

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny nr 5
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-952 Katowice ul. Ceglana 35

Znak sprawy : D/ZP/3800/1A/13

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

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

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego powyżej 130 000 EURO** na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2010 r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.)

Specyfikację istotnych warunków zamówienia wraz załącznikami
zatwierdził w dniu: 08.01.2013 r.

DYREKTOR

Dariusz Jorg

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-952 Katowice, ul. Ceglana 35

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

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

Internet : www.klinika.katowice.pl e-mail : zp@szpitalceglana.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

Postępowanie prowadzone będzie w trybie przetargu nieograniczonego.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Dostawa odczynników do badań laboratoryjnych:

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

Część 2– paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.2 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 3–testy jakościowe - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.3 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 4– drobny sprzęt laboratoryjny - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.4 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

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

Część 6–odczynniki do oznaczania stężenia metanefryn i kwasu 5HIO oraz odczynniki do chromograniny A - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.6 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 7– odczynniki do oznaczania IgE całkowitego - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.7 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 8– odczynniki do oznaczania IgE swoistego - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.8 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 9–odczynniki do typizacji limfocytów (cytometria przepływowa)- wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.9 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 10– odczynniki chemiczne - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.10 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 11– odczynniki do oznaczania C1-inhibitora - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.11 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 12–odczynniki do hematologii - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.12 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 13– materiał kontrolny do hematologii (morfologia) - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.13 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 14– materiał kontrolny do cytometrii przepływowej (typizacja limfocytów) wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.14 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 15–materiał kontrolny dotyczący analizy ogólnej moczu oraz niektórych parametrów z zakresu immunologii - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.15 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 16– odczynniki do barwienia rozmazów krwi obwodowej , retikulocytów oraz do liczenia płytek krwi w komorze Neubauera - wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe określono w załączniku nr 4.16 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

2. Przedmiot zamówienia powinien spełniać warunki określone w ustawie o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z póź. zm.) i w innych obowiązujących przepisach prawnych w tym zakresie.
3. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych - na dowolną ilość części.

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

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA: dostawy odbywać się będą w okresie do 12 miesięcy od dnia podpisania umowy w ilościach i asortymencie wskazanych każdorazowo w zamówieniu częściowym w terminie do 7 dni kalendarzowych (a dla części nr 13 i 14 do 30 dni kalendarzowych) od dnia złożenia zamówienia.

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

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:
 - 1). posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania; Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków - za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców, którzy przedłożą oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu według Załącznika nr 2 do SIWZ
 - 2). posiadania wiedzy i doświadczenia; Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków - za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców, którzy przedłożą oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu według Załącznika nr 2 do SIWZ
 - 3). dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia; Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków - za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców, którzy przedłożą oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu według Załącznika nr 2 do SIWZ.
 - 4). sytuacji ekonomicznej i finansowej; Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków - za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców, którzy przedłożą oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu według Załącznika nr 2 do SIWZ
2. Ponadto o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - 1). nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia (art. 24 ust. 1 ustawy Pzp)
 - 2). złożą ofertę, której treść odpowiada treści niniejszej Specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
3. Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.
4. Jeżeli z uzasadnionej przyczyny wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez zamawiającego warunku.
5. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu przez wykonawców będzie dokonana na podstawie przedłożonych w ofercie oświadczeń i dokumentów według formuły spełnia/nie spełnia.

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

1. Oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp – według druku stanowiącego załącznik nr 2 specyfikacji.

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

1. Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia – według druku stanowiącego załącznik nr 3 specyfikacji.

2. Aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp.
3. Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
4. Aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
5. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4 – 8 ustawy, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
6. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 9 ustawy Prawo zamówień publicznych, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

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

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, wykonawca dołączy do oferty zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym tj. w odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia - deklaracje zgodności z wymaganiami zasadniczymi (*dotyczy wszystkich klas wyrobów medycznych*), certyfikaty jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego (*o ile są wymagane*).

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

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie po upływie terminu składania wniosku, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Dla ułatwienia udzielania odpowiedzi wszelkie pytania dotyczące przedmiotu zamówienia prosimy przesłać równocześnie e-mailem na adres zp@szpitalceglana.pl
2. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zamawiający i wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną. Jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazuje oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania. Do przekazywania oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu stosuje się wyłącznie drogę pisemną.
3. Osoba uprawniona do porozumiewania się z wykonawcami: Andrzej Rehowicz Kierownik Działu Zamówień Publicznych - fax 32 3581-432, e-mail : zp@szpitalceglana.pl.

X. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca przystępujący do niniejszego przetargu nieograniczonego jest obowiązany wnieść wadium. Wadium wynosi:

Część 1 – 660,00złotych (słownie: sześćset sześćdziesiąt złotych00/100)
Część 2 – 70,00złotych (słownie: siedemdziesiąt złotych00/100)
Część 3 – 120,00złotych (słownie: sto dwadzieścia złotych00/100)
Część 4 – 100,00złotych (słownie: sto złotych00/100)
Część 5 – 90,00złotych (słownie: dziewięćdziesiąt złotych00/100)
Część 6 – 1700,00złotych (słownie: jedentysiąc siedemset złotych00/100)
Część 7 – 40,00złotych (słownie: czterdzieć złotych00/100)
Część 8 – 240,00złotych (słownie: dwieście czterdzieć złotych00/100)
Część 9 – 220,00złotych (słownie: dwieście dwadzieścia złotych00/100)
Część 10 – 30,00złotych (słownie: trzydzieć złotych00/100)
Część 11 – 50,00złotych (słownie: pięćdziesiąt złotych00/100)
Część 12 – 440,00złotych (słownie: czterysta czterdzieć złotych00/100)
Część 13 – 140,00złotych (słownie: sto czterdzieć złotych00/100)
Część 14 – 150,00złotych (słownie: sto pięćdziesiąt złotych00/100)
Część 15 – 60,00złotych (słownie: sześćdziesiąt złotych00/100)
Część 16 – 4,00złotych (słownie: cztery złote00/100)

Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert.

2. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - a) w pieniądzu - wpłaty należy dokonać przelewem na konto ING Bank Śląski o/Katowice 39105012141000002212868166. Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.
 - b) w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym
 - c) gwarancjach bankowych
 - d) gwarancjach ubezpieczeniowych
 - e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 109, poz. 1158 z późn. zm.)
4. Wadium w formie poręczeń i gwarancji powinno zostać złożone w Samodzielnym Publicznym Szpitalu Klinicznym Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, ul. Ceglana 35, w pokoju nr 154 (Sekretariat) w oryginale w zapieczętowanej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy oraz napisem:

„ D/ZP/3800/1A/13 WADIUM

– Nie otwierać przed 18.02.2013 r. godz.10.30”

5. Zaleca się, aby kserokopia gwarancji lub poręczenia była dołączona do oferty.
6. Zamawiający zwraca wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem pkt 9a.
7. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego wniesienia żądano.
8. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium, na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
9. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli:
 - a) wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 Prawa zamówień publicznych, nie złożył dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w art. 25 ust. 1 Pzp, lub pełnomocnictw, chyba, że udowodni, że wynika to z przyczyn nie leżących po jego stronie,
 - b) wykonawca, którego oferta została wybrana
 - odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie ,
 - nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy

- zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

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

XII. DOKUMENTY WYMAGANE W OFERCIE

1. Wypełniony czytelnie, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz ofertowy według druku stanowiącego załącznik nr 1 specyfikacji.
2. Wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz cenowy zawierający wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe przedmiotu zamówienia na drukach (odpowiednio do oferowanej/nych części) stanowiących załączniki nr 4.1 do 4.16 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
3. Dokumenty i oświadczenia wyszczególnione w pkt VI, VII i VIII niniejszej SIWZ.

XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

1. Wykonawca ponosi wszelkie koszty przygotowania i złożenia oferty.
2. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na dowolną ilość części, przy czym części nie mogą być dzielone przez Wykonawców.
3. Ofertę sporządza się w języku polskim z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Wszystkie dokumenty potwierdzające spełnienie przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz potwierdzające spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez zamawiającego - załączane do oferty, mogą być złożone w formie oryginałów lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu, jeżeli złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.
5. W przypadku udzielenia pełnomocnictwa do reprezentacji Wykonawcy wymagane jest złożenie oryginału dokumentu lub kserokopii poświadczonej notarialnie.
6. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski potwierdzonym za zgodność z oryginałem przez wykonawcę (osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy).
7. Dla wykonawców występujących wspólnie ma w szczególności zastosowanie art. 23 Prawa zamówień publicznych. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty.
8. W przypadku oferty składanej przez wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego, dokumenty potwierdzające, że wykonawca nie podlega wykluczeniu składa każdy z wykonawców oddzielnie.
9. Jeżeli wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 Pzp polega na zasobach innych podmiotów, na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b Pzp, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, zamawiający żąda przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów dotyczących tego podmiotu w zakresie wymaganym dla wykonawcy.

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

10. Jeżeli, w przypadku wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 5-8 ustawy mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wykonawca składa w odniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego albo administracyjnego miejsca zamieszkania dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 5-8 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, z tym, że w przypadku gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń – zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób.
11. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej stosuje się odpowiednio § 4 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2009 r. nr 226 poz. 1817).
12. 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

.....

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 5 SUM w Katowicach

ul. Ceglana 35 40-952 Katowice

D/ZP/3800/1A/13

„Oferta na dostawę odczynników do badań laboratoryjnych - część...

– Nie otwierać przed 18.02.2013 r. godz.10.30”

13. 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.
14. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.
15. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
16. W przypadku, gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym, muszą być oznakowane klauzulą: „Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” i dołączone do oferty; zaleca się ,aby były trwale, oddzielnie spięte.

XIV. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Opakowaną w wyżej wymieniony sposób ofertę należy złożyć w Samodzielnym Publicznym Szpitalu Klinicznym Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach przy ul. Ceglanej 35 w sekretariacie pokój 154

Termin składania ofert upływa w dniu 18.02.2013 r. o godz.10.00.

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

Otwarcie ofert nastąpi w Samodzielnym Publicznym Szpitalu Klinicznym Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach przy ul. Ceglanej 35 w pokoju 758 w dniu 18.02.2013 r. o godz. 10.30

XV. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena musi uwzględniać wszystkie wymagania niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia tj. obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia np.:
 - koszty transportu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego;
 - koszty ubezpieczenia dostawy do Zamawiającego;
 - koszty załadunku i rozładunku;
 - koszty cła i podatków, jeśli takie występują;
2. Cena ma być wyrażona w złotych polskich.
3. Wykonawca określi cenę realizacji zamówienia poprzez wypełnienie formularza cenowego według zasady: ilość x cena jednostkowa netto=wartość netto+ wartość VAT=wartość brutto, a następnie przeniesie odpowiednie wartości do formularza ofertowego. Ceny jednostkowe, wartości netto i brutto oraz należny podatek VAT należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
4. Stawka podatku VAT jest określana zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2004 r. Nr 54 poz. 535 z późn. zm.).

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

Jedynym kryterium oceny ofert jest cena 100% wagi dla każdej zaoferowanej części.

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za cenę:

C min. – cena minimalna spośród ocenianych ofert

Cn – cena badanej oferty

100 – stały współczynnik

$(C_{min} / C_n) \times 100 \times 100\% =$ ilość punktów badanej oferty

Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która otrzyma największą liczbę punktów za ww. kryterium.

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

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty o:
 - wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), siedzibę i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz uzasadnienie jej wyboru, a także nazwy (firmy), siedziby i adresy wykonawców, którzy złożyli oferty wraz ze streszczeniem oceny i porównania złożonych ofert zawierającym punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację
3. wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
 - wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
2. Zawiadomienie o wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający niezwłocznie umieści na stronie internetowej www.klinika.katowice.pl oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
3. Zamawiający zawrze umowę z wybranym wykonawcą nie wcześniej niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostanie przesłane faxem lub drogą elektroniczną, albo 15 dni – jeżeli zostanie przesłane w inny sposób, na warunkach będących istotnymi postanowieniami, a stanowiącymi wzór umowy – załącznik nr 5 do niniejszej specyfikacji. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem ww. terminów, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę. Miejsce i termin podpisania umowy zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania wykonawcy. Jeżeli wybrana oferta została złożona przez wykonawców, o których mowa w art. 23 Prawa zamówień publicznych Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie niniejszego zamówienia umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

XVIII. POZOSTAŁE REGUŁY POSTĘPOWANIA

1. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 Prawa zamówień publicznych.
2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
3. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, nie ustanawia dynamicznego systemu zakupów oraz nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.
4. Termin płatności – do 30 dni od dnia otrzymania faktury wystawionej po dostarczeniu każdej partii przedmiotu zamówienia.
5. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity : Dz. U. z 2010 r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.) oraz Kodeksu cywilnego.

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

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

Załączniki:

1. Formularz ofertowy
- 2, 3 Formularze oświadczeń wykonawcy
- 4.1 do 4.16 Formularze cenowe
5. Wzór umowy

D/ZP/3800/1A/13

Załącznik nr 1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

**FORMULARZ OFERTOWY
DLA SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO SZPITALA KLINICZNEGO NR 5
ŚLĄSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W KATOWICACH**

Nazwa wykonawcy

Siedziba:

REGON NIP

Tel. fax

Internet e-mail

Osoba do kontaktów

Ubiegając się o zamówienie publiczne na dostawę do Samodzielnego Publicznego Szpitala Klinicznego Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach **odczynników do badań laboratoryjnych** w ilości i asortymencie określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oferujemy realizację przedmiotowego zamówienia

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

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

Część 2 – paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu (Załącznik nr 4.2)

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

Część 3 – testy jakościowe (Załącznik nr 4.3)

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

Część 4 – drobny sprzęt laboratoryjny (Załącznik nr 4.4)

za cenę (wartość) netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość brutto):zł

(słownie:.....)

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

cd. Załącznika nr 1

Część 5 – odczynniki do gazometrii (Załącznik nr 4.5)

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

Część 6 – odczynniki do oznaczania metanefryn i kwasu 5HIO oraz odczynniki do chromograniny A (Załącznik nr 4.6)

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

Część 7 – odczynniki do oznaczania IgE całkowitego (Załącznik nr 4.7)

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

Część 8 – odczynniki do oznaczania IgE swoistego (Załącznik nr 4.8)

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

Część 9 – odczynniki do typizacji limfocytów (cytometria przepływowa) (Załącznik nr 4.9)

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

Część 10 – odczynniki chemiczne (Załącznik nr 4.10)

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

Część 11 – odczynniki do oznaczania C1 inhibitora (Załącznik nr 4.11)

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

Część 12 – odczynniki do hematologii (Załącznik nr 4.12)

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

cd. Załącznika nr 1

Część 13 – materiał kontrolny do hematologii (morfologia) (Załącznik nr 4.13)

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

Część 14 – materiał kontrolny do cytometrii przepływowej (typizacja limfocytów) (Załącznik nr 4.14)

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

Część 15 – materiał kontrolny dotyczący analizy ogólnej moczu oraz niektórych parametrów z zakresu immunologii (Załącznik nr 4.15)

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

Część 16 – odczynniki do barwienia rozmazów krwi obwodowej, retikulocytów oraz do liczenia płytek krwi w komorze Neubauera (Załącznik nr 4.16)

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

Termin dostawy: dostawy odbywać się będą częściowo w okresie do 12 miesięcy od dnia podpisania umowy w ilościach i asortymencie wskazanych każdorazowo w zamówieniu częściowym w terminie do 7 dni kalendarzowych, a dla części nr 13 i 14 do 30 dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.

Termin płatności: do 30 dni od dnia otrzymania faktury wystawionej po dostarczeniu każdej partii przedmiotu zamówienia.

- 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 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

- Oświadczamy, że następująca część zamówienia..... będzie powierzona podwykonawcom

- Oświadczamy, że przedmiot i warunki realizacji zamówienia są zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.

-Znając treść art. 297 §1 Kodeksu Karnego oświadczamy, że dane zawarte w ofercie, dokumentach i oświadczeniach są zgodne ze stanem faktycznym.

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

D/ZP/3800/1A/13

Załącznik nr 2

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

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

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

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

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia, w szczególności na podstawie art. 24 ust.1 ustawy, który stanowi, że z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

- 1). Wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, jeżeli szkoda ta została stwierdzona orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania;
- 2). Wykonawców, z którymi dany zamawiający rozwiązał albo wypowiedział umowę w sprawie zamówienia publicznego albo odstąpił od umowy w sprawie zamówienia publicznego, z powodu okoliczności, za które wykonawca ponosi odpowiedzialność, jeżeli rozwiązanie albo wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej nastąpiło w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, a wartość niezrealizowanego zamówienia wyniosła co najmniej 5% wartości umowy;
- 3). Wykonawców w stosunku, do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem Wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego;
- 4). Wykonawców, którzy zalegają z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 5). osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 6). spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 7). spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 8). spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 9). osoby prawne, których zarządzającego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 10). podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia, na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary;
- 11). wykonawców będących osobami fizycznymi, które prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku;
- 12). wykonawców będących spółką jawną, spółką partnerską, spółką komandytową, spółką komandytowo-akcyjną lub osobą prawną, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub zarządzającego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku.

Równocześnie oświadczam, że przyjmuję do wiadomości, iż niezależnie od wyżej wymienionych przypadków powodujących wykluczenie z postępowania, zostaną z tego postępowania wykluczeni także w razie zaistnienia okoliczności wymienionych w art. 24 ust. 2 ustawy, który stanowi, że z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawców, którzy:

- 1). wykonywali bezpośrednio czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania lub posługiwali się w celu sporządzenia oferty osobami uczestniczącymi w dokonywaniu tych czynności, chyba, że udział tych wykonawców w postępowaniu nie utrudni uczciwej konkurencji,
- 2). nie wnieśli wadium do upływu terminu składania ofert, na przedłużony okres związania ofertą lub w terminie, o którym mowa w art. 46 ust. 3, albo nie zgodzili się na przedłużenie okresu związania ofertą – w przypadku, gdy wadium jest wymagane
- 3). złożyli nieprawdziwe informacje mające wpływ lub mogące mieć wpływ na wynik prowadzonego postępowania,
- 4). nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu.

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Część 1 - Odczynniki do oznaczania stężenia glukozy

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Odczynnik do oznaczania stężenia glukozy we krwi pełnej, surowicy, moczu: - probówki z roztworem systemowym i kapilarą o poj. 20µl (gotowe do użycia) - stosowana aparatura – analizator glukozy Biosen C - Line - metoda okydazowa bez odbiańczania - precyzja oznaczeń wyrażona w cv poniżej 5 % dla materiałów kontrolnych normal i abnormal - procent błędu dokładności dla w/w materiałów kontrolnych poniżej 5 % - minimalny termin przydatności do użycia od daty dostawy 12 miesięcy		Szt	20000						
2.	Standard glukozy: - gotowy do użytku - z precyzyjnie i dokładnie wyznaczonym stężeniem glukozy - minimalny termin przydatności do użycia od daty dostawy 12 miesięcy		Szt	500						
3.	Chip sensor: - do analizatora Biosen – C Line - zabezpieczający ciągłą i właściwą pracę analizatora termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy oraz minimum 60 dni po otwarciu		Szt.	4						
4.	Roztwór systemowy: 1 opakowanie = maksimum 5 l - minimalny termin przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		litry	15						
5.	Roztwór czyszczący		Szt.	3						
RAZEM:										

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Część 2 - Paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Paski diagnostyczne do analizy ogólnej moczu: stosowany czytnik pasków diagnostycznych Mditron Junior II - termin przydatności do użycia min. 12 miesięcy od daty dostawy		Szt.	2500						
2.	Paski kalibracyjne do czytnika pasków do analizy ogólnej moczu Mditron Junior II : -maksimum 50 sztuk pasków w jednym opakowaniu -termin ważności do użycia minimum 12 miesięcy od daty dostawy		Szt.	100						
RAZEM:										

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Część 3 - testy jakościowe

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Test kasetkowy na obecność krwi utajonej w kale: immunochromatograficzny test do szybkiego jakościowego wykrywania krwi w kale, bez zastosowania specjalnej diety ! data przydatności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		Szt.	160						
2.	Troponina I : metoda immunochromatograficzna z możliwością czytelnego wizualnego odczytu test winien zawierać prążek kontroli testu oraz prążek referencyjny wykrywalność w próbce 0,5 ng/ml czułość i swoistość testu nie mniejsza niż 98% prosta procedura analityczna, czas oczekiwania na wynik maksimum 20 minut - termin ważności do użycia 12 miesięcy od daty dostawy		szt.	500						
3.	Lateks RF: wysoka czułość i swoistość testu - do odczytu wizualnego - kontrola dodatnia i ujemna w zestawie - termin ważności 12 miesięcy od daty dostawy		ozn.	1						
RAZEM:										

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Część 4 – Drobný sprzęt laboratoryjny

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Końcówki do pipet automatycznych o poj. 5 - 200 µl typ Gilson		Szt.	30000						
2.	Końcówki do pipet automatycznych o poj. 200- 1000 µl typ Gilson		szt	20000						
3.	Końcówki do pipet automatycznych o poj. 1000- 5000 µl typ Eppendorff		Szt.	3000						
4.	Pojemniki na kał		Szt.	1000						
5.	Kubki do moczu z nakrętką		Szt.	1000						
6.	Probówki Eppendorff o poj. 1,5 ml z płaskim korkiem z dnem stożkowym bezbarwna ze znacznikiem 0,1, 0,5, 1,0 i 1,5 ml		Szt.	6000						
7.	Probówki PS o pojemności 4 ml średnicy 12 mm, długości 75 mm, okrągłodenne z korkiem		Szt.	15 000						
8.	Pudełka do transportu szkiełek cytologicznych		Szt.	50						
9.	Szkiełka podstawowe białe 1 opakowanie=50 sztuk		Szt.	300						
10.	Pojemniki szklane na 5 szkiełek z nakrywką służące do barwienia preparatów histopatologicznych, pojemniki powinny zmieścić szkiełko o standardowych wymiarach		Szt.	3						
11.	Szkiełka nakrywkowe 24x60 mm 1 opakowanie= 50 sztuk		Szt.	100						
RAZEM:										

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

D/ZP/3800/1A/13

Załącznik 4.5

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Część 5 - Odczynniki do gazometrii

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Kasety umożliwiające bezpośredni pomiar następujących parametrów: pH; pCO ₂ ;pO ₂ ; tHb,SO ₂ do gazometru optycznego OPTI CCA-TS data ważności kaset minimum 9 miesięcy od daty dostawy!!! 1 opakowanie maksimum 25 kaset		op.	3						
2.	Kaseta referencyjna poziom niski do gazometru optycznego OPTI CCA-TS termin ważności minimum 9 miesięcy od daty dostawy		szt.	1						
3.	Kaseta referencyjna poziom wysoki do gazometru optycznego OPTI CCA-TS - termin ważności minimum 9 miesięcy od daty dostawy		szt.	1						
4.	Kaseta referencyjna poziom normalny do gazometru optycznego OPTI CCA-TS - termin ważności minimum 9 miesięcy od daty dostawy		szt.	1						
5.	Kontrola 3 poziomowa do w/w analizatora: pierwszy poziom Low drugi poziom Normal trzeci poziom High termin ważności 12 miesięcy od daty dostawy		szt. szt. szt.	10 10 10						
6.	Gaz kalibracyjny data ważności minimum 9 miesięcy od daty dostawy		szt.	2						
7.	Papier termoczuły do w/w analizatora		szt.	5						
RAZEM:										

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

pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY

WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Część 6- Odczynniki do oznaczania stężenia metanefryn i kwasu 5HIO oraz odczynniki do chromograniny A

[illegible]

mikropłytki /łamane/, 12 pasków x 8 dołków odczynniki w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw kontrola na dwóch poziomach zawarte w zestawie standardy w ilościach potrzebnych do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw, z możliwością wykonania min.3 krotnej kalibracji używanego zestawu 1 opakowanie= 96 oznaczeń odczyt przy użyciu czytnika Elisa Sun Rise, zastosowanie filtru gradientowego o zakresie długości fal od 400 nm do 700 nm termin przydatności zestawu do użycia min. 9 miesięcy od daty dostawy termin przydatności użycia płytki reakcyjnej / mikropłytki/ do badań min. 3 miesiące od daty jej otwarcia!!!		op.	10							
RAZEM:										

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 7 - Odczynniki do oznaczania IgE całkowitego

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Zestaw odczynników do ilościowego oznaczania IgE całkowitego metodą ELISA przy użyciu mikropłytek /łamanych/ po 12 pasków z 8 dołkami każdy opła-szczonych przeciwciałami mysimi przeciw ludzkiej IgE. Zestaw powinien zawierać : mikropłytki łamane / j.w./ w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw odczynniki robocze w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw standardy w ilości potrzebnej do wykonania oznaczeń jakie przewiduje zestaw 1 opakowanie = maksimum 192 oznaczenia odczyt przy użyciu czytnika ELISA SUNRISE, filtr gradientowy o zakresie długości fal od 400 nm do 700 nm - termin przydatności do użycia 12 miesięcy		op	4						

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Część 8 - Odczynniki do oznaczania IgE swoistego

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	Zestaw odczynników do oznaczania IgE swoistego -ma być zaopatrzony w standardy oraz materiał kontrolny, a także w mikropłytki w ilości potrzebnej do wykonania badań + przykrycia do mikropłytek		op.	4						
	krążki alergenowe :	Dorsz	Szt.	10						
		Soja	Szt.	10						
		Jad pszczoły	Szt.	40						
		Jad osy	Szt.	40						
		Pomarańcza	Szt.	10						
		Lateks	Szt.	10						
		Brzoza brodawkowata	Szt.	25						
		Truskawka	Szt.	10						
		Kakao	Szt.	10						
		Komar	Szt.	10						
		Dermatophagoides pteronyssinus	Szt.	25						
		Dermatophagoides farinae	Szt.	25						
		Białko mleka krowiego	Szt.	25						
		Kazeina	Szt.	10						
		Jajo kurze	Szt.	20						
		Pomidor	Szt.	10						
		Orzech ziemny	Szt.	10						
		Orzech włoski	Szt.	10						
		Orzech laskowy	Szt.	10						
		gx 902 mieszanka traw	Szt.	25						
		Leszczyna pospolita	Szt.	25						
	-odczyt próbek przy użyciu czytnika Sunrise									
	-filtr gradientowy o zakresie długości fal od 400nm do 700nm									

	-termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy									
RAZEM:										

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 9 – odczynniki do typizacji limfocytów

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	Typizacja obejmuje następujący leukogram leukogate mouse IgG1/mouse IgG 2a – kontrola izotypowa ! CD 3/CD 19 CD 4/ CD 8 CD 3/ HLA-DR CD 3/CD 16+ CD 56 Stosowany cytometr przepływowy do w/w oznaczeń –FACS CALIBUR firmy Becton Dicinson.									
	odczynniki :	zestaw do typizacji limfocytów w krwi obwodowej, wielkość opakowania 50 testów	Op.	1						
		roztwór lizujący – koncentrat o objętości 100 ml	Op.	1						
		roztwór do sporządzania zawiesiny elementów morfotycznych Cell Fix o objętości 50 ml	Op.	1						
		płyn do cytometru FACS Flow	L	40						
		probówki do cytometru FACS Calibur BD o pojemności 5 ml i wymiarach 12x75 mm, polistyrenowe	Szt.	1000						
Razem:										

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

D/ZP/3800/1A/13

Załącznik 4.10

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 10 - Odczynniki chemiczne

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Alkohol etylowy 99,8% cz.d.a. - dopuszcza się butelkę o pojemności nie mniejszej niż 0,5 L		litry	5						
2.	Podchloryn sodu - stężony		litry	1						
3.	Denaturat		litry	5						
4.	Eter naftowy		litry	5						
5.	2-propanol		litry	4						
6.	Płyn do mycia silnie zabrudzonego szkła laboratoryjnego		litry	10						
7.	Kwas solny stężony		litry	5						
RAZEM:										

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

D/ZP/3800/1A/13

Załącznik 4.11

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY

WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Część 11 - Odczynniki do oznaczania C1-inhibitora (ilościowe oznaczanie stężenia C1-inhibitora immunodyszki radialnej)

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Ilościowe oznaczanie C1 – inhibitora, metodą immunodyszki radialnej z wykorzystaniem płytki zawierającej żel agarozowy z monospecyficzną antysurowicą reagującą z odpowiednim białkiem ludzkim. Płytkę powinna być wystandaryzowana w odniesieniu do preparatu białka wzorcowego -płytkę powinna zawierać 12 studzienek reakcyjnych		Szt.	4						
2.	Surowica kontrolna : metryczka posiadająca wartości należne dla C1 inhibitora z uwzględnieniem stosowanej powyżej metody - 1 opakowanie = 3x maksimum 1 ml		op.	1						
RAZEM:										

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

D/ZP/3800/1A/13

Załącznik 4.12

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 12 - Odczynniki do hematologii

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Roztwór izotoniczny do analizatora hematologicznego Nihon Kohden MEK 6410K / 3 DIFF/: 1 opakowanie 20 L termin ważności 12 miesięcy od daty dostawy		op.	40						
2.	Roztwór lizujący do w/w analizatora: -1 opakowanie o pojemności minimum 1 L - termin ważności 12 miesięcy od daty dostawy		L	20						
3.	Roztwór czyszczący do w/w analizatora: - 1 opakowanie o pojemności minimum 1 L		L	20						
4.	Płyn myjący: - objętość jednego opakowania nie większa niż 1L - data ważności 12 miesięcy od daty dostawy		L	3						
5.	Filtry do analizatora MEK 6410K		szt	10						
6.	Wężyki pompki		szt.	7						
RAZEM:										

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 13 - materiał kontrolny do hematologii (morfologia)

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1	Krew kontrolna -16 parametrowa: tej samej firmy co producent odczynników lub innej pod warunkiem, że wartości należne wyznaczone będą przy użyciu analizatora hematologicznego MEK 6410, kontrola musi być kompatybilna z proponowanymi przez firmę odczynnikami metryczka materiału kontrolnego musi zawierać precyzyjnie i dokładnie wyznaczone wartości należne dla następujących parametrów: WBC,RBC,HGB,HCT,MCH,MCV,MCHCPLT, RDW,PCT,MPV,PDW,LYM%,GRA%,MID%,LYM#,GRA#,MID# data ważności minimum 3 miesiące od daty dostawy									
	kontrola na	HIGH	Op.	14						
	trzech	NORMAL	Op.	14						
	poziomach:	LOW	Op.	14						
Razem:										

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

.....

pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY**WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA****Część 14 - materiał kontrolny do cytometrii przepływowej (typizacja limfocytów)**

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

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy**FORMULARZ CENOWY****WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA****Część 15 - materiał kontrolny dotyczący analizy ogólnej moczu oraz niektórych parametrów z zakresu immunologii**

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %
1	Mocz kontrolny w płynie na dwóch poziomach obejmujący swym zakresem przede wszystkim następujące parametry: bilirubina, krew, przejrzystość, kolor, kreatyninę, glukozę, ketony, leukocyty, próbę nitrową /nitrate/, pH, total protein, ciężar właściwy, urobilinogen - mocz kontrolny ma służyć do kontroli pasków diagnostycznych do badania ogólnego moczu oraz do diagnostyki mikroskopowej osadu moczu w zakresie erytrocytów, leukocytów, kryształów - zamawiający dopuszcza możliwość oznaczania dodatkowo innych parametrów niż zostały wymienione								
	poziom 1 – opakowanie ma zawierać 12 fiolek po nie więcej niż 12 ml		Op.	1					
	poziom 2 -opakowanie ma zawierać 12 fiolek po nie więcej niż 12 ml		Op.	1					
	- stabilność materiału kontrolnego 30 dni po otwarciu w temperaturze 2 – 25 st.C - data ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy w 2-8 st.C								
2	Kontrola immunologiczna na dwóch poziomach obejmująca swym zakresem przede wszystkim: ASO /ilościowo/, albuminę, komplement C3, komplement C4, CRP, IgE total, IgA, IgM, IgG, protein total - zamawiający dopuszcza możliwość oznaczania dodatkowo innych parametrów niż zostały wymienione								
	poziom 1 – opakowanie ma zawierać 6 fiolek po min. 1 ml		Op.	1					
	poziom 2 -opakowanie ma zawierać 6 fiolek po min. 1 ml		Op.	1					
	- kontrola może być w postaci płynnej lub liofilizowanej - kontrola powinna być stabilna przez 30 dni w temperaturze 2-8 st.C, min.12 miesięcy w temperaturze -20 do -70 st C - data ważności min.12 miesięcy od daty dostawy								
Razem:									

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

D/ZP/3800/1A/13
Załącznik 4.16

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
WYSZCZEGÓLNIENIE ASORTYMENTOWE I ILOŚCIOWE I WYMAGANE PARAMETRY PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
Część 16 - Odczynniki do barwienia rozmazów krwi obwodowej, retikulocytów oraz do liczenia płytek krwi w komorze Neubauera

L.p	Przedmiot zamówienia	Nazwa lub kod zgodnie z załączoną dokumentacją oferowanego przedmiotu/ PRODUCENT	j.m.	Wymagana ilość	Ilość w opakowaniu	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto
1.	Odczynnik May-Grunwalda		ml	1000						
2.	Odczynnik Giemsy		ml	300						
3.	Odczynnik do barwienia retikulocytów		ml	50						
4.	Odczynnik do liczenia płytek w komorze Neubauera		ml	100						
RAZEM:										

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

UMOWA –wzór

Zawarta w dniu w Katowicach pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Szpitalem Klinicznym Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

z siedzibą: 40 – 952 Katowice, ul. Ceglana 35

wpisanym do KRS pod nr 0000049660

NIP 954-22-74-017

REGON 001325767

zwanym w treści umowy Zamawiającym,

reprezentowanym przez:

Dariusza Jorg - Dyrektora Szpitala

a

.....

z siedzibą:

wpisanym do pod nr

NIP

REGON

zwanym w treści umowy Wykonawcą

reprezentowanym przez:

1.

2.

W wyniku przeprowadzenia przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego – zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) została zawarta umowa następującej treści:

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

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

§2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę zgodnie z:
 - a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.);
 - b) warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia
2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że:
 - a) oferowane Wyroby medyczne są kompletne, zdatne oraz dopuszczone do obrotu i używania przy udzielaniu świadczeń medycznych;
 - b) oferowane Wyroby medyczne są dostarczane transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta
 - c) oferowane Wyroby medyczne są wolne od wad.
3. Dostarczane 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). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania Wyrobów medycznych w języku angielskim.
4. Okres przydatności do użycia dostarczonych Wyrobów medycznych nie może być krótszy niż określony w załączniku nr 1 do umowy.

5. Każdorazowa dostawa częściowa Wyrobów medycznych odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia tel. 32/358 13 11.
6. Zamówienia będą przesyłane Wykonawcy faxem lub e-mailem na numer/adres podany w niniejszej umowie.
7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faxem otrzymania każdego zamówienia. Potwierdzenia otrzymania zamówienia będą przesyłane faxem na numer Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
8. Wykonawca upoważnia do przyjmowania i potwierdzania zamówień na dostawy częściowe fax nr e-mail
9. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe w asortymencie i ilości wskazanej w zamówieniach, o których mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu w terminie do 7 (siedmiu) dni kalendarzowych (dla części nr 13 i 14 do 30 dni kalendarzowych) od dnia złożenia zamówienia.
10. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić najpóźniej w dniu poprzedzającym dostawę.
11. Wykonawca ponosi koszty transportu, ubezpieczenia oraz dostarczenia Wyrobów medycznych do pomieszczeń magazynowych Działu Zaopatrzenia w siedzibie Zamawiającego.
12. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
13. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania.

§3.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za należyte zrealizowanie całej umowy, zgodnie ze złożoną ofertą nie może przekroczyć kwoty: (osobno w zależności od uzyskanych części)
brutto:zł
 (słownie:)
netto:zł należny podatek VAT :zł
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. Strony dopuszczają możliwość podwyższenia wynagrodzenia należnego Wykonawcy wyłącznie w formie pisemnego aneksu do niniejszej umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT.
5. Zapłata za każdą zamówioną przez Zamawiającego i dostarczoną zgodnie z umową partię wyrobów medycznych nastąpi przelewem na wskazany na fakturze VAT rachunek Wykonawcy w ciągu 30 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego faktury VAT. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
6. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§4.

REKLAMACJE

1. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego, że dostarczone 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 - Zamawiający zgłosi pisemną reklamację Wykonawcy. Zgłoszenie reklamacji może nastąpić również za pośrednictwem faksu na numer wskazany w umowie.
2. Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji. Nie udzielenie odpowiedzi w tym terminie lub brak podania przyczyn nie uznania zasadności reklamacji w tym terminie uważane będzie za uwzględnienie reklamacji.

3. W przypadku uwzględnienia reklamacji Zamawiającego Wykonawca w terminie 3 dni roboczych od dnia uwzględnienia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.
4. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, wadliwości lub niezgodności przedmiotu umowy 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. Wszelkie koszty związane z usunięciem uchybień objętych reklamacją Zamawiającego obciążają Wykonawcę.

§5.

KARY UMOWNE

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

§6.

ROZWIĄZANIE I ODSZKODOWANIE OD UMOWY

1. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od daty powzięcia wiadomości o takich okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
2. Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy Wykonawca
 - a) dwukrotnie nie dotrzyma terminów realizacji dostaw częściowych określonych zgodnie z § 2 ust. 9 niniejszej umowy;
 - b) opóźni się z realizacją dostawy częściowej o ponad 10 dni kalendarzowych;
 - c) opóźni się z realizacją któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 3 umowy o ponad 10 dni kalendarzowych.
3. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres Wykonawcy podany w umowie.
4. Rozwiązanie umowy na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych i odszkodowań.

§7.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Umowa zawarta jest na okres 12 miesięcy od daty jej zawarcia.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy - Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych i Kodeksu Cywilnego.
3. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
4. Wykonawca nie może bez uzyskania wcześniejszej pisemnej zgody Zamawiającego, przelać

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

5. Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy będzie rozstrzygał sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
6. Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie :
 - a) ustawowej zmiany stawki podatku VAT
 - b) zmiany danych adresowych stron
 - c) zmiany numeru katalogowego producenta dotyczącego przedmiotu umowy
 - d) zmiany producenta przedmiotu umowy, w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji – przy cenie nie większej niż w umowie. W takim przypadku Wykonawca przekazuje Zamawiającemu nowe, odpowiednie, aktualne zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.
7. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, w tym dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załączniki do umowy:

1. Formularz asortymentowo-cenowy

Wykonawca

Zamawiający