

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

Znak sprawy : D/ZP/381/110A/14

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

na dostawę odczynników laboratoryjnych
(CPV 33696500-0, 38000000-5, 33141580-9, 33696300-8)

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

Specyfikację istotnych warunków zamówienia wraz załącznikami
zatwierdził w dniu: 08.01.2015 r.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Okulistyki i Onkologii
w Katowicach

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

Uniwersyteckie Centrum Okulistyki i Onkologii Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-514 Katowice, ul. Ceglana 35
NIP: 954-22-74-017 Regon: 001325767
Tel. 32/3581200 lub 32/358-13-32 fax. 32 251-84-37 lub 32/358-14-32
Internet : www.klinika.katowice.pl e-mail : zp@szpitalceglana.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

Postępowanie prowadzone będzie w trybie przetargu nieograniczonego.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników laboratoryjnych :

Część 1– odczynniki do oznaczania stężenia glukozy - określony asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.1 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 2–drobny sprzęt laboratoryjny - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.2 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 3– odczynniki do gazometrii - określony asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.3 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 4– odczynniki do oznaczania metanefryny i normetanefryny w DZM oraz odczynniki do oznaczania stężenia SHIO w DZM - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.4 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 5– odczynniki do oznaczania stężenia IgE całkowitego - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.5 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 6–odczynniki do oznaczania stężenia IgE swoistego - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.6 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 7– odczynniki do typizacji limfocytów we krwi obwodowej - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.7 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 8– odczynniki chemiczne - określony asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.8 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 9–odczynniki do oznaczania stężenia C1 inhibitora - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.9 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 10– krew kontrolna do hematologii -morfologia - określony asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.10 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 11– krew kontrolna do badań z zakresu typizacji limfocytów - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.11 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 12– materiały kontrolne dotyczące badania ogólnego moczu, parametrów immunologicznych oraz biochemicznych - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.12 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 13– Odczynniki do barwienia rozmazów krwi obwodowej oraz odczynniki do naliczania płytek krwi metodą manualną - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.13 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 14– panele pokarmowe, inhalacyjne oraz antybiotykowe - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.14 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 15– paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu - określone asortymentowo i ilościowo w załączniku nr 4.15 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

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

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

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

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA: dostawy odbywać się będą w okresie do 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

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 określony szczegółowo w Pkt VI.2 SIWZ wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, głównych dostaw w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia,
 - 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). złożą 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 lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu 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 na wartość brutto minimum: w części nr 1 - 4700,00złotych, w części nr 2 - 3500,00złotych, w części nr 3 - 3000,00złotych, w części nr 4 - 23000,00złotych, w części nr 5 - 4000,00złotych, w części nr 6 - 15000,00złotych, w części nr 7 - 8500,00złotych, w części nr 8 - 500,00złotych, w części nr 9 - 6500,00złotych, w części nr 10 - 2800,00złotych, w części nr 11 - 4200,00złotych, w części nr

12 - 3900,00złotych, w części nr 13 - 75,00złotych, w części nr 14 - 44000,00złotych, w części nr 15 - 6000,00złotych - według druku stanowiącego załącznik nr 5 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: w części nr 1 - 4700,00złotych, w części nr 2 - 3500,00złotych, w części nr 3 - 3000,00złotych, w części nr 4 - 23000,00złotych, w części nr 5 - 4000,00złotych, w części nr 6 - 15000,00złotych, w części nr 7 - 8500,00złotych, w części nr 8 - 500,00złotych, w części nr 9 - 6500,00złotych, w części nr 10 - 2800,00złotych, w części nr 11 - 4200,00złotych, w części nr 12 - 3900,00złotych, w części nr 13 - 75,00złotych, w części nr 14 - 44000,00złotych, w części nr 15 - 6000,00złotych – 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, 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 – według druku stanowiącego załącznik nr 3 specyfikacji.

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

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

- a). -zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym tj. w odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia - deklaracje zgodności z wymaganiami zasadniczymi

(dotyczy wszystkich klas wyrobów medycznych), certyfikaty jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego (o ile są wymagane).

b). - opis oferowanego w części nr 14 urządzenia z oprogramowaniem (do najmu) oraz w części nr 15 czytnika pasków np. katalogi, foldery, specyfikacje techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ.

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

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie po upływie terminu składania wniosku, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Dla ułatwienia udzielania odpowiedzi wszelkie pytania dotyczące przedmiotu zamówienia prosimy przesłać równocześnie e-mailem na adres zp@szpitalceglana.pl
2. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zamawiający i wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną. Jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazuje oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje 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@szpitalceglana.pl.

X. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca przystępujący do niniejszego przetargu nieograniczonego jest obowiązany wnieść wadium. Wadium wynosi: Część 1 – 87,00złotych; Część 2 – 66,00złotych; Część 3 – 56,00złotych; Część 4 – 423,00złote; Część 5 – 74,00złote; Część 6 – 280,00złotych; Część 7 – 158,00złotych; Część 8 – 9,00złotych; Część 9 – 120,00złotych; Część 10 – 52,00złote; Część 11 – 77,00złotych; Część 12 – 73,00złote; Część 13 – 2,00złote; Część 14 – 818,00złotych; Część 15 – 117,00złotych. Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert.
2. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - a) w pieniądzu - wpłaty należy dokonać przelewem na konto ING Bank Śląski o/Katowice 39105012141000002212868166. Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.
 - b) w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym
 - c) gwarancjach bankowych
 - d) gwarancjach ubezpieczeniowych
 - e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 109, poz. 1158 z późn. zm.)
4. Wadium w formie poręczeń i gwarancji powinno zostać złożone w siedzibie Zamawiającego w pokoju nr D022 (Sekretariat) w oryginale w zapieczętowanej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy oraz napisem:

„ **D/ZP/381/110A/14 WADIUM**

– **Nie otwierać przed 18.02.2015 r. godz.10.30**”

5. Zaleca się, aby kserokopia gwarancji lub poręczenia była dołączona do oferty.

6. Zamawiający zwraca wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem pkt 9a.
7. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego wniesienia żądano.
8. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium, na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
9. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli:
 - a) wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 Prawa zamówień publicznych, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w art. 25 ust. 1, pełnomocnictw, listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, lub informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej, lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3, co powodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej,
 - b) wykonawca, którego oferta została wybrana
 - odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie ,
 - nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy
 - zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

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

XII. DOKUMENTY WYMAGANE W OFERCIE

1. Wypełniony czytelnie, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz ofertowy według druku stanowiącego załącznik nr 1 specyfikacji.
2. Wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz asortymentowo - cenowy zawierający wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe przedmiotu zamówienia na drukach (odpowiednio do oferowanej/nych części) stanowiących załączniki nr 4.1 do 4.15 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
3. 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. 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.
5. W przypadku udzielenia pełnomocnictwa do reprezentacji Wykonawcy wymagane jest złożenie oryginału dokumentu lub kserokopii poświadczonej notarialnie.
 6. 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).
 7. Dla wykonawców występujących wspólnie ma w szczególności zastosowanie art. 23 Prawa zamówień publicznych. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty.
 8. W przypadku oferty składanej przez wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego, dokumenty potwierdzające, że wykonawca nie podlega wykluczeniu składa każdy z wykonawców oddzielnie.
 9. Jeżeli, w przypadku wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 5-8, 10 i 11 ustawy mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wykonawca składa w odniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego albo administracyjnego miejsca zamieszkania dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 5-8, 10 i 11 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, z tym, że w przypadku gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń – zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób lub przed notariuszem.
 10. Jeżeli wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp polega na zasobach innych podmiotów, na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, zamawiający żąda od wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów dotyczących tego podmiotu w zakresie wymaganym dla wykonawcy. Postanowienia dotyczące podmiotów, które mają siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej stosuje się odpowiednio.
 11. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej stosuje się odpowiednio § 4 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2013 r. poz. 231).
 12. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.
 13. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie gwarantującej zachowanie w poufności jej treści oraz zabezpieczenie jej nienaruszalności do terminu otwarcia ofert. Koperta powinna być zaadresowana według poniższego wzoru :

„ Nazwa , adres Wykonawcy

.....

Uniwersyteckie Centrum Okulistyki i Onkologii

ul. Ceglana 35 40-514 Katowice

D/ZP/381/110A/14

„Oferta na dostawę odczynników laboratoryjnych - część...

– Nie otwierać przed 18.02.2015 r. godz.10.30”

14. Wykonawca może wprowadzić zmiany do złożonej oferty bądź wycofać ofertę pod warunkiem, że zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian bądź wycofaniu przed upływem terminu składania ofert – w sposób analogiczny do sposobu złożenia oferty. Odpowiednio opisana kopertę zawierającą zmianę bądź wycofanie należy dodatkowo opatrzyć dopiskiem „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 Katowicach przy ul. Ceglanej 35 w sekretariacie pokój D022

Termin składania ofert upływa w dniu 18.02.2015 r. o godz.10.00.

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

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w pokoju E057 w dniu 18.02.2015 r. o godz. 10.30

XV. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena musi uwzględniać wszystkie wymagania niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia tj. obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia np.:
 - koszty transportu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego;
 - koszty ubezpieczenia dostawy do Zamawiającego;
 - koszty załadunku i rozładunku;
 - koszty cła i podatków, jeśli takie występują;
2. Cena ma być wyrażona w złotych polskich.
3. Wykonawca określi cenę realizacji zamówienia poprzez wypełnienie formularza 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

C_n – 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) :

- dla części nr 1 do 9 i części nr 12 do 15:

- termin dostawy 7 dni kalendarzowych –10 punktów

- termin dostawy 10 dni kalendarzowych – 5 punktów

- termin dostawy 14 dni kalendarzowych – 0 punktów

- dla części nr 10 i 11:

- termin dostawy 7 dni kalendarzowych –10 punktów

- termin dostawy 15 dni kalendarzowych – 5 punktów

- termin dostawy 30 dni kalendarzowych – 0 punktów

Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w niniejszej SIWZ, spośród ofert nie podlegających odrzuceniu, tj. ofertę, która w wyniku przeprowadzonej oceny uzyska najwyższą liczbę punktów, wyliczoną jako suma punktów uzyskanych za kryterium „cena” i kryterium „termin dostawy odczynników”.

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

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty o:
 - wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), siedzibę i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz uzasadnienie jej wyboru, a także nazwy (firmy) , siedziby i adresy wykonawców, którzy złożyli oferty wraz ze streszczeniem oceny i porównania złożonych ofert zawierającym punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację
 - wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
 - wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
2. Zawiadomienie o wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający niezwłocznie umieści na stronie internetowej www.klinika.katowice.pl oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
3. Zamawiający zawrze umowę z wybranym wykonawcą, z zastrzeżeniem art. 183 ustawy Prawo zamówień publicznych, 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 6a) i/lub 6b) i/lub 6c) 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 za każdą dostarczoną partię przedmiotu zamówienia. Dla części nr 14 - za najem urządzenia z oprogramowaniem – czynsz płatny z dołu, w okresach miesięcznych w terminie 14 dni od dnia otrzymania faktury. Dla części nr 15 - za dostarczony czytnik pasków - w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury wystawionej po podpisaniu protokołu instalacji i uruchomienia czytnika bez zastrzeżeń.
5. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity : Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) oraz Kodeksu cywilnego.

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

1. Wykonawcom, a także innym podmiotom, jeżeli mają lub mieli interes w uzyskaniu zamówienia oraz ponieśli lub mogą ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych przysługują środki ochrony prawnej.
2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, a kopię odwołujący przesyła zamawiającemu przed upływem do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
5. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia-jeżeli zostało przesłane faxem lub drogą elektroniczną, albo w terminie 15 dni –jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
6. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.
7. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 5 i 6 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
8. Skargę na orzeczenie Izby wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.

Załączniki:

1. Formularz ofertowy
- 2a), 2b), 3 Formularze oświadczeń wykonawcy
- 4.1 do 4.15 Formularze asortymentowo – cenowe
5. Wykaz dostaw
- 6a), 6b), 6c) Wzór umowy
7. Wzór umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych

D/ZP/381/110A/14

Załącznik nr 1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

**FORMULARZ OFERTOWY
DLA UNIWERSYTECKIEGO CENTRUM OKULISTYKI I ONKOLOGII
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO SZPITALA KLINICZNEGO
ŚLĄSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W KATOWICACH**

Nazwa wykonawcy

Siedziba:

REGON NIP

Tel. fax

Internet e-mail

Osoba do kontaktów

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

Część 1 – odczynniki do oznaczania stężenia glukozy (Załącznik nr 4.1)

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

Część 2 – drobny sprzęt laboratoryjny (Załącznik nr 4.2)

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

Część 3 – odczynniki do gazometrii (Załącznik nr 4.3)

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

Część 4 – odczynniki do oznaczania metanefryny i normetanefryny w DZM oraz odczynniki do oznaczania stężenia 5HIO w DZM (Załącznik nr 4.4)

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

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

cd. Załącznika nr 1

Część 5 – odczynniki do oznaczania stężenia IgE całkowitego (Załącznik nr 4.5)

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

Część 6 – odczynniki do oznaczania stężenia IgE swoistego (Załącznik nr 4.6)

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

Część 7 – odczynniki do typizacji limfocytów we krwi obwodowej (Załącznik nr 4.7)

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

Część 8 – odczynniki chemiczne (Załącznik nr 4.8)

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

Część 9 – odczynniki do oznaczania C1 inhibitora (Załącznik nr 4.9)

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

Część 10 – krew kontrolna do hematologii - morfologia (Załącznik nr 4.10)

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

Część 11 – krew kontrolna do badań z zakresu typizacji limfocytów (Załącznik nr 4.11)

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

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

cd Załącznika nr 1

Część 12 – materiały kontrolne dotyczące badania ogólnego moczu, parametrów immunologicznych oraz biochemicznych (Załącznik nr 4.12)

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

Część 13 – odczynniki do barwienia rozmazów krwi obwodowej oraz odczynniki do naliczania płytek krwi metodą manualną (Załącznik nr 4.13)

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

Część 14 – panele pokarmowe, inhalacyjne oraz antybiotykowe (Załącznik nr 4.14)

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

Część 15 – paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu (Załącznik nr 4.15)

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

Termin dostawy: dostawy odczynników odbywać się będą częściowo w okresie do 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy w ilościach i asortymencie wskazanych każdorazowo w zamówieniu częściowym w terminie:

-dla części nr 1 do 9 i części nr 12 do 15 - do *(wpisać oferowane: 7 lub 10 lub 14)* dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.

-dla części nr 10 i 11- do *(wpisać oferowane: 7 lub 15 lub 30)* dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.

Dostawa urządzenia z oprogramowaniem (dot. części nr 14) i czytnika pasków (dot. części nr 15) , instalacja oraz przeszkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 7 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy.

Termin płatności: Za dostawę odczynników – w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury za każdą dostarczoną partię przedmiotu zamówienia. Dla części nr 14 - za najem urządzenia z oprogramowaniem – czynsz płatny z dołu, w okresach miesięcznych w terminie 14 dni od dnia otrzymania faktury. Dla części nr 15 - za dostarczony czytnik pasków - w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury wystawionej po podpisaniu protokołu instalacji i uruchomienia czytnika bez zastrzeżeń.

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

cd Załącznika nr 1

- Zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty i zobowiązujemy się spełnić wszystkie wymienione w Specyfikacji wymagania Zamawiającego
- Jesteśmy związani niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia tj. 60 dni od daty zakończenia terminu składania ofert.
- Zawarta w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia treść wzoru umowy (Załącznik nr 6a, 6b, 6c) 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 7) i w przypadku wyboru naszej oferty zobowiązujemy się, że zawrzemy/firma wskazana w ofercie do obsługi serwisowej zawrze przedmiotową umowę na wskazanych warunkach *(dotyczy części nr 14)*
- Oświadczamy , że następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcom
- wskazuję następujących podwykonawcównazwa (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 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
- Znając treść art. 297 §1 Kodeksu Karnego oświadczamy, że dane zawarte w ofercie, dokumentach i oświadczeniach są zgodne ze stanem faktycznym.

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik nr 2a).

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

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

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

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik nr 2b).

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

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

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik nr 3

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

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

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

- a)
- b)
- c)

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

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

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

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY****Odczynniki do oznaczania stężenia glukozy**

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Odczynnik do oznaczania stężenia glukozy we krwi pełnej, surowicy, moczu: - próbówki z roztworem systemowym i kapilarą o poj. 20µl (gotowe do użycia) - stosowana aparatura – analizator glukozy Biosen C - Line - metoda okydazowa bez odbiałczania - precyzja oznaczeń wyrażona w cv poniżej 5 % dla materiałów kontrolnych normal i abnormal - procent błędu dokładności dla w/w materiałów kontrolnych poniżej 5 % - minimalny termin przydatności do użycia od daty dostawy 12 miesięcy		Szt	6000						
2.	Standard glukozy: - gotowy do użytku - z precyzyjnie i dokładnie wyznaczonym stężeniem glukozy - minimalny termin przydatności do użycia od daty dostawy 12 miesięcy		Szt	500						
3.	Chip sensor: - do analizatora Biosen – C Line - zabezpieczający ciągłą i właściwą pracę analizatora - termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy oraz minimum 60 dni po otwarciu		Szt.	3						
4.	Roztwór systemowy: - minimalny termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		litry	5						
5.	Roztwór czyszczący		Szt.	3						
RAZEM:										

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

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.2

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Drobny sprzęt laboratoryjny

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Końcówki do pipet automatycznych o poj. 5 - 200 µl typ Gilson		Szt.	30000						
2.	Końcówki do pipet automatycznych o poj. 200- 1000 µl typ Gilson		szt	15000						
3.	Końcówki do pipet automatycznych o poj. 1000- 5000 µl typ Eppendorff		Szt.	3000						
4.	Pojemniki na kał o pojemności 30ml z aplikatorem		Szt.	2000						
5.	Kubki do moczu o pojemności 120ml z nakrętką		Szt.	3000						
6.	Probówki Eppendorff o poj. 1,5 ml z płaskim korkiem z dnem stożkowym bezbarwna ze znacznikiem 0,1 0,5 1,0 i 1,5 ml		Szt.	6000						
7.	Probówki polistyrenowe PS o pojemności 4 ml; średnicy 12 mm, długości 75 mm, okrągłodenne		Szt.	12000						
8.	Korki do probówek z poz. 7		Szt.	12000						
9.	Szkiełka podstawowe białe, z polem do opisu, szlifowane - 1 opakowanie= 50 sztuk		Szt.	1500						
RAZEM:										

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

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Odczynniki do gazometrii

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Kasety umożliwiające bezpośredni pomiar następujących parametrów: pH; pCO ₂ ;pO ₂ ; tHb,SO ₂ do gazometru optycznego OPTI CCA-TS data ważności kaset minimum 6 miesięcy od daty dostawy!!! 1 opakowanie maksimum 25 kaset		szt.	100						
2.	Kaseta kalibracyjna do w/w gazometru – poziom 1 termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy		szt.	1						
3.	Kaseta kalibracyjna do w/w gazometru – poziom 2 - termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy		szt.	1						
4.	Kaseta kalibracyjna do w/w gazometru –poziom 3 - termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy		szt.	1						
5.	Kontrola 3 poziomowa do w/w analizatora: - poziom Low - poziom Normal - poziom High Zamawiający dopuszcza , aby żądana przez niego ilość i rodzaj w/w materiału kontrolnego znajdowały się w jednym opakowaniu -termin ważności 12 miesięcy od daty dostawy		szt. szt. szt.	10 10 10						
6.	Gaz kalibracyjny data ważności minimum 8 miesięcy od daty dostawy		szt.	2						
7.	Papier termoczuły do w/w analizatora		szt.	5						
RAZEM:										

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

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY****Odczynniki do oznaczania stężenia metanefryny i normetanefryny w DZM oraz odczynniki do oznaczania stężenia 5HIO w DZM**

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Zestaw odczynników do oznaczania stężenia metanefryny i normetanefryny w DZM metodą ELISA: -mikropłytki /łamane/, 12 pasków x 8 dołków -odczynniki w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw -kontrolę na dwóch poziomach zawarte w zestawie -standardy w ilościach potrzebnych do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw, z możliwością wykonania min.3 krotnej kalibracji używanego zestawu - 1 opakowanie= 96 oznaczeń metanefryny +96 oznaczeń normetanefryny -odczyt przy użyciu czytnika Elisa Sun Rise, zastosowanie filtru gradientowego o zakresie długości fal od 400 nm do 700 nm -termin przydatności zestawu do użycia min. 9 miesięcy od daty dostawy -termin przydatności użycia płytki reakcyjnej / mikropłytki/ do badań min. 3 miesiące od daty jej otwarcia!!!		op.	12				
2.	Zestaw odczynników do oznaczania stężenia 5 HIO w DZM metodą ELISA: -mikropłytki /łamane/, 12 pasków x 8 dołków -odczynniki w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw -kontrolę na dwóch poziomach zawarte w zestawie -standardy w ilościach potrzebnych do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw, z możliwością wykonania min.3 krotnej kalibracji używanego zestawu -1 opakowanie= 96 oznaczeń -odczyt przy użyciu czytnika Elisa Sun Rise, zastosowanie filtru gradientowego o zakresie długości fal od 400 nm do 700 nm -termin przydatności zestawu do użycia min. 9 miesięcy od daty dostawy termin przydatności użycia płytki reakcyjnej / mikropłytki/ do badań min. 3 miesiące od daty jej otwarcia!!!		op.	6				
	Razem:							

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.5

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Odczynniki do oznaczania IgE całkowitego

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Zestaw odczynników do ilościowego oznaczania IgE całkowitego metodą ELISA przy użyciu mikropłytek /łamanych/ po 12 pasków z 8 dołkami każdy opłaszczonych przeciwciałami mysimi przeciw ludzkiej IgE. Zestaw powinien zawierać : -mikropłytki łamane / j.w./ w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw -odczynniki robocze w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw -standardy w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw -materiał kontrolny na dwóch poziomach -1 opakowanie = 96 oznaczeń -odczyt przy użyciu czytnika ELISA SUNRISE, filtr gradientowy o zakresie długości fal od 400 nm do 700 nm -termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		op	12				

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.6

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY****Odczynniki do oznaczania IgE swoistego**

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	Zestaw odczynników do oznaczania IgE swoistego (dla 96 oznaczeń) ma być zaopatrzony w: a).surowice referencyjne b).materiał kontrolny na dwóch poziomach - dodatni - ujemny <i>Jeżeli w/w produkty (dot. pkt a).i pkt b).) nie znajdują się w zestawie prosimy o ich indywidualną wycenę z uwzględnieniem następujących ilości :</i> <i>-surowice referencyjne - 7 szt.</i> <i>-materiał kontrolny na dwóch poziomach : dodatni - 6 szt.; ujemny - 6szt,</i> <i>natomiast, jeżeli zestaw je posiada to należy podać cenę zestawu.</i>		szt. (zestaw)	12				
krążki alergenowe :	Dorsz		Szt.	30				
	Soja		Szt.	20				
	Jad pszczoły		Szt.	50				
	Jad osy		Szt.	50				
	Pomarańcza		Szt.	10				
	Lateks		Szt.	20				
	Brzoza brodawkowata		Szt.	50				
	Truskawka		Szt.	10				
	Kakao		Szt.	20				
	Komar		Szt.	30				
	Dermatophagoides pteronyssinus		Szt.	25				
	Dermatophagoides farinae		Szt.	50				
	Białko mleka krowiego		Szt.	50				
	Kazeina		Szt.	20				
	Jajo kurze		Szt.	20				
	Pomidor		Szt.	20				
	Orzech ziemny		Szt.	20				
	Orzech włoski		Szt.	20				
	Orzech laskowy		Szt.	20				
	papryka		Szt.	10				
	sezam		Szt.	20				
	Drzewa mieszanka *		Szt.	25				
	Mieszanka traw –zbóż**		Szt.	25				

	Chwasty ***		Szt.	25				
	Olsza czarna		Szt.	10				
	Leszczyna pospolita		Szt.	10				
	Penicilinum notatum		Szt.	25				
	Cladosporium herbarium		Szt.	25				
	Aspergillus fumigatus		Szt.	25				
	Candida albicans		Szt.	20				
	Alternaria tenuis		Szt.	25				
-odczyt próbek przy użyciu czytnika Sunrise -filtr gradientowy o zakresie długości fal od 400nm do 700nm -termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy UWAGA: *krążki zbiorcze – drzewa mieszanka mają zawierać następujące alergeny: olszę czarną, brzozę brodawkowatą, leszczynę pospolitą. **krążki zbiorcze – mieszanka traw –zboż mają zawierać następujące alergeny: mietlnicę pospolitą, jęczmień zwyczajny, pszenicę, żyto zwyczajne ***krążki zbiorcze – chwasty mają zawierać następujące alergeny: bylicę pospolitą, babkę lancetowatą, komosę białą, pokrzywę								
Razem:								

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.7

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

odczynniki do typizacji limfocytów we krwi obwodowej

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	Typizacja obejmuje następujący leukogram -Leukogate CD 14/CD 45 -mouse IgG1/mouse IgG 2a – kontrola izotypowa ! -CD 3/CD 19 -CD 4/ CD 8 -CD 3/ HLA-DR -CD 3/CD 16+ CD 56 Stosowany cytometr przepływowy do w/w oznaczeń –FACS CALIBUR firmy Becton Dincinon. Termin przydatności do użycia odczynników – 12 miesięcy od daty dostawy							
	odczynniki	zestaw do typizacji limfocytów w krwi obwodowej, wielkość opakowania 50 testów	Op.	1				
		roztwór lizujący – koncentrat o objętości 100 ml	Op.	1				
		roztwór do sporządzania zawiesiny elementów morfotycznych o objętości 50 ml	Op.	1				
		Kulki kalibracyjne do kontroli prawidłowości pracy cytometru (trzy kolory)	Op.	6				
		Bufor do w/w cytometru	l.	40				
Razem:								

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.8

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Odczynniki chemiczne

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Denaturat Termin przydatności do użycia odczynników – 12 miesięcy od daty dostawy		litry	7						
2.	Kwas solny stężony cz.d.a. Termin przydatności do użycia odczynników – 12 miesięcy od daty dostawy		litry	7						
RAZEM:										

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

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.9

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Odczynniki do oznaczania stężenia C1-inhibitora

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Ilościowe oznaczanie C1 – inhibitora, metodą immunodyszki radialnej z wykorzystaniem płytki zawierającej żel agarozowy z monospecyficzną antysurowicą reagującą z odpowiednim białkiem ludzkim. Płytki powinny być wystandaryzowane w odniesieniu do preparatu białka wzorcowego -płytki powinny zawierać 12 studzienek reakcyjnych Termin przydatności do użycia odczynników – 12 miesięcy od daty dostawy		Szt.	11				
2.	Surowica kontrolna : -metryczka posiadająca wartości należne dla C1 inhibitora z uwzględnieniem stosowanej powyżej metody - 1 opakowanie = 3x maksimum 1 ml Termin przydatności do użycia odczynników – 12 miesięcy od daty dostawy		op.	2				

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.10

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Krew kontrolna do hematologii -morfologia

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	Krew kontrolna: tej samej firmy co producent odczynników lub innej pod warunkiem, że wartości należne wyznaczone będą przy użyciu analizatora hematologicznego MEK 6410, -metryczka materiału kontrolnego musi zawierać precyzyjnie i dokładnie wyznaczone wartości należne dla następujących parametrów: WBC,RBC,HGB,HCT,MCH,MCV,MCHC,PLT, RDW,PCT,MPV,PDW,LYM%,GRA%,MID%,LYM#,GRA#,MID# -data ważności minimum 3 miesiące od daty dostawy							
	kontrola na	HIGH	Op.	10				
	trzech	NORMAL	Op.	10				
	poziomach:	LOW	Op.	10				
	Razem:							

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.11

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Krew kontrolna do badań z zakresu typizacji limfocytów

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

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY****materiały kontrolne dotyczące badania ogólnego moczu, parametrów immunologicznych oraz biochemicznych**

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	Mocz kontrolny w płynie na dwóch poziomach obejmujący swym zakresem przede wszystkim następujące parametry: bilirubina, krew, przejrzystość, kolor, kreatyninę, glukozę, ketony, leukocyty, próbę nitrową /nitrate/, pH, total protein, ciężar właściwy, urobilinogen - mocz kontrolny ma służyć do kontroli pasków diagnostycznych do badania ogólnego moczu oraz do diagnostyki mikroskopowej osadu moczu w zakresie erytrocytów, leukocytów, kryształów - zamawiający dopuszcza możliwość oznaczania dodatkowo innych parametrów niż zostały wymienione							
	poziom 1 – opakowanie ma zawierać 12 fiolek po nie więcej niż 12 ml		Op.	1				
	poziom 2 -opakowanie ma zawierać 12 fiolek po nie więcej niż 12 ml		Op.	1				
	- stabilność materiału kontrolnego 30 dni po otwarciu w temperaturze 2 – 25 st.C - data ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy w 2-8 st.C							
2	Kontrola immunologiczna, liofilizowana na dwóch poziomach obejmująca swym zakresem przede wszystkim: ASO /ilościowo/, albuminę, komplement C3, komplement C4, CRP, IgE, IgA, IgM, IgG, protein total - zamawiający dopuszcza możliwość oznaczania dodatkowo innych parametrów niż zostały wymienione							
	poziom 1 – opakowanie ma zawierać 6 fiolek po min. 1 ml		Op.	2				
	poziom 2 -opakowanie ma zawierać 6 fiolek po min. 1 ml		Op.	2				
	- kontrola w postaci liofilizowanej - kontrola powinna być stabilna przez 30 dni w temperaturze 2-8 st.C, min.12 miesięcy w temperaturze-20 do -70 st C - data ważności min.12 miesięcy od daty dostawy							
3	Kontrola biochemiczna, liofilizowana na dwóch poziomach obejmująca swym zakresem następujące parametry: glukoza, AST, ALT, amylaza, kreatynina, mocznik, kwas moczowy, bilirubina całkowita, cholesterol, HDL cholesterol, LDL, triglicerydy, LDH, CK, wapń całkowity, wapń zjonizowany, magnez, żelazo, TIBC, fosfataza alkaliczna, białko całkowite, glukozę, albuminę, sód, potas, fosforany nieorganiczne, - zamawiający dopuszcza możliwość oznaczania dodatkowo innych parametrów niż zostały wymienione							
	Poziom 1 – fiołka o pojemności 5ml		ml	60				
	Poziom 2 – fiołka o pojemności 5ml		ml	60				
	- kontrola w postaci liofilizowanej - kontrola powinna być stabilna przez 30 dni w temperaturze 2-8 st.C, min.12 miesięcy w temperaturze-20 do -70 st C							

	- data ważności min.12 miesięcy od daty dostawy							
4	Materiał kontrolny D-Dimerów							
	poziom 1, fiolka o poj. 1 ml		ml	6				
	poziom 2, fiolka o poj. 1 ml		ml	6				
	-materiał kontrolny w postaci płynnej lub liofilizowanej, stabilny trwały 30 dni po otwarciu w temperaturze 2-8 st.C, lub min.12 miesięcy w temperaturze -70 st C - data ważności min.12 miesięcy od daty dostawy							
Razem:								

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.13

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Odczynniki do barwienia rozmazów krwi obwodowej oraz odczynniki do naliczania płytek krwi metodą manualną

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Odczynnik Giemsy Termin przydatności do użycia w/w odczynników – 12 miesięcy od daty dostawy		ml	500						
2.	Płyn do naliczania płytek krwi w komorze Neubauera Termin przydatności do użycia w/w odczynników – 12 miesięcy od daty dostawy		ml	200						
RAZEM:										

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

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.14

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

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	Paski diagnostyczne o panelu pokarmowym zawierającym 20 następujących alergenów pokarmowych: orzech laskowy, orzech ziemny, orzech włoski, migdał, mleko, białko jaja kurzego, żółtko jaja kurzego, kazeina, ziemniak, seler, marchew, pomidor, dorsz, krewetka, brzoskwinia, jabłko, soja, mąka pszenna, sezam, mąka żytnia. -zestaw (1 opakowanie) powinno zawierać maks. 20 szt. pasków diagnostycznych -badanie ilościowe z przyporządkowaniem do poszczególnych klas - termin ważności 10 miesięcy od daty dostawy		Op.	40				
2	Paski diagnostyczne o panelu inhalacyjnym zawierającym 20 następujących alergenów: brzoza, olcha, leszczyna, dąb, tymotka łąkowa, żyto, bylica, babka lancetowata, D.pteronnyssinus, D.farinae, pies, koń, świnka morska, chomik, królik, Asp.Fumigatus, Cladosp.herbarum, Pen. Notatum, Alt. Alternata -zestaw (1 opakowanie) powinien zawierać maks. 20szt. pasków diagnostycznych -badanie ilościowe z przyporządkowaniem do poszczególnych klas -termin ważności 10 miesięcy od daty dostawy		Op.	15				
3	Paski diagnostyczne o panelu antybiotyki zawierającym 10 następujących alergenów: Penicilinum G, Penicilinum V, Ampicillin, Amoxicillin, Sulfametoxazol, Cephalosporin, Ofloxacin, Cefaclor, Tetracyclin, Erythromycin -zestaw (1 opakowanie) powinien zawierać maks. 20szt. pasków diagnostycznych -badanie ilościowe z przyporządkowaniem do poszczególnych klas -termin ważności 10 miesięcy od daty dostawy		Op.	5				
4	Materiał kontrolny do paneli wziewnych -termin ważności 10 miesięcy od daty dostawy		Op.	2				
5	Materiał kontrolny do paneli pokarmowych -termin ważności 10 miesięcy od daty dostawy		Op.	2				
Razem:								
		Nazwa oferowanego urządzenia /producent		Czynsz najmu netto/1 m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
	Oплата najmu urządzenia z oprogramowaniem do odczytu zaoferowanych pasków diagnostycznych				12			

	Ogółem:				
--	---------	--	--	--	--

- Wykonawca na czas trwania umowy jest zobowiązany dostarczyć urządzenie z oprogramowaniem służące do odczytu stężeń p/ciał przeciwko wymienionym alergenom oraz przyporządkowania ich do odpowiednich klas. Ponadto Wykonawca zabezpiecza wszelkie akcesoria potrzebne do wykonania w/w badań !!!
- Wykonawca jest zobowiązany nieodpłatnie zainstalować i uruchomić ww. urządzenie i oprogramowanie oraz przeszkolić personel
- Wykonawca zapewnia nieodpłatny serwis urządzenia i oprogramowania
- Wykonawca zapewnia ciągłości badań -Wykonawca gwarantuje naprawę lub wymianę uszkodzonego urządzenia i oprogramowania w ciągu 1(jednego) dnia roboczego od dnia zgłoszenia awarii!
- Wykonawca oferuje do najmu w/w urządzenie **nowe/używane*** , **wyprodukowane w 2014 / 2015 *** roku (* - zaznaczyć właściwe!!!)
- Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez :(nazwa, adres)..... (tel., fax, e-mail) :.....

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

D/ZP/381/110A/14

Załącznik 4.15

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Paski diagnostyczne do badania ogólnego moczu –parametry: -glukoza, -ciała ketonowe, -białko, -erytrocyty, -leukocyty, -azotyny, -ciężar właściwy, -pH, -bilirubina, -urobilinogen, - 1 opakowanie powinno zawierać 100 sztuk pasków -paski muszą zawierać system eliminacji wpływu kwasu askorbinowego na pole krwi oraz na pole glukozy, -paski muszą posiadać certyfikat jakości, a także być kompatybilne z zaoferowanym czytnikiem do analizy ogólnej moczu, - Termin przydatności do użycia w/w pasków – 12 miesięcy od daty dostawy		Op.	65				
2.	Czytnik pasków diagnostycznych do badania ogólnego moczu *: -fabrycznie nowy, rok produkcji 2014 lub 2015 -półautomatyczny, półilościowy fotometr reflektacyjny -wydajność minimum 60 pasków na godzinę z możliwością zwiększenia wydajności -bogate menu oprogramowania, które umożliwia użytkownikowi własne ustawienia -automatyczna kalibracja, uruchamiana przy każdym włączeniu -możliwość podłączenia klawiatury i czytnika kodów kreskowych -możliwość wyboru jednostek -flagowanie parametrów patologicznych -certyfikat jakości i bezpieczeństwa -gwarancja 24 miesiące -wykonawca zapewni i wykona na własny koszt integrację pomiędzy czytnikiem pasków a funkcjonującym w laboratorium systemem informatycznym InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. w stopniu 100% kompatybilności wraz niezbędnym do tego celu sprzętem -zapewnienie w ramach gwarancji przeglądu technicznego co najmniej raz w roku	rok produkcji	szt.	1				
	Razem:							

* Oświadczam, że oferowany w poz. 2 czytnik pasków diagnostycznych spełnia wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania

Okres gwarancji dla oferowanego czytnika wynosi miesiące/miesięcy (co najmniej 24 miesiące) od dnia zakończenia dostawy i instalacji czytnika oraz przeszkolenia użytkownika.

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

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Wykaz wykonanych dostaw

Nazwa wykonawcy:

Siedziba:.....

Regon: NIP:.....

Tel.Fax:.....

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

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

UWAGA!

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

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

UMOWA –wzór

Zawarta w dniu w Katowicach pomiędzy:

**Uniwersyteckim Centrum Okulistyki i Onkologii Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny
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 nr

NIP

REGON

zwanym w treści umowy Wykonawcą

reprezentowanym przez:

1.

2.

W wyniku przeprowadzenia przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego – zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) została zawarta umowa następującej treści:

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

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

§2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę zgodnie z:
 - a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.);
 - b) warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia
2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że:
 - a) oferowane Odczynniki są kompletne, zdatne oraz dopuszczone do obrotu i używania przy udzielaniu świadczeń medycznych;
 - b) oferowane Odczynniki są dostarczane transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta
 - c) oferowane Odczynniki są wolne od wad,
3. Dostarczane Odczynniki powinny być przez Wykonawcę odpowiednio opakowane i oznakowane (tj. muszą posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania Odczynników w języku angielskim.

4. Okres przydatności do użycia dostarczonych Odczynników nie może być krótszy niż określony w załączniku nr 1 do umowy.
5. Każdorazowa dostawa częściowa Odczynników odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia tel. 32/358 13 11.
6. Zamówienia będą przesyłane Wykonawcy faxem lub e-mailem na numer/adres podany w niniejszej umowie.
7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faxem lub e-mailem otrzymania każdego zamówienia. Potwierdzenia otrzymania zamówienia będą przesyłane faxem na numer Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
8. Wykonawca upoważnia do przyjmowania i potwierdzania zamówień na dostawy częściowe fax nr e-mail
9. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe w asortymencie i ilości wskazanej w zamówieniach, o których mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu w terminie do dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.
10. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić najpóźniej w dniu poprzedzającym dostawę.
11. Wykonawca ponosi koszty transportu, ubezpieczenia i dostarczenia Odczynników do pomieszczeń magazynowych Działu Zaopatrzenia w siedzibie Zamawiającego.
12. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
13. Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania.

§3.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za dostarczone Odczynniki będzie obliczane zgodnie ze złożoną ofertą i nie może przekroczyć kwoty: (osobno w zależności od uzyskanych części)
brutto:zł
 (słownie:)
netto:zł należny podatek VAT :zł
2. Ceny jednostkowe Odczynników określone zostały w załączniku nr 1 do umowy.
3. Wykonawca gwarantuje, że w trakcie trwania umowy ceny jednostkowe nie ulegną podwyższeniu.
4. Strony dopuszczają możliwość podwyższenia wynagrodzenia brutto należnego Wykonawcy wyłącznie w formie pisemnego aneksu do niniejszej umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT.
5. Zapłata za każdą zamówioną przez Zamawiającego i dostarczoną zgodnie z umową partię Odczynników nastąpi przelewem na rachunek Wykonawcy w ciągu 30 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego faktury VAT. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
6. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§4.

REKLAMACJE

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

zgłoszenia reklamacji. Nie udzielenie odpowiedzi w tym terminie lub brak podania przyczyn nie uznania zasadności reklamacji w tym terminie uważane będzie za uwzględnienie reklamacji.

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

§5.

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne :
 - a. w wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 2 ust. 9 niniejszej umowy,
 - b. w wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 3 niniejszej umowy
 - c. w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto *za daną część zamówienia* określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.
2. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.
3. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§6.

ROZWIĄZANIE I ODSZKODOWANIE 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 Wykonawca:
 - a) trzykrotnie nie dotrzyma terminów realizacji dostaw częściowych określonych zgodnie z § 2 ust. 9 niniejszej umowy;
 - b) opóźni się z realizacją dostawy częściowej o ponad 10 dni kalendarzowych;
 - c) opóźni się z realizacją któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 3 umowy o ponad 10 dni kalendarzowych.
3. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres Wykonawcy podany w umowie.
4. Rozwiązanie umowy na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych i odszkodowań.

§7.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Umowa zawarta jest na okres 12 miesięcy od daty jej zawarcia.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy - Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych i Kodeksu Cywilnego.

3. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
4. Wykonawca nie może bez uzyskania wcześniejszej pisemnej zgody Zamawiającego, 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.
5. Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy będzie rozstrzygał sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
6. Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie :
 - a) Zmiany danych stron (np. zmiana siedziby, adresy, nazwy)
 - b) ustawowej zmiany stawki podatku VAT
 - c) zmiany numeru katalogowego producenta dotyczącego Odczynników
 - d) zmiany producenta Odczynników, w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji – przy cenie nie większej niż w umowie. W takim przypadku Wykonawca przekazuje Zamawiającemu nowe, odpowiednie, aktualne zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.
7. Zmiany określone w ust. 4 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.
8. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż wymagany w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
9. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, w tym dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załączniki do umowy:

1. Formularz asortymentowo-cenowy

Wykonawca

Zamawiający

UMOWA –wzór

zawarta w dniu w Katowicach pomiędzy:

**Uniwersyteckim Centrum Okulistyki i Onkologii Samodzielnym Publicznym Szpitalem
Klinicznym Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach**

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

wpisanym do KRS pod nr 0000049660

NIP 954- 22-74-017 REGON 001325767

zwanym w treści umowy Zamawiającym,

reprezentowanym przez:

Dariusza Jorg - Dyrektora Szpitala

a

.....

z siedzibą:

wpisanym do pod numerem.....

NIP REGON.....

zwanym w treści umowy Wykonawcą reprezentowanym przez:

1.....

2.....

W wyniku przeprowadzonego przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) została zawarta umowa następującej treści

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

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

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

§2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE DOSTARCZANIA ODCZYNNIKÓW

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę w zakresie dostarczania Odczynników zgodnie z:
 - a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.);
 - b) zaleceniami producenta dotyczącymi warunków transportu do siedziby Zamawiającego
 - c) warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania Odczynników kompletnych, zdalnych, dopuszczonych do obrotu i używania oraz wolnych od wad.

3. Dostarczane do Zamawiającego Odczynniki powinny być przez Wykonawcę odpowiednio opakowane i oznakowane (tj. muszą posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta, numerze serii, sposobie przechowywania oraz inne zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania Odczynników w języku angielskim.
4. Okres przydatności do użycia dostarczanych Odczynników nie może być krótszy niż 10 miesięcy licząc od dnia dostarczenia Odczynników do siedziby Zamawiającego.
5. Każdorazowa dostawa częściowa zamówionych Odczynników odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia Zamawiającego.
6. Zamówienia będą przesyłane Wykonawcy faxem lub e-mailem na numer/adres podany w niniejszej umowie.
7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faxem lub e-mailem otrzymania każdego zamówienia. Potwierdzenia otrzymania zamówienia będą przesyłane faxem/e-mailem na numer/adres Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
8. Zamawiający upoważnia do składania zamówień na dostawy częściowe: Dział Zaopatrzenia fax nr (32) 2518475 e-mail zaopatrzenie@szpitalceglana.pl
9. Wykonawca upoważnia do przyjmowania i potwierdzania zamówień na dostawy częściowe tel nr fax nr e-mail
10. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe Odczynników w asortymencie i ilości wskazanej w zamówieniach, o których mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu w terminie dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.
11. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić najpóźniej w dniu poprzedzającym dostawę.
12. Każdorazowa dostawa Odczynników będzie następować najpóźniej do godz. 14-tej.
13. Wykonawca ponosi koszty transportu, ubezpieczenia oraz dostarczenia Odczynników do pomieszczeń magazynowych Działu Zaopatrzenia w siedzibie Zamawiającego.
14. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
15. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień na Odczynniki bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania.

§ 3

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE NAJMU URZĄDZENIA

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, zainstalować i uruchomić Urządzenie w Centralnym Laboratorium Zamawiającego oraz przeszkolić wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 7 dni kalendarzowych od daty zawarcia umowy. Należyte wykonanie powyższych obowiązków zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym sporządzonym z udziałem obu Stron.
2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że:
 - a) oferowane do najmu Urządzenie jest dopuszczony do obrotu i używania, kompletne i gotowe do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, wolne od wad, ubezpieczone, a także, że Urządzenie zapewnia bezpieczeństwo personelu medycznego i wymagany poziom świadczonych usług medycznych,
 - b) dostarczone Urządzenie posiada wszystkie wymagane prawem certyfikaty lub dokumenty równoważne;
 - c) Urządzenie nie jest obciążone prawami osób trzecich, oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu sprowadzenia go na polski obszar celny.
3. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu razem z Urządzeniem:
 - instrukcję obsługi
 - opis parametrów technicznych oraz wyposażenia dostarczonego urządzenia

- dokument określający wartość brutto dostarczonego Urządzenia (do wprowadzenia w ewidencji obcych środków trwałych)

4. Wszystkie dokumenty wymienione w ust. 3 zostaną dostarczone Zamawiającemu w języku polskim.
5. Dostarczone Urządzenie może być rozpakowane wyłącznie przez przedstawiciela Wykonawcy w obecności przedstawiciela Zamawiającego. Wykonawca odpowiada za wszelkie braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu.
6. Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępniać Urządzenia do użytkowania osobom trzecim ani go podnajmować.
7. Wykonawca zobowiązuje się w terminie do 7 (siedmiu) dni od daty podpisania niniejszej umowy, nie później jednak niż przed rozpoczęciem pierwszych czynności serwisowych, zawrzeć umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych na warunkach wskazanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 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 7 do SIWZ) w terminie, o którym mowa w zdaniu pierwszym.

§ 4.

WARUNKI SERWISU URZĄDZENIA

1. Wykonawca przez cały okres trwania umowy na własny koszt dokonuje napraw Urządzenia, jego serwisowania i wymiany części zamiennych.
2. Wymagany czas naprawy nie może przekroczyć 1 (jednego) dnia roboczego od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego uszkodzenia.
3. W przypadku, gdy czas naprawy będzie dłuższy niż określony w § 4 ust. 2 Wykonawca zobowiązuje się w terminie określonym w ust. 2 dostarczyć na swój koszt Zamawiającemu urządzenie zastępcze o identycznym zastosowaniu i nie gorszych parametrach technicznych w celu umożliwienia Zamawiającemu dalszej bieżącej eksploatacji w czasie naprawy. W przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia urządzenia zastępczego Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia kosztów badań zleconych innym podmiotom do czasu dostawy urządzenia zastępczego lub do czasu uruchomienia naprawionego Urządzenia w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli korzystanie z urządzenia zastępczego wymagać będzie od Zamawiającego poniesienia wyższych kosztów niż ustalone zgodnie z niniejszą umową Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kwoty stanowiącej różnicę pomiędzy kosztami korzystania z urządzenia zastępczego, a kosztami korzystania z Urządzenia.
4. W przypadku, gdy liczba napraw Urządzenia przekroczy 5 (pięć) (z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z wyłącznej winy Zamawiającego) Wykonawca zobowiązuje się do wymiany Urządzenia na inne spełniające w pełni wymogi określone w umowie.

§ 5.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA ODCZYNNIKI

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za dostarczone Odczynniki będzie obliczane zgodnie ze złożoną ofertą i nie może przekroczyć kwoty:
brutto:(słownie:)
netto:..... należny podatek VAT :
2. Ceny jednostkowe Odczynników określone zostały w załączniku nr 1 do umowy.
3. Wykonawca gwarantuje, że w trakcie trwania umowy ceny jednostkowe nie ulegną podwyższeniu.
4. Strony dopuszczają możliwość podwyższenia wynagrodzenia brutto należnego Wykonawcy wyłącznie w formie pisemnego aneksu do niniejszej umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT.
5. Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT wystawionej po dostarczeniu Odczynników. W przypadku gdyby

Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.

6. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 6.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA NAJEM URZĄDZENIA

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

§ 7.

REKLAMACJE

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

§ 8.

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,5% wartości brutto 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 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 Urządzenia względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 2

niniejszej umowy chyba, że w tym terminie dostarczy urządzenie zastępcze na zasadach określonych w § 4 ust. 3.

- f) w przypadku niewywiązania się w terminie określonym w § 3 ust. 7 z obowiązku zawarcia umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych przez Wykonawcę lub inny podmiot wskazany w ofercie do obsługi serwisowej - w wysokości 50,00 złotych (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia.
2. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.
3. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 9.

WARUNKI ZWROTU URZĄDZENIA

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

§ 10.

ROZWIĄZANIE I 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 Urządzenia przekroczy 10 dni kalendarzowych,
 - b) Wykonawca trzykrotnie nie dotrzyma określonych w § 2 ust. 10 niniejszej umowy terminów realizacji dostaw częściowych Odczynników;
 - c) opóźnienie w zrealizowaniu którejkolwiek dostawy częściowej Odczynników przekroczy 10 dni kalendarzowych.
1. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres Wykonawcy podany w umowie.
2. Odstąpienie od umowy lub rozwiązanie umowy na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku zapłaty kar umownych i odszkodowań.

§ 11.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony 12 miesięcy od daty jej zawarcia.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy: ustawy - Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych i Kodeksu Cywilnego.
3. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
4. Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie:
 - a) zmiany danych stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy)
 - b) ustawowej zmiany stawki podatku VAT
 - c) zmiany numeru katalogowego producenta dotyczącego przedmiotu umowy

- d) zmiany producenta Odczynników, w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji – przy cenie nie wyższej niż określona w umowie. W takim przypadku Wykonawca przekazuje Zamawiającemu nowe, odpowiednie, aktualne zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.
5. Zmiany określone w ust. 4 pkt a) wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zmiany określone w ust. 4 pkt b), c), d) wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
6. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż wymagany w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
7. Wykonawca nie może bez uzyskania uprzedniej, pisemnej zgody Zamawiającego, przelać jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący Zamawiającego.
8. Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy będzie rozstrzygał sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
9. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załącznik do umowy:

1. Formularz asortymentowo-cenowy

Wykonawca

Zamawiający

UMOWA –wzór

zawarta w dniu w Katowicach pomiędzy:

**Uniwersyteckim Centrum Okulistyki i Onkologii Samodzielnym Publicznym Szpitalem
Klinicznym Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach**

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

wpisanym do KRS pod nr 0000049660

NIP 954- 22-74-017 REGON 001325767

zwanym w treści umowy Zamawiającym,

reprezentowanym przez:

Dariusza Jorg - Dyrektora Szpitala

a

.....

z siedzibą:

wpisanym do pod numerem.....

NIP REGON.....

zwanym w treści umowy Wykonawcą reprezentowanym przez:

1.....

2.....

W wyniku przeprowadzonego przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) została zawarta umowa następującej treści

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

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

1. zobowiązuje się sukcesywnie sprzedawać i dostarczać do siedziby Zamawiającego Odczynniki laboratoryjne tj. paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu (zwane dalej **Odczynnikami**) których ilość, rodzaj i cena wymienione są w załączniku nr 1 do niniejszej umowy (formularz asortymentowo - cenowy)
2. przyjmuje do wykonania sprzedaż, dostarczenie, zainstalowanie, uruchomienie, przeszkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego z zakresu obsługi i prawidłowej eksploatacji oraz obsługę serwisową w okresie gwarancji czytnika pasków diagnostycznych zwanego dalej **Aparatem**, określonego w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.

§2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE DOSTARCZANIA ODCZYNNIKÓW

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę w zakresie dostarczania Odczynników zgodnie z:
 - a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.);
 - b) zaleceniami producenta dotyczącymi warunków transportu do siedziby Zamawiającego
 - c) warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania Odczynników kompletnych, zgodnych, dopuszczonych do obrotu i używania oraz wolnych od wad.
3. Dostarczane do Zamawiającego Odczynniki powinny być przez Wykonawcę odpowiednio opakowane i oznakowane (tj. muszą posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta, numerze serii, sposobie przechowywania

oraz inne zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania Odczynników w języku angielskim.

4. Okres przydatności do użycia dostarczanych Odczynników nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostarczenia Odczynników do siedziby Zamawiającego.
5. Każdorazowa dostawa częściowa zamówionych Odczynników odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia Zamawiającego.
6. Zamówienia będą przesyłane Wykonawcy faxem lub e-mailem na numer/adres podany w niniejszej umowie.
7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faxem lub e-mailem otrzymania każdego zamówienia. Potwierdzenia otrzymania zamówienia będą przesyłane faxem/e-mailem na numer/adres Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
8. Zamawiający upoważnia do składania zamówień na dostawy częściowe: Dział Zaopatrzenia fax nr (32) 2518475 e-mail zaopatrzenie@szpitalceglana.pl
9. Wykonawca upoważnia do przyjmowania i potwierdzania zamówień na dostawy częściowe tel nr fax nr e-mail
10. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe Odczynników w asortymencie i ilości wskazanej w zamówieniach, o których mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu w terminie dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.
11. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić najpóźniej w dniu poprzedzającym dostawę.
12. Każdorazowa dostawa Odczynników będzie następować najpóźniej do godz. 14-tej.
13. Wykonawca ponosi koszty transportu, ubezpieczenia oraz dostarczenia Odczynników do pomieszczeń magazynowych Działu Zaopatrzenia w siedzibie Zamawiającego.
14. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
15. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień na Odczynniki bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania.

§ 3

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE APARATU

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, zainstalować i uruchomić Aparat w Centralnym Laboratorium Zamawiającego oraz przeszkolić wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 7 dni kalendarzowych od daty zawarcia umowy. Należyte wykonanie powyższych obowiązków zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym sporządzonym z udziałem obu Stron.
2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że Aparat:
 - a. jest nowy, kompletny, zdalny oraz dopuszczony do obrotu i używania
 - b. posiada wszystkie wymagane prawem certyfikaty lub dokumenty równoważne
 - c. jest wolny od wad
 - d. nie jest obciążony prawami osób trzecich oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu ich sprowadzenia na polski obszar celny.
3. Wykonawca ponosi koszty transportu, rozładunku, zainstalowania i ubezpieczenia Aparatu do miejsca odbioru w siedzibie Zamawiającego.
4. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu razem z Aparatem:
 - a. instrukcję obsługi
 - b. dokument określający częstość przeglądów technicznych lub innych okresowo powtarzanych czynności serwisowych zalecanych przez producenta
 - c. wykaz dostawców części zamiennych, zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych
 - d. wykaz podmiotów upoważnionych do wykonywania czynności serwisowych.
5. Wszystkie dokumenty wymienione w ust. 4 zostaną dostarczone Zamawiającemu w języku polskim.

6. Dostarczony Aparat może być rozpakowany wyłącznie w obecności koordynatora Zamawiającego przez przedstawiciela Wykonawcy, który odpowiada za braki ilościowe i jakościowe.
7. Wykonawca przeszkoli wskazanych pracowników z zakresu obsługi i eksploatacji Aparatu.
8. Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępniać Aparat do użytkowania osobom trzecim ani go podnajmować.

§ 4.

WARUNKI GWARANCJI I SERWISU APARATU

1. Wykonawca udziela (minimum 24) miesięcznej gwarancji na Aparat, która rozpoczyna się od dnia podpisania przez Zamawiającego bez zastrzeżeń dokumentu z odbioru Aparatu w siedzibie Zamawiającego.
2. Odpowiedzialność z tytułu gwarancji obejmuje wszelkie wady Aparatu nie wynikające z winy Zamawiającego.
3. W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać nieodpłatnej naprawy albo wymiany Aparatu lub jego poszczególnych części (podzespołów) także w przypadku, gdy konieczność naprawy lub wymiany jest wynikiem eksploatacyjnego zużycia Aparatu lub jego części (podzespołów).
4. Zamawiający upoważnia do zgłaszania awarii pracowników Centralnego Laboratorium. Zgłaszanie awarii odbywać się będzie drogą e-mailową lub faksem na adres/numer wskazany w niniejszej umowie.
5. Wykonawca gwarantuje naprawę uszkodzonego lub wadliwego Aparatu w czasie nie dłuższym niż 1 (jeden) dzień roboczy od chwili zgłoszenia awarii.
6. W przypadku, gdy czas naprawy będzie dłuższy niż jeden dzień roboczy Wykonawca zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć na okres przedłużającej się naprawy sprawne urządzenie zastępcze tożsame z Aparatem w celu bieżącej eksploatacji przez Zamawiającego. 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 Aparatu w siedzibie Zamawiającego.
7. W przypadku, gdy liczba napraw Aparatu przekroczy 5 (pięć) (z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z wyłącznej winy Zamawiającego) Wykonawca zobowiązuje się do wymiany Urządzenia na inne spełniające w pełni wymogi określone w umowie.
8. Okres gwarancji ulega przedłużeniu o pełen okres niesprawności dostarczonego Aparatu.
9. Przeglądy techniczne w okresie gwarancji będą realizowane nieodpłatnie w ilości zalecanej przez producenta, ale co najmniej jeden raz w roku, przy czym w ostatnim miesiącu gwarancji odbędzie się gruntowny, bezpłatny przegląd.

§ 5.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za dostarczone Odczynniki będzie obliczane zgodnie ze złożoną ofertą i nie może przekroczyć kwoty:
brutto: zł (słownie:..... /100)
netto: zł należny podatek VAT
2. Wykonawca za dostarczony Aparat otrzyma wynagrodzenie wynikające z przedstawionej oferty w kwocie:
brutto: zł (słownie:..... /100)
netto: zł należny podatek VAT zł
3. Ceny jednostkowe Odczynników określone zostały w załączniku nr 1 do umowy.
4. Wykonawca gwarantuje, że w trakcie trwania umowy ceny jednostkowe nie ulegną podwyższeniu.

5. Strony dopuszczają możliwość podwyższenia wynagrodzenia brutto należnego Wykonawcy wyłącznie w formie pisemnego aneksu do niniejszej umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT.
6. Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT wystawionej po dostarczeniu Odczynników. Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 2 w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT wystawionej po podpisaniu protokołu instalacji i uruchomienia Aparatu bez zastrzeżeń. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
7. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 6.

REKLAMACJE

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

§ 7.

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 § 6 ust. 3 niniejszej umowy,
 - c) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,
 - d) w wysokości 50,00 zł (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przez Wykonawcę czynności, o których mowa w § 3 ust. 1 umowy
 - e) w wysokości 50,00 zł (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu naprawy Aparatu względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 5 niniejszej umowy chyba, że w tym terminie dostarczy urządzenie zastępcze na zasadach określonych w § 4 ust. 6 umowy.
2. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.

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

§ 8.

ROZWIĄZANIE I ODSTĄPIENIE OD UMOWY

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

§ 9.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

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

9. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załącznik do umowy:

1. Formularz asortymentowo-cenowy

Wykonawca

Zamawiający

(wzór)
UMOWA O POWIERZENIE PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH
NR

zawarta w dniuroku w Katowicach pomiędzy:

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

ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice,

KRS 0000049660

NIP 954-22-74-017 REGON 001325767

reprezentowanym przez:

Dyrektora Szpitala

zwanym w dalszej treści umowy **Powierzającym**,

a

.....

KRS

NIP REGON

zwanym w dalszej treści umowy **Wykonawcą**.

§ 1.

W związku z powierzeniem Wykonawcy świadczenia usług polegających na przeprowadzaniu przeglądów technicznych, usług serwisowych oraz innych wymaganych do prawidłowego działania najmowanego urządzenia z oprogramowaniem na podstawie odrębnej umowy nr **D/ZP/381/110A/14/14** na dostawę odczynników laboratoryjnych zawartej w dniur. zwanej dalej „Umową” z której wynika konieczność udostępnienia Wykonawcy posiadanych przez Powierzającego danych osobowych, Powierzający udostępni Wykonawcy posiadane i przyszłe zbiory danych osobowych przechowywane w bazach danych oprogramowania, do którego Wykonawca będzie miał dostęp w związku z realizacją wyżej wymienionej umowy,

§ 2.

Zabezpieczenie powierzonych danych osobowych

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

5. Wykonawca zobowiązuje się do zastosowania przy przetwarzaniu danych osobowych, środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę danych, w zakresie określonym w art. 36-39a Ustawy, oraz Oświadcza, że stosuje właściwe środki zabezpieczenia danych osobowych.
6. Wykonawca jest obowiązany zapewnić, aby urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania powierzonych mu kopii danych osobowych były zgodne z wymogami rozporządzenia wykonawczego Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. Nr 100, poz. 1024).
7. Wykonawca oraz Powierzający oświadczają, że na funkcję administratorów bezpieczeństwa informacji wyznaczono następujące osoby:

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

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

§ 3.

Wykonawca oświadcza, że zna przepisy ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych oraz rozporządzenia Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych i zobowiązuje się do przetwarzania danych zgodnie z tymi przepisami. W szczególności do obowiązków Wykonawcy należy stworzenie i stosowanie przy przetwarzaniu danych odpowiednich procedur i zabezpieczeń technicznych, informatycznych i prawnych wymaganych przepisami prawa.

§ 4.

Powierzenie realizacji Umowy nr D/ZP/381/110A/14/14 osobom trzecim wymaga każdorazowo uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody zamawiającego na osobę podwykonawcy. Powierzający wyraża wtedy również zgodę na dalsze powierzenie przetwarzania danych osobowych podwykonawcom w zakresie realizacji Umowy nr D/ZP/381/110A/14/14 przy odpowiednim zastosowaniu zasad określonych w niniejszej umowie, w zakresie, w jakim niezbędne będzie udostępnienie i przetwarzanie takich danych dla wykonywania obowiązków wynikających z umowy podwykonawczej zawartej przez Wykonawcę z podwykonawcą, pod warunkiem, że podwykonawca stosuje środki zabezpieczające, określone w przepisach prawa dotyczące przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych. Powierzający wyraża także zgodę na udostępnienie podwykonawcom informacji poufnych, wskazanych w niniejszej umowie, w zakresie w jakim będzie to niezbędne dla wykonywania obowiązków wynikających z umowy podwykonawczej zawartej przez Wykonawcę z podwykonawcą. Jednocześnie Wykonawca oświadcza, że za działania lub zaniechania osób trzecich, którym powierzono wykonanie zobowiązań odpowiada jak za własne działania lub zaniechania.

§ 5.

1. W razie stwierdzenia, że Wykonawca nie wykonuje lub nienależyście wykonuje którykolwiek z obowiązków wynikających z niniejszej umowy lub z przepisów o ochronie danych osobowych

Wykonawca zapłaci Powierzającemu karę umowną w wysokości 10.000,00zł za każde stwierdzone naruszenie

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

§ 6.

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

§ 7

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

Załącznik do umowy

1. Wykaz osób upoważnionych do przetwarzania danych osobowych.

.....
WYKONAWCA

.....
POWIERZAJĄCY

Załącznik nr 1 do umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych

Nazwa Wykonawcy

Zgodnie z §2 pkt 8 umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych nr na świadczenie usług polegających na świadczeniu usług w zakresie 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