia,
 - 2) każdym istotnym zdarzeniu mającym wpływ na bezpieczeństwo przetwarzanych danych.
6. Zleceniodawcy przysługuje prawo do kontroli sposobu wykonywania niniejszej Umowy poprzez przeprowadzenie doraźnych kontroli dotyczących przetwarzania danych osobowych przez Wykonawcę oraz żądania składania przez niego pisemnych wyjaśnień.
7. Wykonawca może powierzyć przetwarzanie danych osobowych określonych niniejszą umową podwykonawcy w związku z zawarciem umowy na podwykonawstwo dotyczące realizacji umowy, o której mowa w § 1 ust. 1 Umowy, jedynie za pisemną zgodą Zleceniodawcy na warunkach analogicznych do określonych w niniejszej Umowie.

§ 4

Odpowiedzialność Wykonawcy

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

§ 5

Czas obowiązywania Umowy powierzenia

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

§ 6

Rozwiązanie Umowy

1. Zleceniodawca ma prawo rozwiązać niniejszą Umowę bez zachowania terminu wypowiedzenia, w przypadku gdy Wykonawca:
 - 1) wykorzysta dane osobowe w sposób niezgodny z niniejszą Umową,
 - 2) powierzy przetwarzanie danych osobowych podwykonawcom bez zgody Zleceniodawcy,
 - 3) nie zaprzestanie niewłaściwego przetwarzania danych osobowych,
 - 4) zawiadomi o swojej niezdolności do dalszego wykonywania niniejszej Umowy, a w szczególności o niespełnianiu wymagań określonych w § 3. Umowy.

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

§ 7

Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 8

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

§ 9

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

§ 10

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

.....
za Zleceniodawcę

.....
za Wykonawcę

|

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

Imienny wykaz osób upoważnionych przez(nazwa wykonawcy)

L.P.	Imię i Nazwisko	Stanowisko

Podpis osoby reprezentującej Wykonawcę

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



CZYNNIKI BIOLOGICZNE

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



CZYNNIKI CHEMICZNE

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



CZYNNIKI NIEBEZPIECZNE - URAZOWE

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

Zobowiązanie Wykonawcy

W imieniu Wykonawcy realizującego przedmiot umowy nr DZP/381/40A/2016 z dnia
(„Umowa”) zobowiązuję się do:

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

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

.....
osoba sprawująca nadzór

Wykonawca
nazwa firmy

.....
adres

W imieniu Wykonawcy:

Nazwisko, imię

Stanowisko / funkcja

.....
Data

.....
Podpis

DZP/381/40A/2016

Załącznik C

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

Nazwa firmy:

Inwestycja: Umowa nr DZP/381/40A/2016 z dnia

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

Podpis Wykonawcy

.....

ZASADY ŚRODOWISKOWE DLA WYKONAWCÓW

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

Podpis Wykonawcy

.....

.....

data