

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

Znak sprawy : DZP/381/32A/2017

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów

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

Specyfikację istotnych warunków zamówienia wraz załącznikami
zatwierdził w dniu: 10.03.2017 r.

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

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

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

40-514 Katowice, ul. Ceglana 35

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

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

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

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

Postępowanie prowadzone będzie w trybie przetargu nieograniczonego.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa **odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów** :

Część 1 – dostawa odczynników laboratoryjnych do serologii transfuzjologicznej i innych wyrobów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określonych w załączniku nr 4.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia **wraz z najmem analizatorów** - o wymaganych parametrach techniczno-jakościowych określonych w załączniku nr 5.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Część 2 – dostawa odczynników laboratoryjnych do elektroforezy białek i innych wyrobów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określonych w załączniku nr 4.2 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia **wraz z najmem analizatora** - o wymaganych parametrach techniczno-jakościowych określonych w załączniku nr 5.2 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Część 3 – dostawa odczynników laboratoryjnych do biochemii i innych wyrobów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określonych w załączniku nr 4.3 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia **wraz z najmem analizatorów** - o wymaganych parametrach techniczno-jakościowych określonych w załączniku nr 5.3 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

2. Przedmiot zamówienia powinien spełniać warunki określone w ustawie o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz.211) i w innych obowiązujących przepisach prawnych w tym zakresie. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania odczynników oznakowanych w języku angielskim stosownie do art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.
3. Nazwa i kod według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):
33696500-0 - odczynniki laboratoryjne
33190000-8 - różne urządzenia i produkty medyczne

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA: Termin wykonania zamówienia wynosi 12 miesięcy poczynając od: dla części nr 1 - dnia 26.05.2017 r., dla części nr 2 - dnia 14.06.2017 r., dla części nr 3 - dnia 13.06.2017 r.

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - 1) nie podlegają wykluczeniu;
 - 2) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
 - a) zdolności technicznej lub zawodowej. Za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców, którzy przedstawią wykaz dostaw odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 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, na łączną wartość brutto minimum: dla części nr 1 - 280000,00złotych (słownie: dwieście osiemdziesiąt tysięcy złotych 00/100), dla części nr 2 - 31000,00złotych (słownie: trzydzieści jeden tysięcy złotych 00/100), dla części nr 3 - 490000,00złotych (słownie: czterysta dziewięćdziesiąt tysięcy złotych 00/100) oraz załączą dowody określające czy te dostawy zostały wykonane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy.

2. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania wyżej określonych warunków w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia lub jego części polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.
3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.
4. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcę wobec którego zaistnieją przesłanki do wykluczenia, o których mowa w art.24 ust. 1 Prawa zamówień publicznych (Pzp) oraz przesłanki z art. 24 ust. 5 pkt 1 Pzp.

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

1. **Do oferty każdy wykonawca musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (JEDZ)** w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do SIWZ. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców jednolity dokument, o którym mowa w rozdz. VI. 1 niniejszej SIWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te mają potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia.
3. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa jednolite dokumenty o których mowa w rozdz. VI. 1 niniejszej SIWZ dotyczące podwykonawców.
4. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia - w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu składa także jednolite dokumenty o których mowa w rozdz. VI. 1 niniejszej SIWZ dotyczące tych podmiotów.
5. **Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:**
 - 1). dowody określające czy dostawy potwierdzające spełnienie warunków udziału w postępowaniu zostały wykonane należycie, przy czym dowodami tymi są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy,

- 2). odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp,
 - 3). zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub inny dokument potwierdzający, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
 - 4). zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego, albo inny dokument potwierdzający, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub inny dokument potwierdzający, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
 - 5). informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
 - 6). zaświadczenia niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym tj. w odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia - deklaracje zgodności z wymaganiami zasadniczymi (*dotyczy wszystkich klas wyrobów medycznych*), certyfikaty jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego (*o ile dotyczy*)
oraz dla części nr 1 pozytywnej opinii Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie o oferowanych testach mikrokolumnowych (zgodnie z obowiązującymi przepisami IHiT "Medyczne zasady" rozdz. 7 punkt 7.5, wyd. III), która na podstawie ustawy z dnia 22.08.1997r. o publicznej służbie krwi (Dz. U. Nr 106, poz.681, z późn. zm.) stanowi w Polsce obowiązujące przepisy w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi.
 - 7). - opis oferowanego do najmu analizatora np. katalogi, foldery, specyfikacje techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ.
6. Jeżeli wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w rozdz. VI.1 niniejszej SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez zamawiającego wątpliwości, zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
7. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, jeżeli zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego wykonawcy (w takiej sytuacji wykonawca powinien wskazać Zamawiającemu w ofercie sygnaturę postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia się znajdują) lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia

17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016 r. poz. 352).

8. W zakresie nie uregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126).
9. **Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust.5 ustawy Pzp przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp według załącznika nr 3 do SIWZ.** Wraz ze złożeniem oświadczenia wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

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

1. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w rozdziale VI niniejszej SIWZ (również w przypadku ich złożenia w wyniku wezwania o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy Pzp) dla których obowiązuje wyłącznie forma pisemna.
2. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SIWZ.
3. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres: Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice.
4. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę drogą elektroniczną winny być kierowane na adres: zp@uck.katowice.pl, a faksem na nr (32) 358-14-32.
5. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub w formie elektronicznej wymagają na żądanie każdej ze stron, niezwłocznego potwierdzenia faktu ich otrzymania.
6. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie po upływie terminu składania wniosku, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Dla ułatwienia udzielania odpowiedzi wszelkie pytania dotyczące wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia prosimy przesłać równocześnie e-mailem (w wersji edytowalnej) na adres zp@uck.katowice.pl
7. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców.
8. Osoba uprawniona do porozumiewania się z wykonawcami: Andrzej Rechowicz Kierownik Działu Zamówień Publicznych -tel. (32) 358-13-32, fax (32) 358-14-32, e-mail : zp@uck.katowice.pl.

VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca przystępujący do niniejszego przetargu nieograniczonego jest obowiązany wnieść wadium. Wadium wynosi : dla części nr 1 - 5300,00złotych (słownie: pięć tysięcy trzysta złotych

00/100), dla części nr 2 - 600,00złotych (słownie: sześćset złotych 00/100), dla części nr 3 - 8300,00złotych (słownie: osiem tysięcy trzysta złotych 00/100).

2. Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert.
3. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - a) w pieniądzu - wpłaty należy dokonać przelewem na konto Banku Gospodarstwa Krajowego numer 34 1130 1091 0003 9068 9720 0003. Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.
 - b) w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym
 - c) gwarancjach bankowych
 - d) gwarancjach ubezpieczeniowych
 - e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 109, poz. 1158 z późn. zm.)
4. Wadium w formie poręczeń i gwarancji powinno zostać złożone w siedzibie Zamawiającego, w pokoju nr D022 (Sekretariat) w oryginale w zapieczętowanej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy oraz napisem:

**„ DZP/381/32A/2017 WADIUM
– Nie otwierać przed 20.04.2017 r. godz.10.30”**

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

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 60 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

3. Odmowa wyrażenia zgody, o której mowa w pkt.2 nie powoduje utraty wadium.
4. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT.

1. Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:

- 1) wypełniony czytelnie, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz ofertowy sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego załącznik nr 1 SIWZ
 - 2) wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz asortymentowo - cenowy sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego (odpowiednio do oferowanej/ych części) załącznik nr 4.1 i/lub 4.2 i/lub 4.3 do SIWZ.
 - 3) wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz wymaganych parametrów techniczno-jakościowych stanowiący (odpowiednio do oferowanej/ych części) załącznik nr 5.1 i/lub 5.2 i/lub 5.3 do SIWZ
 - 4) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (JEDZ) w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do SIWZ. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
 - 5) pełnomocnictwo w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie w przypadku podpisania oferty oraz poświadczenia za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osobę niewymienioną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy.
2. Wykonawca ponosi wszelkie koszty przygotowania i złożenia oferty.
 3. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na całość przedmiotu zamówienia.
 4. Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
 5. Oferta musi być napisana w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze lub inną trwałą i czytelną techniką oraz podpisana przez osobę(y) upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz i zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej cenie oferty.
 6. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
 7. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
 8. Wszystkie dokumenty potwierdzające spełnienie przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz potwierdzające spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez zamawiającego- inne niż oświadczenia, mogą być złożone w formie oryginałów lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu, jeżeli złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.
 9. Dla wykonawców występujących wspólnie ma w szczególności zastosowanie art. 23 Prawa zamówień publicznych. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty.

10. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie gwarantującej zachowanie w poufności jej treści oraz zabezpieczenie jej nienaruszalności do terminu otwarcia ofert. Koperta powinna być zaadresowana według poniższego wzoru :

„**Nazwa , adres Wykonawcy**

.....

**Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. Ceglana 35 40-514 Katowice
DZP/381/32A/2017**

Oferta na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów –część nr

– Nie otwierać przed 20.04.2017 r. godz.10.30”

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

XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Katowicach przy ulicy Ceglanej 35, w sekretariacie - pokój D022
2. **Termin składania ofert upływa w dniu 20.04.2017 r. o godz.10.00.**
3. Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie i zwróci ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.
4. **Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w pokoju E057 w dniu 20.04.2017 r. o godz. 10.30.**
5. Otwarcie ofert jest jawne.

6. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
7. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:
 - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - b) firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,
 - c) ceny, terminu wykonania zamówienia, warunków płatności zawartych w ofertach.

XII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

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

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

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:
 - cena - 60%;
 - parametry techniczno-jakościowe – 25%
 - termin dostawy odczynników – 10%;
 - termin płatności – 5%;
2. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „cena”:
$$(C_{\min} / C_n) \times 100 \times 60\% = \text{ilość punktów za cenę badanej oferty, gdzie:}$$

C min. – cena minimalna spośród ocenianych ofert

Cn – cena badanej oferty
100 – stały współczynnik

3. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „parametry techniczno-jakościowe”:
 $(P_{of} / P_{max}) \times 100 \times 25\% =$ ilość punktów za oferowane parametry techniczno-jakościowe badanej oferty, gdzie:
P_{max} – maksymalna wartość punktowa parametrów spośród ocenianych ofert
P_{of} – wartość punktowa parametrów badanej oferty
100 – stały współczynnik
4. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „termin dostawy odczynników”:
 $(D_{of} / D_{max}) \times 100 \times 10\% =$ ilość punktów za oferowany termin dostawy odczynników badanej oferty, gdzie:
D_{max} – maksymalna wartość punktowa za termin dostawy odczynników spośród ocenianych ofert
D_{of} – wartość punktowa za termin dostawy odczynników badanej oferty
100 – stały współczynnik
przy czym ilość punktów D przyznawana za oferowany termin dostawy odczynników jest następująca:
 - termin dostawy 5 dni kalendarzowych – 10 punktów
 - termin dostawy 7 dni kalendarzowych – 0 punktów
5. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „termin płatności”:
 $(PŁ_{of} / PŁ_{max}) \times 100 \times 5\% =$ ilość punktów za oferowany termin płatności badanej oferty, gdzie:
PŁ_{max} – maksymalna wartość punktowa za termin płatności spośród ocenianych ofert
PŁ_{of} – wartość punktowa za termin płatności badanej oferty
100 – stały współczynnik
przy czym ilość punktów PŁ przyznawana za oferowany termin płatności jest następująca:
 - termin płatności 60 dni – 5 punktów
 - termin płatności 30 dni – 0 punktów
6. Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w niniejszej SIWZ, spośród ofert nie podlegających odrzuceniu, tj. ofertę, która w wyniku przeprowadzonej oceny uzyska najwyższą liczbę punktów, wyliczoną jako suma punktów uzyskanych za kryterium „cena”, kryterium „parametry techniczno-jakościowe”, kryterium „termin dostawy” i kryterium „termin płatności”.

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

1. Niezwłocznie po wyborze oferty Zamawiający poinformuje wszystkich Wykonawców o:
 - 1). wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację
 - 2). wykonawcach, którzy zostali wykluczeni

- 3). wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust.4 i 5 ustawy Pzp, braku równoważności lub braku spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności
- 4). unieważnieniu postępowania
-podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
2. Zamawiający udostępni informacje o wyborze najkorzystniejszej oferty na stronie internetowej www.uck.katowice.pl.
3. Zamawiający zawrze umowę z wybranym wykonawcą w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostanie przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni – jeżeli zostanie przesłane w inny sposób, na warunkach będących istotnymi postanowieniami, a stanowiącymi wzór umowy – załącznik nr 6 do niniejszej specyfikacji.
4. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem ww. terminów, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
5. Miejsce i termin zawarcia umowy zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania wykonawcy.
6. Jeżeli wybrana oferta została złożona przez wykonawców, o których mowa w art. 23 Prawa zamówień publicznych Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie niniejszego zamówienia umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

XV. POZOSTAŁE REGUŁY POSTĘPOWANIA

1. Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
2. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 Prawa zamówień publicznych.
3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
4. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, nie ustanawia dynamicznego systemu zakupów oraz nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.
5. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
6. Termin płatności – Za dostawę odczynników – w ciągu 30/60 (*oferowanych przez Wykonawcę*) dni od dnia otrzymania faktury VAT za każdą dostarczoną partię przedmiotu zamówienia. Za najem analizatora – czynsz płatny z dołu, w okresach miesięcznych w terminie 14 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowej i wystawionej zgodnie z umową faktury VAT.
7. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity : Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn.zm.) oraz Kodeksu cywilnego.

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

1. Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale VI ustawy Pzp.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy Pzp.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.

4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

Załączniki:

1. Formularz ofertowy
 2. Formularz oświadczeń wykonawcy - JEDZ
 3. Formularz oświadczenia/informacji o przynależności do tej samej grupy kapitałowej (do przesłania po uzyskaniu informacji z otwarcia ofert)
 4. Formularz asortymentowo – cenowy
 5. Formularz parametrów techniczno-jakościowych
 6. Wzór umowy
 7. Wzór umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych
- Załączniki A, B, C, D

DZP/381/32A/2017

Załącznik nr 1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

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

Nazwa Wykonawcy

Siedziba:

REGON NIP

Tel. fax

Internet e-mail

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

Część nr 1 – odczynniki laboratoryjne do serologii transfuzjologicznej i inne wyroby potrzebne do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określone w Załączniku nr 4.1 wraz z najmem analizatorów o wymaganych parametrach techniczno-jakościowych określonych w załączniku nr 5.1

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość) brutto zł

(słownie:.....)

w tym:

-odczynniki i inne wyroby

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

-opłata najmu analizatorów

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

przy miesięcznej cenie bruttozł

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

Część nr 2 – odczynniki laboratoryjne do elektroforezy białek i inne wyroby potrzebne do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określone w Załączniku nr 4.2 wraz z najmem analizatora o wymaganych parametrach techniczno-jakościowych określonych w załączniku nr 5.2

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość) brutto zł

(słownie:.....)

w tym:

-odczynniki i inne wyroby

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

-opłata najmu analizatorów

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

przy miesięcznej cenie bruttozł

Część nr 3 – odczynniki laboratoryjne do biochemii i inne wyroby potrzebne do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określone w Załączniku nr 4.3 wraz z najmem analizatorów o wymaganych parametrach techniczno-jakościowych określonych w załączniku nr 5.3

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość) brutto zł

(słownie:.....)

w tym:

-odczynniki i inne wyroby

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

-opłata najmu analizatorów

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

przy miesięcznej cenie bruttozł

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

Termin wykonania zamówienia: Termin wykonania zamówienia wynosi 12 miesięcy poczynając od : dla części nr 1 - dnia 26.05.2017 r., dla części nr 2 - dnia 14.06.2017 r., dla części nr 3 - dnia 13.06.2017 r.. Dostawy odczynników i innych wyrobów będą realizowane sukcesywnie w terminie do dni kalendarzowych (*wpisać oferowany termin według Pkt XIII.4 SIWZ*) od daty złożenia zamówienia. Dostawa analizatora, instalacja oraz przeszkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 5 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia realizacji zamówienia.

Termin płatności: Za dostawę odczynników i innych wyrobów – w ciągu dni (*wpisać oferowany termin według Pkt.XIII.5 SIWZ*) od dnia otrzymania faktury VAT za każdą dostarczoną partię przedmiotu zamówienia. Za najem analizatora – czynsz płatny z dołu, w okresach miesięcznych w terminie 14 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowej i wystawionej zgodnie z umową faktury VAT.

- 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 6) 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

- Oświadczamy, że przedmiot i warunki realizacji zamówienia są zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211) 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

DZP/381/32A/2017

Załącznik nr 2

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

Numer ogłoszenia w Dz.U. : 2017/S 051-093727

14.03.2017 r.

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Tożsamość zamawiającego	Odpowiedź:
Nazwa:	Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
<i>Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?</i>	<i>Odpowiedź:</i>
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia:	Dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):	DZP/381/32A/2017

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

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]

Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ¹ :	[.....]
Telefon:	[.....]
Adres e-mail:	[.....]
Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ² ?	☐ Tak ☐ Nie
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami ³ ?	☐ Tak ☐ Nie
Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.	
Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	a): [.....] b): [.....] c): [.....]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

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

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

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

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

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

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

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

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV?	☐ Tak ☐ Nie

Jeżeli tak, proszę przedstawić – **dla każdego** z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.

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

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

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

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

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

1. udział w organizacji przestępczej ⁴ ; korupcja ⁵ ; nadużycie finansowe ⁶ ; przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną ⁷ pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu ⁸ praca dzieci i inne formy handlu ludźmi ⁹ .	
Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁰
Jeżeli tak, proszę podać ¹¹ : a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany [];	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....]

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

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

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

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

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

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

¹⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

¹¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹²
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ¹³ („samooczyszczenie”)?	☐ Tak ☐ Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ¹⁴ :	[.....]

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

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	☐ Tak ☐ Nie	
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia:	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	a) [.....] b) [.....] c1) ☐ Tak ☐ Nie ☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....] c2) [...]	a) [.....] b) [.....] c1) ☐ Tak ☐ Nie – ☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....] c2) [...]

¹² Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	d) ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]	d) ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]
Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):¹⁵ [.....][.....][.....]	

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

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

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:	
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy¹⁷?	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]	
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych¹⁸; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?	☐ Tak ☐ Nie	

¹⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

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

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

¹⁹

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

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

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

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji wykonawca oświadcza, że:

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi : W okresie odniesienia ²¹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju : Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ²² .	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <th>Opis</th><th>Kwoty</th><th>Daty</th><th>Odbiorcy</th></tr> <tr> <td style="height: 30px;"></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²¹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

²² Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ²³ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie ☐ Tak ☐ Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim²⁴, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.²⁵, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

²³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

²⁴ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

²⁵ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach uzyskało dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w ...[wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia: na „Dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów”; numer referencyjny DZP/381/32A/2017.

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

DZP/381/32A/2017

Załącznik nr 3

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

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

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

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

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

lub

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

.....
(nazwa Wykonawcy)

którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu*.

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

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

** niepotrzebne skreślić*

DZP/381/32A/2017

Załącznik nr 4.1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Odczynniki laboratoryjne do serologii transfuzjologicznej

L. P.		Wymagana ilość oznaczeń na 12 miesięcy	Ilość oznaczeń w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	Rodzaj badania								
1.	Pełne oznaczenie grupy krwi z badaniem izoaglutynin grupowych na krwinkach A ₁ , B	13000							
2.	Właściwa próba krzyżowa w PTA LISS. Mikrokarty wypełnione surowicą antyglobulinową poliwalentną	5500							
3.	Badanie przeglądowe przeciwciał w PTA LISS (obejmuje alloprzeciwciała odpornościowe przy grupie krwi, próbie zgodności oraz PTA LISS u kobiet ciężarnych) Mikrokarty wypełnione surowicą antyglobulinową poliwalentną	16200							
4.	Potwierdzenie grupy krwi A-B- RhD biorcy	2500							
5.	Potwierdzenie grupy krwi A-B- RhD dawcy	5500							
6.	Grupa krwi noworodka wraz z bezpośrednim testem antyglobulinowym BTA	1200							
7.	Weryfikacja wątpliwych wyników alloprzeciwciał odpornościowych pośrednim testem antyglobulinowym. Mikrokarty wypełnione surowicą antyglobulinową monowalentną anty - IgG	100							
8.	Zewnątrzlaboratoryjna kontrola jakości potwierdzona certyfikatem - 1 raz na kwartał, z możliwością	4 zestawy							

	wykonywania na zaoferowanym systemie automatycznym obejmujące zakres wykonywanych badań								
9.	Wewnętrzna codzienna kontrola jakości, stosowana zgodnie z obowiązującymi przepisami	1xdzień							
10.	Zestaw krwinek wzorcowych do badania grup krwi ABO	13000							
11.	Zestaw krwinek wzorcowych do badania przeglądowego przeciwciał w PTA/LISS	16300							
Akcesoria, odczynniki, krwinki wzorcowe , części zużywalne i inne wyroby potrzebne do wykonania ww. ilości oznaczeń w ciągu 12 miesięcy (wypełnia Wykonawca)									
1.									
2.									
3.									
4.									
5.									
6.									
Materiały kontrolne									
		j.m	Wymagana ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto		
Materiały kontrolne będą stosowane codziennie									
1.									
2.									
3.									
Razem: odczynniki, materiały kontrolne akcesoria, części zużywalne i inne wyroby potrzebne do wykonania ww. ilości oznaczeń									
			Czynsz najmu netto/1m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa oferowanych analizatorów/Producent	
	Oplata najmu dwóch analizatorów			12					
OGÓŁEM:									

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

Wymagane parametry:

- odczynniki w pełni kompatybilne z zaoferowanymi analizatorami,
- wszystkie badania w zakresie serologii transfuzjologicznej mają być wykonywane zgodnie z zaleceniami IHIT
- w podanych ilościach badań uwzględniono ilość badań kontrolnych, bez ilości krwi kontrolnej
- materiał kontrolny stosowany będzie codziennie, zgodnie z obowiązującymi przepisami, tzn. kontrola zestawów do oznaczania grup krwi (każdy rodzaj mikrokart) – 1 raz na dobę na dwóch materiałach kontrolnych; kontrola zestawów do wykrywania przeciwciał odpornościowych – co 12 godzin na dwóch materiałach kontrolnych
- metoda pomiaru oparta o technikę mikrotestów kolumnowych (aglutynacja krwinek czerwonych z przeciwciałami monoklonalnymi). Kolumny wypełnione podłożem w postaci żelu,
- odczynniki serologiczne i krwinki wzorcowe gotowe do użycia,

- karty wypełnione odczynnikami bezpośrednio przez producenta,
- wszystkie krwinki wzorcowe, odczynniki , karty muszą pochodzić od jednego producenta,
- badania przeglądowe przeciwciał pośrednim testem antyglobulinowym przy użyciu 3-4 krwinek wzorcowych i mikrokart zawierających 6-8 kolumn,
- panel krwinek wzorcowych do przeciwciał odpornościowych musi być tak przygotowany przez producenta, aby wykrywał wszystkie istotne klinicznie przeciwciała odpornościowe w surowicy badanej,
- płyny płuczące w formie skoncentrowanej,
- Wykonawca zapewnia certyfikaty kontroli jakości dla każdego rodzaju i serii odczynników (dopuszcza się przesyłanie drogą elektroniczną)
- termin ważności mikrokart – nie mniej niż 6 miesięcy od daty dostarczenia,
- termin ważności krwinek wzorcowych – nie mniej niż 5 tygodni od daty dostarczenia,
- dostawy krwinek wzorcowych zgodnie z harmonogramem dostaw transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C)
- w formularzu asortymentowo-cenowym mają być uwzględnione wszystkie potrzebne akcesoria, materiały zużywalne, płyny płuczące, tonery do drukarek w ilości uwzględniającej ilość badań podanych w formularzu asortymentowo-cenowym, ew. dodatkowe odczynniki nie zawarte w zestawach odczynników, a niezbędne do wykonania badań oraz do zabezpieczenia właściwej ciągłej pracy analizatorów, a także zabezpieczenia prawidłowego, ciągłego i wiarygodnego wykonywania badań przez Zamawiającego,
- w przypadku niedoszacowania przez Wykonawcę produktów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć potrzebne produkty na własny koszt, w przeciwnym razie będzie ponosił kary umowne.

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

DZP/381/32A/2017

Załącznik nr 4.2

.....

pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Odczynniki laboratoryjne do elektroforezy białek surowice, wykonywania immunofiksacji w surowicy krwi i w moczu oraz oznaczania prążków oligoklonalnych w PMR

L. P.		Wymagana ilość badań na 12 miesięcy	Ilość oznaczeń w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	Rodzaj badania								
1.	Żele agarozowe do rozdzielania elektroforetycznego białek surowicy krwi. Zamawiający wymaga zestawów umożliwiających wykonanie rozdzielania elektroforetycznego białek w następujących seriach : do 16 probówek -70%; do 32 probówek -30%	1650							
2.	Komory do zagęszczania moczu	90							
3.	Żele agarozowe do wykonywania immunofiksacji w surowicy krwi. Zamawiający wymaga zestawów umożliwiających wykonanie jednocześnie 2 oznaczeń -80% oraz do 4 oznaczeń -20%	137							
4.	Antysurowice do immunofiksacji białek surowicy	137							
5.	Żele agarozowe do wykrywania białka Bence-Jonesa	90							
6.	Antysurowice do wykrywania białka Bence-Jonesa	90							
7.	Żele agarozowe do wykonywania oznaczeń prążków oligoklonalnych w PMR. Zamawiający wymaga zestawów umożliwiających jednoczesne wykonanie nie mniej niż 3 oznaczeń -20% i nie więcej niż 6 oznaczeń -80%	190							
8.	Antysurowica IgG do oznaczania prążków oligoklonalnych w PMR	190							

	(jeżeli nie jest zawarta w poz. 7)								
9.	Kontrola normalna do elektroforezy	1 raz w tygodniu							
10.	Kontrola patologiczna do elektroforezy	1 raz w tygodniu							
11.	Kontrola do immunofiksacji	1 raz na 2 miesiące							
12.	Kontrola do prążków oligoklonalnych w PMR	1 raz na 2 miesiące							
13.	Kontrola zewnętrzna laboratoryjna na koszt Wykonawcy.	dwa razy w roku							
14.	Odczynnik odbiający wykorzystywany do oznaczania krioglobulin (jeżeli jest wymagany w oferowanej metodzie)	60 wyników dodatnich							
15.	Inne produkty niezbędne do wykonywania w/w badań w podanych ilościach								
Razem:									
			Czynsz najmu netto/1m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa oferowanego analizatora/Producent	
	Oplata najmu analizatora			12					
OGÓŁEM:									

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

Wymagane parametry:

-wszystkie odczynniki podstawowe, materiały kontrolne oraz odczynniki niezbędne do wykonania wyżej wymienionych badań nie mogą zawierać takich substancji jak : kwas octowy i metanol

W formularzu asortymentowo-cenowym mają być uwzględnione wszystkie potrzebne wyroby do wykonania wymienionej ilości badań oraz do zabezpieczenia właściwej ciągłej pracy analizatora, a także zabezpieczenia prawidłowego, ciągłego i wiarygodnego wykonywania badań przez Zamawiającego.

W przypadku niedoszacowania przez Wykonawcę wyrobów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć potrzebne wyroby na własny koszt, w przeciwnym razie będzie ponosił kary umowne.

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY**

Odczynniki laboratoryjne do biochemii

L. P.		Wymagana ilość oznaczeń na 12 miesięcy	Ilość oznaczeń w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Białko całkowite(surowica,osocze,plynz jam ciała)	18000							
2.	Bilirubina całkowita(surowica osocze)	38000							
3.	Bilirubina bezpośrednia (surowica,osocze)	3300							
4.	AST(surowica,osocze)	39000							
5.	ALT(surowica,osocze)	41000							
6.	CK(surowica,osocze)	10500							
7.	CK-MB(surowica,osocze)	8500							
8.	Kreatynina(surowica,osocze)	54000							
9.	Wapń Całkowity (surowica,osocze,mocz)	14500							
10.	Fosforany nieograniczone (surowica,osocze,mocz)	5000							
11.	Cholesterol Całkowity(surowica,osocze)	16500							
12.	HDL-Cholesterol metoda bezpośrednia !	10500							
13.	LDL-cholesterol metoda bezpośrednia !	800							
14.	Triglicerydy(surowica,osocze)	16500							
15.	Amylaza(surowica,osocze,plyn z jam ciała)	12500							
16.	ASO-ilościowo(surowica,osocze)	1500							

17.	Białko(w mocz i płynie mózgowo rdzeniowym	900							
18.	C 3 (surowica, osocze)	1500							
19.	C 4 (surowica, osocze)	1500							
20.	IgG (surowica, osocze, płyn mózgowo-rdzeniowy)	2000							
21.	IgA (surowica, osocze)	1500							
22.	IgM (surowica,osocze)	1500							
23.	Żelazo (surowica, osocze)	3500							
24.	Fosfataza alkaliczna surowica, osocze, płyn z jam ciała)	19500							
25.	Kwas moczowy (surowica, osocze, mocz)	10000							
26.	GTP (surowica,osocze)	27500							
27.	Magnez (surowica,osocze)	10500							
28.	Mocznik (surowica,osocze)	5500							
29.	Glukoza (surowica, osocze, mocz, płyn z jam ciała, płyn mózgowo-rdzeniowy)	69000							
30.	CRP – ilościowo (surowica, osocze)	43500							
31.	Albumina (surowica, osocze)	9500							
32.	TIBC (surowica,osocze)	2400							
33.	Potas (ISE- surowica, osocze, mocz)	43000							
34.	Sód (ISE – surowica, osocze,mocz)	43000							
35.	Chlorki (ISE – surowica, osocze)	43000							
36.	Alfa 1 antytrypsyna (surowica, osocze)	700							
37.	Lipaza (surowica, osocze)	8200							

38.	Ceruloplasmina (surowica,osocze)	900							
39.	Transferyna (surowica,osocze)	600							
40.	Wolne łańcuchy lekkie kappa (surowica, osocze, mocz)	300							
41.	Wolne łańcuchy lekkie lambda (surowica, osocze, mocz)	300							
42.	Mleczany (osocze, płyn mózgowo- rdzeniowy)	900							
43.	Dehydrogenaza mleczanowa LDH (surowica, osocze, płyn z jam ciała)	6000							
44.	Akcesoria, części zużywalne i inne wyroby potrzebne do wykonania ww. ilości oznaczeń w ciągu 12 miesięcy								
45.	Materiały kontrolne oraz kalibratory potrzebne do ww. ilości oznaczeń w ciągu 12 miesięcy								
Razem: odczynniki, materiały kontrolne, akcesoria, części zużywalne i inne wyroby potrzebne do wykonania ww. ilości oznaczeń									
			Czynsz najmu netto/1m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa oferowanego analizatora/Producent	
1.	Oплата najmu analizatora I (lokalizacja Medyków)			12					
2.	Oплата najmu analizatora II (lokalizacja Ceglana)								
	Razem:								
OGÓŁEM:									

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

Wymagane parametry:

- odczynniki powinny być w pełni kompatybilne z zaoferowanymi analizatorami oraz takie same dla obu analizatorów
- materiał kontrolny na dwóch poziomach (Normal i Abnormal) zawierający wszystkie wymienione w powyższej tabeli parametry, aby mogły być objęte wewnątrzlaboratoryjną kontrolą jakości
- badania materiału kontrolnego na dwóch poziomach wykonywane będą codziennie
- standardy lub multikalibratory w zestawie lub poza nim
- data ważności odczynników – 9 miesięcy od daty dostawy
- wskazane przez Zamawiającego ilości oznaczeń uwzględniają dodatkowe oznaczenia z tytułu wykonania kalibracji, oznaczeń materiału kontrolnego oraz ewentualnych powtórek oznaczeń próbek badanych
- odczynniki powinny być gotowe do użytku lub /i Zamawiający ma zapewnioną możliwość sporządzania roztworów roboczych w ilościach potrzebnych do wykonania badań danego dnia.

W formularzu asortymentowo-cenowym biorąc pod uwagę ilość przewidywanych oznaczeń mają być uwzględnione wszystkie potrzebne akcesoria, materiały zużywalne, tonery do drukarek, w ilości uwzględniającej wydruki kalibracji, wartości materiałów Levey Jenningsa oraz wszystkie dodatkowe, wymienione i nie wymienione przez Zamawiającego produkty niezbędne do prawidłowego i ciągłego funkcjonowania analizatorów.

W przypadku niedoszacowania przez Wykonawcę wyrobów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć potrzebne wyroby na własny koszt, w przeciwnym razie będzie ponosił kary umowne.

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

**WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-JAKOŚCIOWE
OFEROWANEGO (DO NAJMU)
ANALIZATORA DO BADAŃ SEROLOGICZNYCH
W ILOŚCI 2 SZTUKI**

PRODUCENT	
KRAJ POCHODZENIA	
MODEL/TYP	
ROK PRODUKCJI	

L.p.	Parametry	Wartość wymagana	Punktacja	Parametr oferowany – wpisać oraz zaznaczyć czytelnie w materiałach informacyjnych
1.	Analizator automatyczny do badań serologicznych, nablutowy- 2 sztuki (lokalizacja Katowice, ul. Medyków 14)	TAK		
2.	Analizator automatyczny fabrycznie nowy (nie starszy niż 2016 r.)	TAK		
3.	Analizator automatyczny pracujący w oparciu o technikę testów mikrokolumnowych żelowych i wykonujący wszystkie podane w Załączniku nr 4.1 badania.	TAK		
4.	Możliwość załadowania na analizator minimum 40 próbek badanych.	TAK		
5.	Możliwość załadowania na analizator minimum 20 kart	TAK		
6.	Możliwość pracy z próbkami pierwotnymi systemów zamkniętego pobierania krwi (średnica 10 – 16 mm)	TAK		
7.	Analizator musi obsługiwać próbki krwi jednocześnie pobrane w systemie aspiracyjno-próżniowym (Sarstedt Kabe) oraz próżniowym (Becton Dickinson)	TAK		
8.	Akceptacja różnych systemów kodów kreskowych.	TAK		
9.	Detektor wykrywający nieprawidłowości, system zapobiegający złamaniu igły.	TAK		
10.	Inkubator posiada dwa niezależne bloki grzewcze.	TAK/NIE*	TAK-5pkt NIE-0pkt	
11.	Automatyczny odczyt kart przez czytnik / kamerę automatycznego analizatora.	TAK		
12.	Analizator wyposażony w zewnętrzny system podtrzymywania napięcia UPS	TAK		
13.	Wszystkie odczynniki (karty, krwinki wzorcowe) oraz analizator (z wyjątkiem kontroli, sprzętu komputerowego, płynów systemowych analizatora) muszą pochodzić od tego samego producenta i być w pełni kompatybilne.	TAK		
14.	Pojedyncze nakłuwanie mikrokolumn, gwarantujące całkowite wykorzystanie mikrokart.	TAK/NIE*	TAK-10pkt NIE-0pkt	
15.	Umożliwienie ponownego wykorzystywania częściowo zużytych kart. Wykorzystywanie każdej kolumny	TAK/NIE*	TAK-10pkt NIE-0pkt	
16.	Wymagany system pracy analizatora w pełni zautomatyzowany, wykonujący całą procedurę od pobrania próbki badanej z próbki do przesłania wyniku do komputera.	TAK		

17.	Analizator przystosowany do pracy ciągłej 24 godziny na dobę, 7 dni w tygodniu, bez potrzeby wyłączania.	TAK		
18.	Analizator musi pracować w trybie wolnego dostępu – umożliwiając rozpoczęcie wykonywania badań, łącznie z zakropleniem materiału badanego, w trakcie trwania procedury wykonywania badań zleconych wcześniej oraz posiadać funkcję wykonywania badań pilnych (STAT).	TAK		
19.	Wymagany wbudowany system kontroli jakości dla poszczególnych modułów automatycznego analizatora, tj.: - wirówki: kontrola prędkości wirowania, - inkubatora: temperatura inkubacji, - systemu pipetującego: kontrola objętości pipetowania, - odczynników.	TAK		
20.	Automatyczny system powiadamiania operatora (w realnym czasie) m. in. o: - aktualnym stanie odczynników, kart, - niewystarczającej do wykonania zaplanowanych badań ilości odczynników / kart.	TAK		
21.	System wykrywania skrzepu	TAK		
22.	Otwieranie kart zabezpieczone przed kontaminacją (dedykowany nakłuwacz/system otwierający do każdego rodzaju kart),	TAK		
23.	System usuwania zużytych kart, wykluczający kontakt z materiałem zakaźnym. Wbudowany w analizator, automatyczny system przenoszenia kart do pojemnika na odpady – bez udziału operatora.	TAK		
24.	Grupa krwi układu ABO/Rh i izoaglutyniny A1,B - na jednej karcie	TAK/NIE*	TAK=10 pkt. NIE=0 pkt.	
25.	Wszystkie oferowane karty do oznaczeń grup krwi zawierają kolumnę z kontrolą wewnętrzną	TAK/NIE*	Tak - 10 pkt Nie – 0 pkt	
26.	Karty noworodkowe posiadają mikrokolumny żelowe do oznaczania BTA wypełnione zarówno surowicą antyglobulinową poliwalentną, jak i monowalentną IgG	TAK/NIE*	Tak - 10 pkt Nie – 0 pkt	
27.	Brak konieczności inkubacji kart grupowych przed wirowaniem	TAK/NIE*	Tak - 10 pkt Nie – 0 pkt	
28.	Archiwizacja danych bezpośrednio z analizatora	TAK		
29.	Wymagane oprogramowanie analizatora w języku polskim	TAK		
30.	Bezpłatna usługa serwisowa, przegląd techniczny (co najmniej 1x), szkolenie personelu oraz pomoc merytoryczna w trakcie trwania umowy	TAK		
31.	Dodatkowe oprzyrządowanie niezbędne do prawidłowego funkcjonowania analizatora (UPS, komputer własny analizatora, drukarka)	TAK		
32.	Analizator podłączony do informatycznego systemu szpitalnego (Lab3000 firmy Infopublishing i InfoMedica firmy Asseco Poland S.A.) z możliwością dwukierunkowej komunikacji. Podłączenie na koszt Wykonawcy.	TAK		

*wskazać właściwe

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

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

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

**WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-JAKOŚCIOWE
OFEROWANEGO (DO NAJMU)
ANALIZATORA DO BADAŃ ELEKTROFOREZY BIAŁEK
W ILOŚCI 1 SZTUKA**

PRODUCENT	
KRAJ POCHODZENIA	
MODEL/TYP	
ROK PRODUKCJI	nowy/używany*

L.p.	Parametry	Wartość wymagana	Punktacja	Parametr oferowany – wpisać oraz zaznaczyć czytelnie w materiałach informacyjnych
Parametry dla zautomatyzowanego systemu do elektroforezy na żelach agarozowych.				
1.	Analizator wraz z osprzętem, nowy lub używany nie starszy niż 2016 rok (po gruntownym i autoryzowanym przeglądzie technicznym) - 1 sztuka (lokalizacja Katowice, ul. Medyków 14)	TAK		
2.	System do elektroforezy działający automatycznie: -aplikacja próbek na żel -rozdziół -utrwalanie -barwienie -odbarwianie -suszenie płytki	TAK		
3.	Aparat wykonuje następujące oznaczenia: -proteinogram -immunofiksacji, białko Bence-Jonesa -prążki ologoklonalne	TAK		
4.	Oznaczenie białka monoklonalnego w klasach IgG, IgA, IgM, kappa lambda, wolne kappa i wolne lambda w surowicy i w moczu	TAK		
5.	Pasma oligoklonalne w PMR wykonywane metodą bez immunoblotingu lub z immunoblotingiem z zastosowaniem dwóch przeciwciał	TAK	*	Bez immunoblotingu = 5 pkt. Z immunoblotingiem z zastosowaniem dwóch przeciwciał = 10 pkt.
6.	Aparat wykonuje rozdziały elektroforetyczne białek surowicy krwi wykorzystując materiał natywny bez obróbki wstępnej	TAK		
Warunki graniczne systemu do skanowania i interpretacji żelu.				
7.	Jednostka sterująca urządzeniem skanującym, komputer zewnętrzny PC, drukarka	TAK		
8.	Automatyczne skanowanie całej płytki przy użyciu densytometru.	TAK/NIE*	TAK=10 pkt. NIE=5 pkt.	
9.	Tworzenie bazy danych pacjentów – wykresy i rozdziały	TAK		
10.	Czas skanowania żelu poniżej 2 min.	TAK/NIE*	TAK=10 pkt. NIE = 0 pkt.	
11.	Prezentacja wyników za pomocą wykresów, obrazu zeskanowanego, stężenia TP, frakcji (wartości procentowe, stosunek albumin do globulin). Informacje zawarte w liście roboczej zawierają dane demograficzne pacjenta.	TAK		
12.	Aparat oblicza w sposób pół ilościowy białko z zaznaczonego fragmentu krzywej (białko monoklonalne)	TAK/NIE*	TAK=10 pkt. NIE=0 pkt.	

13.	Aparat posiada funkcję porównania rozdziałów tego samego pacjenta	TAK/NIE*	TAK=10 pkt. NIE=0 pkt.	
14.	System kontroli jakości oparty na regułach Westgarda do wyboru przez użytkownika. i wykresach Levey-Jenningsa, dane z oznaczeń materiału kontrolnego przekazywane do systemu informatycznego laboratorium, celem ich opracowania w tym systemie pod kątem kontroli jakości	TAK		
15.	Zagwarantowanie interfejsu sprzętowego i programowego pomiędzy analizatorem a funkcjonującym w laboratorium systemem informatycznym InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. i Lab3000 firmy Infopublishing w stopniu 100% kompatybilności wraz z pełną integracją analizatora w/w systemem informatycznym. Podłączenie na koszt Wykonawcy	TAK		
16.	Oprządkowanie komputerowe tzn. komputer z oprogramowaniem kompatybilny z analizatorem, klawiatura, drukarka, ekran, myszka, UPS z możliwością instalowania oprogramowania będącego własnością Zamawiającego	TAK		
17.	Dodatkowe niezbędne oprządkowanie potrzebne do zabezpieczenia prawidłowej i ciągłej pracy analizatora	TAK		
18.	Usługa serwisowa, przegląd techniczny (co najmniej 1x na pół roku), szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy.	TAK		

*wskazać właściwe

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

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

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

.....

pieczęć firmowa wykonawcy

**WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-JAKOŚCIOWE
OFEROWANEGO (DO NAJMU)
ANALIZATORA DO BIOCHEMICZNEGO
W ILOŚCI 2 SZTUKI**

	ANALIZATOR I (lokalizacja Katowice, Medyków 14)	ANALIZATOR II (lokalizacja Katowice, Ceglana 35)
PRODUCENT		
KRAJ POCHODZENIA		
MODEL/TYP		
ROK PRODUKCJI	nowy/używany*	nowy/używany*

L.p.	Parametry	Wartość wymagana	Punktacja	Parametr oferowany – wpisać oraz zaznaczyć czytelnie w materiałach informacyjnych
1.	W pełni automatyczne analizatory do badań biochemicznych fabrycznie nowe lub używane nie starsze niż wyprodukowane w roku 2015 (po gruntownym, autoryzowanym przeglądzie technicznym), do postawienia na podłodze – 2 sztuki.	TAK		
2.	Analizatory o ciągłym i swobodnym dostępie, wykonujący pomiar pacjent po pacjencie z bezpośrednim odczytem fotometrycznym w rotorze reakcyjnym przy zastosowaniu kuwet kwarcowych wielokrotnego użytku.	TAK/NIE*	TAK- kuweta kwarcowa-10pkt NIE -kuweta inna-5pkt	
3.	Stacja mycia kuwet: - mycie kuwet ma obejmować: cykl mycia , cykl osuszania, cykl kontroli czystości kuwety - sygnalizowanie przez analizator o nieprawidłowo umytej kuwecie (system ma mieć możliwość zapamiętania i omijania brudnych, niedomytych kuwet) lub flagowania wyniku uzyskanego z niedomytej kuwety.	TAK		
4.	Maksymalna ilość wykonywanych badań na godzinę: dla analizatora I minimum 500 badań maksymalnie 800 badań; dla analizatora II minimum 200 badań maksymalnie 400 badań.	TAK		
5.	Analizator I ma posiadać moduł ISE do oznaczania stężenia sodu, potasu i chlorków – metoda bezpośrednia, elektrody jonoselektywne	TAK		
6.	Materiał biologiczny wykorzystywany do badań: surowica, osocze, mocz, płyn mózgowo-rdzeniowy, płyny z jam ciała.	TAK		
7.	Możliwość pobrania próbki pierwotnej do analizy bezpośrednio z systemu aspiracyjno-próżniowego oraz systemu Vcutimer po jej uprzednim odwirowaniu.	TAK		
8.	Możliwość wykonania próbki cito	TAK		
9.	Możliwość dostawiania próbek rutynowych i citowych oraz dostawiania odczynników w trakcie trwania badań.	TAK		

10.	Wizualne przedstawienie rozmieszczenia odczynników i informacja o dostępnych objętościach oraz ilościach testów	TAK		
11.	W obu analizatorach muszą być stosowane te same odczynniki, te same wartości referencyjne, parametry metod, zakresy wartości kontrolnych oraz materiały zużywalne i inne.	TAK		
12.	Automatyczne rozcieńczanie próbki po przekroczeniu liniowości metody	TAK		
13.	Zasady pomiaru: fotometria absorbcyjna, turbidymetria /immunoturbidymetria, ISE (dot. Analizatora I)	TAK		
14.	Możliwość dokonywania pomiarów mono i bichromatycznych.	TAK		
15.	Ilość filtrów dostosowana do menu badań wykonywanych przez Zamawiającego	TAK		
16.	Menu testowe : AST, ALT, LDH, amylaza we krwi i w moczu, CK, CK-MB, bilirubina całkowita, bilirubina bezpośrednia, cholesterol całkowity, HDL – cholesterol bezp., LDL – cholesterol bezp., triglicerydy, kreatynina, białko całkowite, wapń całkowity w surowicy i w moczu, fosforany nieograniczone w surowicy i w moczu, IgG, IgM, IgA, CRP, C3C4, magnez, ASO – ilościowo, fosfataza alkaliczna, mocznik, GTP, białko w moczu, żelazo, TIBC, glukoza w surowicy i w moczu, kwas moczowy, albumina, lipaza, sód. potas, chlorki, ceruloplazmina, transferyna, alfa 1 antytrypsyna, wolne łańcuchy lekkie kappa, wolne łańcuchy lekkie lambda, mleczny	TAK		
17.	Reakcje: pomiar absorbancji, punkt końcowy, kinetyczne	TAK		
18.	Typ kalibracji : liniowa / jednopunktowa, dwupunktowa, wielopunktowa/ kalibracja wielopunktowa nieliniowa	TAK		
19.	Swobodny dostęp do sposobów kalibracji zgodnych z typem reakcji	TAK		
20.	Programowalna objętość odczynników nie większa niż 450µl	TAK		
21.	Programowalna objętość próbki w zakresie nie większym niż 100 µl	TAK		
22.	Termostatowany rotor - temperatura reakcji 30 st. C i/lub 37 st.C	TAK		
23.	Igły aspiracyjne: a.igły aspirujące odczynniki (min.2) b.igła aspirująca próbki badane	TAK		
24.	Automatyczne mycie igły próbkowej po wykryciu skrzepu i flagowanie próbki w oprogramowaniu, bez zatrzymywania pracy aparatu.	TAK		
25.	Sonda reagentowa powinna posiadać czujnik poziomu cieczy	TAK		
26.	Sonda pobierająca próbki powinna posiadać czujnik poziomu cieczy oraz detektor skrzepu	TAK		
27.	Jednostka reakcyjna powinna być wyposażona w mieszadła działające natychmiast po dodaniu reagentów (min.2)	TAK		
28.	System chłodzenia odczynników na pokładzie	TAK		
29.	Automatyczne mycie wewnętrzne i zewnętrzne sond	TAK		
30.	Analizator sygnalizuje przekroczenie dopuszczalnego poziomu ścieków	TAK/NIE*	TAK-5pkt NIE-0pkt	
31.	System kontroli jakości oparty na regułach Westgarda do wyboru przez użytkownika i wykresach Levey-Jenningsa, dane z oznaczeń materiału kontrolnego przekazywane do systemu informatycznego laboratorium, celem ich opracowania w tym systemie pod kątem kontroli jakości	TAK		
32.	Wykresy Levey-Jenningsa – możliwość wyświetlenia dwóch poziomów kontroli na tym samym wykresie	TAK/NIE*	TAK-10pkt NIE-5pkt	

33.	Dane z oznaczeń materiałów kontrolnych przekazywane do systemu informatycznego laboratorium, celem ich opracowania w tym systemie pod kątem kontroli jakości	TAK		
34.	Pełna kompatybilność aparatów z odczytnikami, aplikacje wpisane fabrycznie w oprogramowanie analizatora.	TAK		
35.	Wymagane oprogramowanie analizatora w języku polskim	TAK		
36.	Bezpłatna usługa serwisowa, przegląd techniczny (co najmniej 1x), szkolenie personelu oraz pomoc merytoryczna w trakcie trwania umowy	TAK		
37.	Dodatkowe oprzyrządowanie niezbędne do zabezpieczenia prawidłowej i ciągłej pracy analizatora (o ile jest wymagane)	TAK		
38.	Oprzyrządowanie komputerowe tzn. komputer z oprogramowaniem kompatybilny z analizatorem , klawiatura, drukarka, ekran, myszka, UPS, z możliwością instalowania oprogramowania będącego własnością Zamawiającego Infomedica firmy Asseco Poland S.A.oraz LAB3000 firmy Infopublishing. Podłączenie na koszt Wykonawcy	TAK		

*wskazać właściwe

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

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

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

UMOWA –wzór

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

a

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

1.....

2.....

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

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

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

1. zobowiązuje się sukcesywnie sprzedawać i dostarczać do siedziby Zamawiającego **odczynniki laboratoryjne do serologii transfuzjologicznej/ odczynniki laboratoryjne do elektroforezy białek / odczynniki laboratoryjne do biochemii** wraz z akcesoriami i częściami zużywalnymi, materiałami kontrolnymi i kalibracyjnymi oraz innymi wyrobami potrzebnymi do wykonania wymaganej ilości oznaczeń (zwane dalej łącznie **Wyrobami medycznymi**) których ilość, rodzaj i cena wymienione są w załączniku nr 1 do niniejszej umowy (formularz asortymentowo - cenowy)
2. zobowiązuje się wynająć oraz dostarczyć do siedziby Zamawiającego, zainstalować i uruchomić fabrycznie nowy/używany **analizator do badań serologicznych/analizator do wykonywania elektroforezy białek / analizator do badań biochemicznych** w ilości ... sztuk (zwany dalej **Analizatorem**), którego parametry techniczno-jakościowe określone zostały w załączniku nr 2 do niniejszej umowy
3. zobowiązuje się przeszkolić wskazanych przez Zamawiającego pracowników z zakresu obsługi Analizatora w stopniu umożliwiającym należyte wykonywanie badań oraz prawidłową eksploatację Analizatora.

§2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE DOSTARCZANIA WYROBÓW MEDYCZNYCH

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę w zakresie dostarczania Wyrobów medycznych zgodnie z:
 - a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211);
 - b) zaleceniami producenta dotyczącymi warunków transportu do siedziby Zamawiającego
 - c) warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania Wyrobów medycznych kompletnych, zdalnych do użytku, dopuszczonych do obrotu i używania oraz wolnych od wad.
3. Dostarczane do Zamawiającego Wyroby medyczne powinny być przez Wykonawcę odpowiednio opakowane i oznakowane (tj. muszą posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta, numerze serii, sposobie przechowywania oraz inne zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania Wyrobów medycznych w języku angielskim.
4. Okres przydatności do użycia dostarczanych Wyrobów medycznych nie może być krótszy niż określony w Załączniku nr 1 do umowy.
5. Każdorazowa dostawa częściowa zamówionych Wyrobów medycznych odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia Zamawiającego.
6. Zamówienia będą przesyłane Wykonawcy faksem lub e-mailem na numer/adres podany w niniejszej umowie.
7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faksem lub e-mailem otrzymania każdego zamówienia. Potwierdzenia otrzymania zamówienia będą przesyłane faksem/e-mailem na numer/adres Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
8. Zamawiający upoważnia do składania zamówień na dostawy częściowe: Dział Zaopatrzenia fax nr (32) 2518475 e-mail zaopatrzenie@uck.katowice.pl
9. Wykonawca upoważnia do przyjmowania i potwierdzania zamówień na dostawy częściowe tel nr fax nr e-mail
10. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe Wyrobów medycznych w asortymencie i ilości wskazanej w zamówieniach, o których mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu w terminie dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.
11. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić najpóźniej w dniu poprzedzającym dostawę.
12. Każdorazowa dostawa Wyrobów medycznych będzie następować najpóźniej do godz. 14-tej.
13. Wykonawca ponosi koszty transportu, ubezpieczenia oraz dostarczenia Wyrobów medycznych do pomieszczeń magazynowych Zamawiającego zlokalizowanych w Katowicach przy ulicy Ceglanej 35 lub Medyków 14 –zgodnie ze złożonym zamówieniem częściowym.
14. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
15. W przypadku gdyby Wykonawca w swojej ofercie źle oszacował ilość Wyrobów medycznych potrzebnych do wykonania wymaganej przez Zamawiającego ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć brakujące Wyroby medyczne na zasadach określonych w § 7 ust. 5.
16. W przypadku niezawinionej przez Zamawiającego awarii Analizatora Wykonawca jest zobowiązany do naprawienia wynikłej z tej przyczyny szkody, w szczególności poprzez dostarczenie Zamawiającemu Wyrobów medycznych w ilości utraconej na skutek awarii lub zapłaty Zamawiającemu wartości tych Wyrobów medycznych. O awarii Zamawiający poinformuje Wykonawcę faksem lub e-mailem podając, jakie Wyroby medyczne i ich ilość znajdowały się w Analizatorze w momencie awarii. Wykonawca w ciągu 7 dni zwróci Zamawiającemu równowartość utraconych Wyrobów medycznych lub dostarczy je nieodpłatnie Zamawiającemu na swój koszt.
17. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą Wyrobów medycznych dostarczy karty charakterystyki SDS w odniesieniu do substancji niebezpiecznych oraz substancji i mieszanin spełniających kryteria zaklasyfikowania, jako stwarzające zagrożenie, zgodnie z obowiązującymi wymaganiami, a także będzie każdorazowo dostarczał wszelkie niezbędne aktualizacje w/w kart w sytuacji, gdy pojawią się nowe informacje, które mogą mieć wpływ na środki kontroli ryzyka lub nowe informacje o zagrożeniach.
18. Zamawiający ma prawo do składania zamówień na Wyroby medyczne bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania.

§ 3

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE NAJMU ANALIZATORA

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, zainstalować i uruchomić Analizator w Laboratorium Zamawiającego (lokalizacja Ceglana 35/Medyków 14) oraz przeszkolić w ramach wynagrodzenia umownego wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 5 dni kalendarzowych od daty rozpoczęcia realizacji umowy wskazanej w § 11 ust. 1 niniejszej umowy. Należyte wykonanie powyższych obowiązków zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym sporządzonym z udziałem obu Stron.
2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że:
 - a) oferowany do najmu Analizator jest dopuszczony do obrotu i używania, kompletny i gotowy do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, wolny od wad, ubezpieczony, a także, że Analizator zapewnia bezpieczeństwo personelu medycznego i wymagany poziom świadczonych usług medycznych,
 - b) dostarczony Analizator posiada wszystkie wymagane prawem certyfikaty lub dokumenty równoważne;
 - c) Analizator nie jest obciążony prawami osób trzecich, oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu sprowadzenia ich na polski obszar celny.
3. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu razem z Analizatorem:
 - instrukcję obsługi
 - opis parametrów technicznych oraz wyposażenia dostarczonego urządzenia
 - dokumenty określające częstość przeglądów technicznych lub innych okresowo powtarzanych czynności serwisowych zalecanych przez producenta
 - dokument określający wartości brutto dostarczonego Analizatora (do wprowadzenia w ewidencji obcych środków trwałych)
 - kopię aktualnej polisy potwierdzającej ubezpieczenie Wykonawcy od odpowiedzialności cywilnej.
4. Wszystkie dokumenty wymienione w ust. 3 zostaną dostarczone Zamawiającemu w języku polskim.
5. Dostarczony Analizator może być rozpakowany wyłącznie przez przedstawiciela Wykonawcy w obecności przedstawiciela Zamawiającego. Wykonawca odpowiada za wszelkie braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu.
6. Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępniać Analizatora do użytkowania osobom trzecim ani ich podnajmować.
7. Wykonawca gwarantuje, że osoby wykonujące obsługę serwisową posiadają wszystkie wymagane obowiązującymi przepisami oraz niezbędne dla realizacji umowy szkolenia z zakresu bezpieczeństwa i higieny pracy oraz aktualne badania lekarskie i specjalistyczne.
8. Wykonawca gwarantuje, że osoby wykonujące obsługę serwisową przebywające na terenie Szpitala będą posiadały widoczne oznakowanie z nazwą i/lub logo Wykonawcy (np. identyfikatory i/lub ubranie robocze z widocznym napisem nazwy firmy).
9. Wykonawca świadomy zagrożeń wynikających z działalności Zamawiającego (załącznik A) zobowiązuje się w terminie do 7 (siedmiu) dni od daty zawarcia niniejszej umowy dostarczyć do siedziby Zamawiającego wypełnione i podpisane następujące dokumenty:
 - załączniki B (Zobowiązanie Wykonawcy)
 - załącznik C (Lista pracowników Wykonawcy poinformowanych o zagrożeniach wynikających z działalności Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach)
 - załącznik D (Zasady środowiskowe dla Wykonawców).
10. Wykonawca zobowiązuje się w dniu zawarcia niniejszej umowy zawrzeć umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych na warunkach wskazanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 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 ANALIZATORA

1. Wykonawca przez cały okres trwania umowy na własny koszt dokonuje napraw Analizatora, przeglądów technicznych i wymiany części zamiennych.
2. Wymagany czas naprawy nie może przekroczyć 48 godzin od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego uszkodzenia.
3. W przypadku, gdy czas naprawy będzie dłuższy niż określony w § 4 ust. 2 Wykonawca zobowiązuje się w terminie określonym w ust. 2 dostarczyć na swój koszt Zamawiającemu urządzenie zastępcze o identycznym zastosowaniu i nie gorszych parametrach technicznych w celu umożliwienia Zamawiającemu dalszej bieżącej eksploatacji w czasie naprawy. W przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia urządzenia zastępczego Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia kosztów badań zleconych innym podmiotom do czasu dostawy urządzenia zastępczego lub do czasu uruchomienia naprawionego Analizatora w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli korzystanie z urządzenia zastępczego wymagać będzie od Zamawiającego poniesienia wyższych kosztów niż ustalone zgodnie z niniejszą umową Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kwoty stanowiącej różnicę pomiędzy kosztami korzystania z urządzenia zastępczego, a kosztami korzystania z Analizatora.
4. W przypadku, gdy liczba napraw Analizatora przekroczy 5 (pięć) (z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z wyłącznej winy Zamawiającego) Wykonawca zobowiązuje się do wymiany Analizatora na inny spełniający w pełni wymogi określone w umowie.
5. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania przeglądów technicznych w terminach zalecanych przez producenta Analizatora, co każdorazowo zostanie potwierdzone protokołem.

§ 5.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA WYROBY MEDYCZNE

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

§ 6.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA NAJEM ANALIZATORA

1. Za najem Analizatora Zamawiający będzie płacił Wykonawcy **czynsz** w wysokości **brutto** miesięcznie. W przypadku gdy czynsz jest należny za okres trwający krócej niż miesiąc kalendarzowy Wykonawcy należy się za ten okres czynsz obliczony proporcjonalnie w stosunku do czynszu należnego za cały miesiąc.
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.
3. Zapłata czynszu będzie następowała na podstawie faktur Wykonawcy wystawianych w ostatnim dniu danego miesiąca kalendarzowego. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
4. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 7.

REKLAMACJE

1. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego, że dostarczone Wyroby medyczne nie posiadają oznakowania określonego w § 2 ust. 3 umowy, stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego, stwierdzenia wadliwości lub niezgodności dostarczonych Wyrobów medycznych ze złożoną ofertą albo niezgodności określonej w § 2 ust. 15 - Zamawiający zgłosi pisemną reklamację Wykonawcy. Zgłoszenie reklamacji może nastąpić również za pośrednictwem faksu na numer wskazany w umowie.
2. Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji. Nie udzielenie odpowiedzi w tym terminie lub brak podania przyczyn nie uznania zasadności reklamacji w tym terminie uważane będzie za uwzględnienie reklamacji.
3. W przypadku uwzględnienia reklamacji Zamawiającego Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od daty zgłoszenia uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.
4. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, wadliwości lub niezgodności Wyrobów medycznych ze złożoną ofertą albo braku oznakowania dostarczonych Wyrobów medycznych w sposób określony w § 2 ust. 3 umowy do dnia usunięcia tych uchybień zamówienie częściowe będzie uważane za niezrealizowane.
5. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego niezgodności określonej w § 2 ust. 15 umowy Wykonawca zobowiązany jest własnym staraniem, na własny koszt i bez dodatkowego wynagrodzenia dostarczyć Zamawiającemu w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie taką ilość Wyrobów medycznych, która pozwoli na wykonanie wymaganej przez Zamawiającego ilości oznaczeń.
6. Wszelkie koszty związane z usunięciem uchybień objętych reklamacją Zamawiającego obciążają Wykonawcę.

§ 8.

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,5% wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu Wyrobów medycznych względem terminu określonego w § 2 ust. 10 niniejszej umowy,
 - b) w wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji któregośkolwiek z 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 którejkolwiek z 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 Analizatora względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy chyba, że w tym terminie dostarczy urządzenie zastępcze na zasadach określonych w § 4 ust. 3 umowy,
 - f) w wysokości 30,00 zł (słownie: trzydzieści złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przeglądu technicznego Analizatora względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 5 niniejszej umowy.
2. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w realizacji którejkolwiek z dostaw częściowych Wyrobów medycznych o co najmniej 5 dni albo w przypadku nie wywiązania się Wykonawcy ze zobowiązania określonego w § 4 ust. 2 umowy Zamawiający w celu utrzymania ciągłości wykonywania badań, ma prawo:
 - a) dokonać zakupu zamówionych Wyrobów medycznych u innego podmiotu i obciążyć Wykonawcę różnicą w cenie pomiędzy ceną Wyrobów medycznych określoną w umowie a ceną zapłaconą innemu podmiotowi albo
 - b) zlecić wykonanie badań w innej placówce na koszt Wykonawcy

zachowując w obu przypadkach roszczenie o naprawienie szkody wynikającej z opóźnienia.

3. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.
4. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 9.

WARUNKI ZWROTU ANALIZATORA

Po zakończeniu najmu Zamawiający wyda Wykonawcy Analizator w stanie niepogorszonym, z uwzględnieniem naturalnego zużycia wynikającego z normalnej eksploatacji Analizatora. Wykonawca zobowiązany jest do odbioru Analizatora w siedzibie Zamawiającego oraz pisemnego potwierdzenia odbioru w terminie 6 dni od daty zakończenia najmu.

§ 10.

ROZWIĄZANIE I ODSZTĄPIENIE OD UMOWY

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia 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 każdym przypadku, gdy:
 - a) opóźnienie w dostawie, zainstalowaniu i uruchomieniu analizatora przekroczy 10 dni kalendarzowych,
 - b) Wykonawca pięciokrotnie nie dotrzyma określonych w § 2 ust. 10 niniejszej umowy terminów realizacji dostaw częściowych Wyrobów medycznych;
 - c) opóźnienie w zrealizowaniu którejkolwiek dostawy częściowej Wyrobów medycznych przekroczy 10 dni kalendarzowych.
3. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres Wykonawcy podany w umowie.
4. Odstąpienie od umowy lub rozwiązanie umowy na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych i odszkodowań.

§ 11.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony 12 miesięcy poczynając od:
 - dnia 26.05.2017 r. - w zakresie Wyrobów medycznych i Analizatorów do badań serologicznych
 - dnia 14.06.2017 r. - w zakresie Wyrobów medycznych i Analizatora do wykonywania elektroforezy białek
 - dnia 13.06.2017 r. - w zakresie Wyrobów medycznych i Analizatorów do badań biochemicznych.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy: ustawy - Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych i Kodeksu Cywilnego.
3. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
4. Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie:
 - a) zmiany danych stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy)
 - b) ustawowej zmiany stawki podatku VAT (zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto przy niezmiennionej cenie netto)

- c) zmiany numeru katalogowego producenta dotyczącego Wyrobów medycznych
 - d) zmiany producenta Wyrobów medycznych, w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji – przy cenie nie wyższej niż określona w umowie. W takim przypadku Wykonawca przekazuje Zamawiającemu nowe, odpowiednie, aktualne zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.
5. Zmiany określone w ust. 4 lit. a) wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zmiany określone w ust. 4 lit. b), c), d) wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
 6. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż wymagany w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
 7. Wykonawca nie może bez uzyskania uprzedniej, pisemnej zgody Zamawiającego, 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.

Załączniki do umowy:

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

Wykonawca

Zamawiający

(wzór)
UMOWA O POWIERZENIE PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH
NR

zawarta w dniuroku w Katowicach pomiędzy:

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

ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice,

KRS 0000049660

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

Ireneusza Ryszkiewicza - p.o. Dyrektora Szpitala

zwanym w treści umowy *Zleceniodawcą*,

a

.....

.....

KRS

NIP REGON

zwanym w treści umowy *Wykonawcą*.

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. W związku z realizacją umowy nr DZP/381/32A/2017 z dnia r. zawartej pomiędzy Zleceniodawcą a Wykonawcą, której przedmiotem jest **dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów** Zleceniodawca powierza Wykonawcy w trybie art. 31 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. *o ochronie danych osobowych* (j.t. Dz. U. 2015r. poz. 2135, z późn.zm.) zwanej dalej „ustawą” przetwarzanie danych osobowych.
2. Zleceniodawca oświadcza, że jest administratorem danych, które powierza.
3. Zleceniodawca powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych w zakresie określonym w § 2.

§ 2

Zakres i cel przetwarzania danych

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

§ 3

Warunki przetwarzania danych osobowych

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

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

§ 4

Odpowiedzialność Wykonawcy

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

§ 5

Czas obowiązywania Umowy powierzenia

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

§ 6

Rozwiązanie Umowy

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

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

§ 7

Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 8

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

§ 9

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

§ 10

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

.....
za Wykonawcę

.....
za Zleceniodawcę

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

Imienny wykaz osób upoważnionych przez(nazwa wykonawcy)

L.P.	Imię i Nazwisko	Stanowisko

Podpis osoby reprezentującej Wykonawcę

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

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



CZYNNIKI CHEMICZNE

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



CZYNNIKI NIEBEZPIECZNE - URAZOWE

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

Zobowiązanie Wykonawcy

W imieniu Wykonawcy realizującego przedmiot umowy nr DZP/381/32A/2017 z dnia
(„Umowa”) zobowiązuje się do:

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

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

.....
osoba sprawująca nadzór

Wykonawca
nazwa firmy

.....
adres

W imieniu Wykonawcy:

Nazwisko, imię

Stanowisko / funkcja

.....
Data

.....
Podpis

DZP/381/32A/2017

Załącznik C

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

Nazwa firmy:

Inwestycja: Umowa nr DZP/381/32A/2017 z dnia

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

Podpis Wykonawcy.....

ZASADY ŚRODOWISKOWE DLA WYKONAWCÓW

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

Podpis Wykonawcy

.....

.....

data

