Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im. prof. K. Gibińskiego

Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

40-514 Katowice ul. Ceglana 35

Znak sprawy: DZP.281.43A.2024

**SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)**

**na Dostawę odczynników chemicznych oraz odczynników laboratoryjnych do oznaczania autoprzeciwciał i alergenów i do oznaczania parametrów krytycznych wraz z najmem analizatorów**

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego powyżej 143 000 EURO** na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.)

Zatwierdzam SWZ wraz z załącznikami

Katowice. dn. 07.06.2024 r.

**I. Zamawiający:**

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 32/358-14-45

Adres strony www: <https://www.uck.katowice.pl>

e-mail: [bzp@uck.katowice.pl](mailto:bzp@uck.katowice.pl) lub [ekamzela@uck.katowice.pl](mailto:ekamzela@uck.katowice.pl)

**II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:**

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm. – dalej w treści Pzp).
2. **Zamawiający, zgodnie z art. 139 ust.1 dokona najpierw badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postepowaniu.**
3. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej a komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywać się będzie za pośrednictwem Platformy SmartPZP dostępnej pod adresem <https://portal.smartpzp.pl/uck> oraz za pośrednictwem poczty elektronicznej [bzp@uck.katowice.pl](mailto:bzp@uck.katowice.pl) lub [ekamzela@uck.katowice.pl](mailto:ekamzela@uck.katowice.pl) w zależności od rodzaju dokumentów tj. przekazanie ofert następuje za pośrednictwem Platformy; w pozostałych przypadkach komunikacja może odbywać się za pośrednictwem w/w Platformy lub za pomocą poczty elektronicznej e-mail: [bzp@uck.katowice.pl](mailto:bzp@uck.katowice.pl) lub [ekamzela@uck.katowice.pl](mailto:ekamzela@uck.katowice.pl).
4. Szczegółowa instrukcja użytkownika Wykonawcy SmartPZP dostępna jest na stronie Platformy <https://portal.smartpzp.pl/uck/elearning>. Szczegółowe informacje o sposobie pozyskania usługi kwalifikowanego podpisu elektronicznego oraz warunkach jej użycia można znaleźć na stronach internetowych kwalifikowanych dostawców usług zaufania, których lista znajduje się pod adresem internetowym: <http://www.nccert.pl/kontakt.htm>
5. Informacje dotyczące zmiany i wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postepowaniem udostępniane będą na stronie prowadzonego postępowania pod adresem: <https://portal.smartpzp.pl/uck> oraz dodatkowo <https://www.uck.katowice.pl/>
6. Szczegółowo informacje dotyczące wymogów komunikacji elektronicznej (w tym dotyczące wymagań w zakresie użytkowania Platformy) zostały wskazane w Rozdziale VIII SWZ.

**III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

1. Przedmiotem zamówienia jest **Dostawa odczynników chemicznych oraz odczynników laboratoryjnych do oznaczania autoprzeciwciał i alergenów i do oznaczania parametrów krytycznych wraz z najmem analizatorów.**

Wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe przedmiotu dostawy określono w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 7 do specyfikacji warunków zamówienia (dalej w treści: SWZ). Szczegółowy opis przedmiotu najmu w zakresie pakietu 1 i 2 tj. Analizatorów wskazano w Zestawieniu parametrów technicznych stanowiącym załącznik nr 8 do SWZ.

Przedmiot zamówienia obejmuje następujące pakiety:

Pakiet 1: Odczynniki laboratoryjne do oznaczenia autoprzeciwciał i alergenów wraz z najmem analizatorów

Pakiet 2: Odczynniki do oznaczania parametrów krytycznych wraz z najmem analizatorów

Pakiet 3: Odczynnik do bloczków parafinowych

Pakiet 4: Odczynniki chemiczne

1. Nazwa i kod według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):

**33696500-0 Odczynniki laboratoryjne**

**33696300-8 Odczynniki chemiczne**

33190000-8 Różne urządzenia i produkty medyczne

1. Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.
2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na dowolnie wybrany pakiet (maksymalnie na wszystkie pakiety tj. na 4 pakiety) lecz nie dopuszcza składania ofert na wybrane pozycje.
3. Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z obowiązującymi przepisami prawa a w zakresie wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, aktami wykonawczymi do niej i aktami prawnymi, które według ustawy mają zastosowanie do przedmiotu zamówienia

**IV. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH**

1. **Na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez zamawiającego wymagania wykonawca do oferty zobowiązany jest dołączyć w zakresie pakietu 1:** Dotyczy najmowanych urządzeń: zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane analizatory odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym tj. – deklaracje zgodności z wymaganiami zasadniczymi dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro
2. **Na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez zamawiającego wymagania wykonawca do oferty zobowiązany jest dołączyć w zakresie pakietu 2:** 
   1. Dotyczy najmowanych urządzeń: zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym tj.

* deklaracje zgodności z wymaganiami zasadniczymi dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro
* certyfikaty jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego (o ile są wymagane).

b) karty katalogowe lub ulotki lub inne materiały informacyjne potwierdzające oferowane parametry punktowane wskazane w Wykazie do oceny parametrów technicznych (tabela wskazana w załączniku nr 1 do SWZ). UWAGA: wymóg nie dotyczy pozycji, gdzie Wykonawca w kolumnie „Wartość oferowana przez Wykonawcę” wskazuje odpowiedź „NIE”.

1. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie **(dotyczy tylko punktu IV.1. oraz IV. 2 a).** W/w postanowień nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzaniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

**V. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:**

Termin wykonania zamówienia:

1. dotyczy pakietu 1: 24 miesiące od dnia 29.09.2024 r.
2. dotyczy pakietu 2: 24 miesiące od dnia 16.08.2024 r.
3. dotyczy pakietu 3 i 4: 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy

**VI. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA**

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

1) **spełniają warunki udziału w postępowaniu** w zakresie

1. **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:**

Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

1. **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:**

Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

1. **sytuacji ekonomicznej lub finansowej:**

Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

1. **zdolności technicznej lub zawodowej**:

Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

1. **nie podlegają wykluczeniu:**

2.1. Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 – 6 Pzp, tj.:

**1)** będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

* 1. udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
  2. handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
  3. o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46–48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie) lub w art. 54 ust. 1–4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych
  4. finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
  5. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
  6. powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej
  7. przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
  8. o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

– lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

**2)** jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;

**3)** wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

**4)** wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

**5)** jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;

**6)** jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

**2.2** Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego tj.:

1. Wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww. ustawy
2. Wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu [ustawy](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/przeciwdzialanie-praniu-pieniedzy-oraz-finansowaniu-terroryzmu-18708093) z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww. ustawy
3. Wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu [art. 3 ust. 1 pkt 37](https://sip.lex.pl/akty-prawne/dzu-dziennik-ustaw/rachunkowosc-16796295/art-3) ustawy z dnia 29 września 1994 r. o jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww. ustawy
   1. Zamawiający wykluczy z postępowania wykonawcę w przypadkach, o których mowa w art. 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie, dodanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia(UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.04.2022 r. str. 1),tj.

Wykonawcę, który należy do którejkolwiek z poniższych kategorii podmiotów:  
**a)** obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;

**b)** osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu;

**c)** osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod  
kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,  
w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

1. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 Pzp. Zamawiający nie przewiduje wykluczenia wykonawcy na podstawie art. 109 ust.1 Pzp.
2. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, **wraz z ofertą**, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.

**VII. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH I OŚWIADCZEŃ**

1. Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym przez Zamawiającego w załączniku nr 2 do SWZ.
2. Oświadczenie, o którym mowa w pkt.1, składa się na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ), sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16).
3. Oświadczenie dot. przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia Rady UE 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 oraz art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. stanowiące załącznik nr 6 do SWZ
4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców jednolity dokument JEDZ oraz oświadczenie o którym mowa w pkt. 3 składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te mają potwierdzać brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu. Zamawiający żąda od wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 118 PZP, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów jednolity dokument JEDZ. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem JEDZ także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.
5. Zamawiający nie żąda od wykonawcy złożenia jednolitego dokumentu (JEDZ) dotyczącego podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia.
6. **Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych.**
7. Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 4 ustawy PZP, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.
8. Oświadczenia wykonawcy w zakresie określonym w art. 108 ust.1 pkt 5 ustawy Pzp o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 roku o ochronie konkurencji i konsumentów z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w postępowaniu, albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej. Oświadczenie Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 3 do SWZ.
9. aktualnego na dzień składania oświadczenia Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu JEDZ w zakresie odnoszącym się do podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 3-6 p.z.p.; oraz dot. przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 oraz art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego - wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 4 do SWZ
10. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w punkcie VII.6.1) SWZ składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
11. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 7, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 p.z.p. zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania osoby, której dokument miał dotyczyć - wystawionym nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem
12. Jeżeli wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w art.125.ust.1 Pzp, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu lub są one niekompletne lub zawierają błędy, zamawiający wezwie Wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w terminie przez siebie wyznaczonych, chyba że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia oferta wykonawcy podlega odrzuceniu lub zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
13. Zamawiający nie wezwie do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:

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, o ile wykonawca wskaże w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków;

1. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
2. W zakresie nieuregulowanym SWZ, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 roku w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 roku w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie.

**VIII. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI, ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH I ORGANIZACYJNYCH SPORZADZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI ELEKTRONICZNEJ**

1. W postępowaniu komunikacja między zamawiającym a wykonawcami prowadzona jest w języku polskim w formie elektronicznej zgodnie z art. 61 ustawy Pzp.
2. przekazanie ofert, oświadczeń o których mowa w art. 125 ust.1 PZP w tym jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia następuje za pośrednictwem Platformy SmartPZP dostępnej pod adresem <https://portal.smartpzp.pl/uck>. Za datę wpływu dokumentów na Platformę przyjmuje się datę zapisania na serwerach. Aktualna data i godzina, zsynchronizowane z Głównym Urzędem Miar, wyświetlane są w prawym górnym rogu otwartego okna aplikacji Platformy.
3. w pozostałych przypadkach wymiana informacji, przekazywanie dokumentów lub oświadczeń może odbywać się za pośrednictwem Platformy SmartPZP lub za pośrednictwem poczty elektronicznej e-mail: [bzp@uck.katowice.pl](mailto:bzp@uck.katowice.pl) lub [ekamzela@uck.katowice.pl](mailto:ekamzela@uck.katowice.pl)
4. Za datę i godzinę wpływu w przypadku poczty elektronicznej przyjmuje się datę wpływu na serwerze pocztowym Zamawiającego.
5. Szczegółowa instrukcja użytkownika Wykonawcy SmartPZP dostępna jest na stronie Platformy <https://portal.smartpzp.pl/uck/elearning>
6. Do pełnego i prawidłowego korzystania z Systemu przez Użytkowników Zewnętrznych konieczne jest posiadanie przez co najmniej jednego uprawnionego Użytkownika Zewnętrznego Wykonawcy elektronicznego podpisu kwalifikowanego służącego do autentykacji i podpisu.
7. Korzystanie z Systemu możliwe jest na 2 sposoby, pod warunkiem spełnienia następujących minimalnych wymagań technicznych:

* a) Oprogramowanie zewnętrzne (dostawcy podpisu kwalifikowanego)
* Mozzilla Firefox ver. 65 i późniejsze, Google Chrome ver. 66 i późniejsze lub Opera ver. 58 i późniejsze, Microsoft Edge ver 18 i późniejsze, Internet Explorer 11
* Lista zalecanych przeglądarek internetowych: Google Chrome, Mozilla Firefox, Opera. Zalecane jest używanie najnowszych wersji przeglądarek
* system operacyjny Windows 7 i późniejsze
* b) Oprogramowanie wbudowane w SmartPZP
* zainstalowane środowisko Java w wersji min. 1.8 (jre)
* w przypadku przeglądarek Opera, Chrome i Firefox należy doinstalować dodatek do przeglądarki Szafir SDK Web
* oprogramowanie SzafirHost w systemie operacyjnym.

1. Użycie przez Wykonawcę do kontaktu z Zamawiającym środków komunikacji elektronicznej zapewnionych w Systemie jest uzależnione od uprzedniej akceptacji przez Wykonawcę Regulaminu korzystania z usług Systemu na witrynie internetowej przy zakładaniu profilu Wykonawcy.
2. Korzystanie z Systemu przez Wykonawców jest bezpłatne.
3. Użytkownikom Zewnętrznym Wykonawcy przysługuje prawo korzystania z asysty obejmującej wsparcie techniczne w kwestiach dotyczących korzystania z Systemu, polegające na doradztwie telefonicznym i e-mailowym na zasadach określonych w Regulaminie korzystania z usług Systemu
4. Maksymalny rozmiar pojedynczych plików przesyłanych za pośrednictwem Systemu wynosi 100 MB. Za pośrednictwem Systemu można przesłać wiele pojedynczych plików lub plik skompresowany do archiwum (ZIP) zawierający wiele pojedynczych plików.
5. Sposób sporządzenia podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń musi być zgody z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie oraz w rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy. Zamawiający preferuje przesyłanie dokumentów w formacie pdf, ale dopuszcza w szczególności następujące formaty przesyłanych danych: .pdf, .doc, .docx, .rtf, .odt., .txt, .xls, .xlsx,
6. W zależności od formatu kwalifikowanego podpisu (np. PAdES, XAdES) i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) Wykonawca dołącza do platformy SmartPZP uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).
7. Podpis elektroniczny musi być wystawiony przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne – podpis elektroniczny, spełniający wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 5 września 2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej.
8. Format przesyłanych danych winien być zgodny z Ustawą z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne oraz z Rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012r w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych
9. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje za pośrednictwem środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
10. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. 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 SWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
11. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie o którym mowa w pkt. 14, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia oferty. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.
12. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynie w terminie o którym mowa w pkt. 14, Zamawiający nie ma obowiązku udzielenia wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
13. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postepowania.

**IX. OSOBY UPRAWNIONE DO KOMUNIKOWANIA SIĘ WYKONAWCAMI**

1. Osobą uprawnioną do porozumiewania się z wykonawcami jest Ewa Kamzela e-mail: [bzp@uck.katowice.pl](mailto:bzp@uck.katowice.pl) lub [ekamzela@uck.katowice.pl](mailto:ekamzela@uck.katowice.pl) tel. 32 358 14 45 w dni robocze (tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) w godzinach 6.25– 14.00.

**X. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

1. Wykonawca jest związany ofertą do dnia **05.10.2024** r.

Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.

1. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt. 1 zamawiający przed upływem terminu związania ofertą, zwróci się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
2. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt. 2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

**XI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY**

1. Ofertę oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 ustawy Pzp (JEDZ) składa się pod rygorem nieważności w formie elektronicznej.
2. Wykonawca ponosi wszelkie koszty przygotowania i złożenia oferty.
3. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
4. **Zamawiający wymaga, złożenia oferty zawierającej następujące dokumenty**:
5. formularz ofertowy według druku stanowiącego załącznik nr 1 do SWZ,
6. Oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (JEDZ) w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do SWZ - oświadczenie wykonawcy tymczasowo zastępujące wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe stanowiące dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, spełniania warunków udziału w postępowaniu, odpowiednio na dzień składania ofert w formie jednolitego dokumentu (JEDZ) w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do SWZ
7. przedmiotowe środki dowodowe wskazane w punkcie IV.1 SWZ (jeśli Zamawiający wymaga)
8. wypełnione podpisane przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy oświadczenie dot. przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 oraz art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, stanowiące załącznik nr 6 do SWZ
9. formularz asortymentowo-cenowy według druku stanowiącego załącznik nr 7 do SWZ
10. w przypadku podpisania oferty przez osobę niewymienioną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy, pełnomocnictwo w formie oryginału podpisanego przez osobę uprawnioną ze strony Wykonawcy kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub kopii elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym notariusza.
11. **Sposób przygotowania oświadczenia JEDZ:**

Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego. Zamawiający może skorzystać z podanej instrukcji:

* 1. Instrukcja wypełniania JEDZ:

1. Ściągnąć ze strony Zamawiającego i zapisać na swoim komputerze plik „JEDZ w formacie mld”.
2. Wejść na stronę <https://espd.uzp.gov.pl/>

lub Urzędu Zamówień Publicznych (gdzie znajduje się instrukcja elektronicznego narzędzia do wypełniana JEDZ/ESPD /eESPD/:

<https://www.gov.pl/web/uzp/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>

Zaznaczyć opcję „jestem wykonawcą” i chcę „zaimportować ESPD”.

1. Następnie wybrać ikonkę „przeglądaj” i zaimportować ściągnięty uprzednio plik „JEDZ w formacie xml”
2. Zaznaczyć odpowiedź na pytanie „Gdzie znajduje się siedziba Państwa przedsiębiorstwa” - menu rozwijane
3. Nacisnąć przycisk „DALEJ”
4. Otworzy się edytowalna wersja JEDZ, którą należy wypełnić.

**UWAGA**: w części „Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia” w polu „Rodzaj procedury” należy zaznaczyć „Procedura otwarta” - menu rozwijane.

1. Wypełnić JEDZ z zastrzeżeniem, iż w części IV: Kryteria kwalifikacji – ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji – wypełnić w wersji skróconej tj. jedynie część α tzn. Tak/Nie w sytuacji, gdy Zamawiający stawia wymogi dotyczące warunków udziału, o których mowa w punkcie VI.1.1) SWZ.
2. Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z ww. formatów.
3. Dla wykonawców występujących wspólnie ma w szczególności zastosowanie art. 58 Prawa zamówień publicznych. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia 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 złożyć wraz z ofertą.
4. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 18 w zw. z art. 74 ustawy PZP oferty wraz z załącznikami składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i udostępnia się niezwłocznie po otwarciu ofert, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeśli Wykonawca wraz z przekazaniem takich informacji zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust.5 ustawy Pzp.
5. Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert zastrzeże, że nie mogą być one udostępniane oraz wykaże, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą , które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującym się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności. Wykonawca w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku.
6. Oferty składane w formie elektronicznej - podczas załączania przez Wykonawcę plików, wymagane jest odpowiednie oznaczenia statusu takiego dokumentu w kolumnie oznaczonej „Jawny”. Ustawieniem domyślnym jest jawność załączonego pliku, aby oznaczyć plik jako zawierający tajemnicę przedsiębiorstwa należy oznaczyć checkbox . W przypadku, gdy dany dokument tylko w części zawiera tajemnicę przedsiębiorstwa, Wykonawca powinien podzielić ten dokument na dwa pliki i dla każdego z nich odpowiednio oznaczyć status jawności (część jawna bez zaznaczonego checkboxa  część zawierająca informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa z zaznaczonym checkboxem). W celu wykazania, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicą przedsiębiorstwa należy załączyć do oferty w formie odrębnego pliku wyjaśnienia lub inne dokumenty potwierdzające, iż dane informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
7. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju Pracy i Technologii z dnia 18 grudnia 2020 r. w sprawie protokołów postępowania oraz dokumentacji postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udostępnia protokół lub załączniki do protokołu na wniosek. Udostępnianie protokołu postępowania lub załączników do protokołu postępowania następuje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
8. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski.
9. Dokumenty inne niż oświadczenia, składane w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postepowaniu i braku podstaw wykluczenia określone w pkt. VII.6 powinny zostać złożone w następujący sposób:
10. w sytuacji gdy zostały wytworzone jako dokument elektroniczny - przekazuje się ten dokument;
11. w sytuacji gdy zostały wytworzone jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej. Z zastrzeżeniem treści § 6 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie,
12. poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej dokonuje w przypadku:

* podmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;
* przedmiotowego środka dowodowego, dokumentu, o którym mowa w art. 94 ust. 2 ustawy, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy PZP, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
* pełnomocnictwa – mocodawca.

1. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, może dokonać również notariusz.

**XII. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT**

1. Termin składania ofert upływa w dniu **08.07.2024 r.** o godz.**10.00.**
2. Ofertę wraz ze wszystkimi wymaganymi oświadczeniami i dokumentami, należy przesłać za pośrednictwem Platformy elektronicznej dostępnej pod adresem: <https://portal.smartpzp.pl/uck> .
3. Wykonawca celem złożenia oferty rejestruje się na Platformie pod adresem: <https://portal.smartpzp.pl/uck> klikając przycisk „Załóż konto”. Wykonawca do założenia konta w systemie potrzebuje **kwalifikowanego podpisu elektronicznego, e-dowodu lub Profilu zaufanego**.
4. Pod adresem <https://portal.smartpzp.pl/uck/elearning> znajduje się „Instrukcja obsługi Portalu e-Usług SmartPZP” szczegółowo opisująca czynności konieczne do złożenia oferty, wycofania oferty, złożenia ofert dodatkowych/ostatecznych, zadawania pytań, wysyłania korespondencji itp.
5. Zaleca się nazwanie poszczególnych plików dokumentów składanych na Platformie Smartpzp w sposób umożliwiający ich identyfikację: np. formularz ofertowy, formularz cenowy, JEDZ itp.
6. Uwaga! Wszystkie pliki załączone do oferty powinny być uprzednio podpisane elektronicznie poza platformą.

**XIII. TERMIN OTWARCIA OFERT**

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **08.07.2024 r**. o godz. **10.30** poprzez ich odszyfrowanie na Platformie [Smartpzp](https://portal.smartpzp.pl/uck).
2. W przypadku awarii tego systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
3. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
4. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
5. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
   1. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
   2. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

**XIV. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY**

1. Wykonawca w przedstawionej ofercie winien zaoferować cenę ryczałtową, kompletną, jednoznaczną, która będzie ceną ostateczną.
2. Cena brutto oferty musi uwzględniać wszystkie wymagania niniejszej specyfikacji warunków zamówienia tj. obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia oraz zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz wzorem umowy określonym w niniejszej SWZ.
3. Cena ma być wyrażona w złotych polskich. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą prowadzone będą w złotych polskich.
4. Ceny jednostkowe netto oraz wartości netto i brutto należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
5. Stawka podatku VAT jest określana zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.
6. Jeżeli Wykonawca stosuje w swojej praktyce kupieckiej upusty cenowe, to proponując je Zamawiającemu w ofercie, musi już uwzględnić je w ostatecznej cenie oferty.
7. Przyjęte przez Wykonawcę w ofercie ceny i stawki w złotych polskich nie będą podlegać waloryzacji w trakcie realizacji przedmiotu zamówienia z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w umowie i UPZP.
8. Wykonawca określa cenę realizacji zamówienia poprzez wypełnienie formularza asortymentowo-cenowego stanowiącego załącznik nr 7 do SWZ.
9. W formularzu asortymentowo-cenowym w pozycji VAT (%) dopuszcza się wpisanie zamiennie liczbowej lub procentowej wartości stawki podatku VAT.
10. Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca w formularzu asortymentowo-cenowym rozbił tabelkę na poszczególne pozycje np. w celu wskazania odrębnej stawki VAT itp.
11. Jeżeli w postępowaniu złożona będzie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, dla celów zastosowania kryterium ceny zamawiający doliczy do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W takim przypadku Wykonawca ma obowiązek wraz ze złożoną ofertą :
    1. poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
    2. wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
    3. wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
    4. wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

**XV.OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT**

15.1. Przy wyborze oferty **w zakresie pakietu 1 i 2** Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami oceny ofert:

1) Cena – 80 %,

2) Parametry jakościowe analizatorów – 20 %

***Sposób obliczania punktów dla poszczególnych kryteriów:***

**Ad. 1** **kryterium Cena** (C) – waga 80%

W ramach kryterium „Cena” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

Cn

C = ------------ x100 x 80 %

Co

gdzie:

C – liczba punktów w ramach kryterium „Cena”,

Cn - najniższa cena spośród ofert ocenianych

Co - cena oferty ocenianej

Ocenie w ramach kryterium „Cena” podlegać będzie cena łączna brutto za wykonanie całego przedmiotu zamówienia podana w ofercie.

W tym kryterium wykonawca może uzyskać maksymalnie 80 punktów.

**Ad.2** kryterium drugie (PJ) parametry jakościowe analizatorów – waga 20%

Kryterium parametrów jakościowych analizatorów polegać będzie na ocenie dokonanej zgodnie z wypełnioną przez Wykonawcą tabelą (wskazującą wymagania do oceny parametrów jakościowych ) w formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ.

W przypadku, gdy Wykonawca nie wypełni poszczególnych punktów w tabeli Zamawiający przyzna w niewypełnionych punktach 0 pkt.

Ocena ostateczna dla tego kryterium będzie obliczana wg wzoru:

Jof

PJ = ------------ x100 pkt x 20 %

Jmax

gdzie:

PJ - liczba punktów przyznanych ocenianej ofercie w ramach kryterium parametry jakościowe aparatów

Jof – wartość punktowa badanej oferty

Jmax – najwyższa możliwa do uzyskania ilość punktów

W tym kryterium wykonawca może uzyskać maksymalnie 20 punktów.

Za najkorzystniejszą ofertę **w zakresie pakietu 1 i 2** zostanie uznana oferta, która uzyskała łącznie najwyższą liczbę punktów obliczoną wg następującego wzoru:

P= C+ PJ

gdzie:

P - łączna liczba punktów jaką uzyskała oceniana oferta

C - liczba punktów przyznanych ocenianej ofercie w ramach kryterium cena

PJ - liczba punktów przyznanych ocenianej ofercie w ramach kryterium parametry jakościowe analizatorów

15.2. Przy wyborze oferty **w zakresie pakietu 3 i 4** Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami oceny ofert:

Cena – 100%,

***Sposób obliczania punktów dla poszczególnych kryteriów:***

**Ad. 1** **kryterium Cena** (C) – waga 100%

W ramach kryterium „Cena” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

Cn

C = ------------ x100 x 100 %

Co

gdzie:

C – liczba punktów w ramach kryterium „Cena”,

Cn - najniższa cena spośród ofert ocenianych

Co - cena oferty ocenianej

Ocenie w ramach kryterium „Cena” podlegać będzie cena łączna brutto za wykonanie całego przedmiotu zamówienia podana w ofercie.

W tym kryterium wykonawca może uzyskać maksymalnie 100 punktów.

Za najkorzystniejszą ofertę **w zakresie pakietu 3 i 4** zostanie uznana oferta, która uzyskała łącznie najwyższą liczbę punktów w kryterium cena

**XVI. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

1. Jeżeli wybrana oferta została złożona przez wykonawców o których mowa w art. 58 Prawa zamówień publicznych Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców.
2. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w formie pisemnej w postaci papierowej, z zastrzeżeniem art. 264 ust.1 ustawy Pzp, z wybranym wykonawcą w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, na warunkach będących istotnymi postanowieniami, a stanowiącymi wzór umowy – **załącznik nr 5**.
3. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu określonego w pkt. 2 jeżeli w postępowaniu (lub w postępowaniu na dany pakiet jeśli dokonano podziału na części) zostanie złożona tylko jedna oferta.
4. Miejsce i termin podpisania umowy zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania wykonawcy lub przekaże umowę do podpisu listownie.

**XVII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**

Zamawiający przed podpisaniem umowy nie będzie wymagał wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

**XVIII. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO – WZÓR UMOWY**

Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowią Wzór umowy - **załącznik nr 5** do SWZ.

**XIX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY**

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcom oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Odwołanie przysługuje na:
4. niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
5. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
6. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym.
7. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 PZP, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. .
8. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” PZP.

**XX. POZOSTAŁE REGUŁY POSTĘPOWANIA**

1. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 8 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. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji warunków zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych oraz Kodeksu cywilnego.
5. Zgodnie z art. 13 i art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, ze zm.), zwanego dalej „RODO”, informuję, że:
6. administratorem danych osobowych przetwarzanych w związku z niniejszym postępowaniem jest Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, zwane dalej: „Administratorem”,
7. z Administratorem można skontaktować się pisząc na adres: ul. Ceglana 35,  
   40-514 Katowice lub telefonując pod numer: 32 3581 460 lub za pośrednictwem poczty elektronicznej: sekretariat@uck.katowice.pl,
8. Administrator powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym można skontaktować się pisząc na wskazany powyżej adres, telefonując pod numer: 32 3581 524 lub za pośrednictwem poczty elektronicznej: iod@uck.katowice.pl,
9. uzyskane w niniejszym postępowaniu dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b, c i f RODO w celu związanym z tym postępowaniem, w ramach prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratora, a przypadku wyboru oferty i zawarcia umowy dane zamieszczone w umowie oraz w dokumentacji z nią związanej, będą przetwarzane w celach związanych z realizacją umowy,
10. obowiązek podania danych związany jest z udziałem w postępowaniu, a ich niepodanie może skutkować brakiem możliwości udziału w postępowaniu,
11. Administrator może udostępnić dane wyłącznie osobom lub podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa lub na podstawie umów w ramach, których Administrator powierzy przetwarzanie danych innym podmiotom, np. świadczącym usługi prawne, dostawcom systemów informatycznych i usług IT,
12. źródłem pochodzenia danych osobowych jest Wykonawca. Kategorie odnośnych danych osobowych zostały określone w dokumentacji postępowania, obejmują m.in. dane umożliwiające oznaczenie Wykonawcy, jego dane kontaktowe, dane osobowe innych osób (w szczególności imię i nazwisko, dane kontaktowe tych osób), które Wykonawca wskaże w ofercie a także mogą obejmować inne dane niezbędne do realizacji postępowania ujawnione w toku jego realizacji, a w przypadku wyboru oferty dane niezbędne do zawarcia i realizacji umowy,
13. uzyskane dane będą przetwarzane nie dłużej niż jest to niezbędne do realizacji celów dla jakich zostały zebrane, a następnie przechowywane przez okres przewidziany w przepisach dotyczących przechowywania i archiwizacji dokumentów. Okres przetwarzania może zostać przedłużony w przypadku potrzeby ustalenia, dochodzenia lub obrony przed roszczeniami,
14. w odniesieniu do uzyskanych w postępowaniu danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
15. osoba, której dane osobowe dotyczą posiada:

* na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych jej dotyczących;
* na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych jej dotyczących;
* na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od Administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
* prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy osoba, której dane osobowe dotyczą uzna, że przetwarzanie jej danych osobowych narusza przepisy RODO;

1. nie przysługuje osobie, której dane osobowe dotyczą:

* w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
* prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
* na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania tych danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. b i c RODO.

1. w przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1-3 RODO, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, Zamawiający może żądać od osoby, której dane dotyczą, wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania,
2. wystąpienie z żądaniem, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania.
3. Wykonawca zapozna osoby, których dane podaje w ramach niniejszego postępowania  
   z postanowieniami ust. 5.
4. Jeżeli w SWZ, umowie lub załącznikach jest mowa o „produkcie, materiale czy systemie typu lub np. …“ należy przez to rozumieć produkt, materiał czy system taki, jak zaproponowany lub inny o standardzie i parametrach technicznych nie gorszych niż zaproponowany. Wszystkie użyte w SWZ, umowie lub załącznikach znaki handlowe, towarowe, przywołania patentów, nazwy modeli, numery katalogowe służą jedynie do określenia cech technicznych i jakościowych materiałów, a nie są wskazaniem na producenta. Użyte wszelkie nazwy handlowe w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający traktuje jako informację uściślającą, która została użyta wyłącznie w celu przybliżenia potrzeb Zamawiającego. Dopuszcza się wskazanie norm i certyfikatów równoważnych, użycie do realizacji zamówienia produktów równoważnych, w stosunku do ich jakości, docelowego przeznaczenia, spełnianych funkcji i walorów użytkowych. Przez jakość należy rozumieć zapewnienie minimalnych parametrów produktu wskazanego w SWZ, umowie i załącznikach. Wykonawca, który do wyceny przyjmie rozwiązania równoważne jest zobowiązany udowodnić równoważność przyjętego wyposażenia, materiałów. W celu potwierdzenia, że oferowane rozwiązanie równoważne spełnia wymagania określone w SWZ, wykonawca złoży Szczegółowy opis oferowanego przedmiotu zamówienia równoważnego, w którym dla każdego produktu określi nazwę producenta, typ/model oraz inne cechy produktu pozwalające na jednoznaczną identyfikację zaoferowanego produktu i potwierdzenie zgodności z opisem przedmiotu zamówienia. Niezłożenie takiego wykazu będzie równoznaczne z przyjęciem rozwiązań wskazanych w SWZ. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywane w SWZ oraz załącznikach za pomocą norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych w tym dokumenty równoważne. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisane przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Niezłożenie takiego wykazu będzie równoznaczne z przyjęciem rozwiązań wskazanych w SWZ oraz załącznikach.

Załączniki:

* + - 1. Wzór formularza ofertowego – zał. 1
      2. Formularz oświadczeń wykonawcy – JEDZ – zał. 2
      3. Formularz oświadczenia o przynależności/braku przynależności do tej samej

grupy kapitałowej składany na wezwanie Zamawiającego – zał. 3

* + - 1. Formularz oświadczeń wykonawcy składany na wezwanie Zamawiającego – zał. 4
      2. Wzór umowy – zał. 5
      3. Oświadczenie dot. przesłanek wykluczenia – zał. 6
      4. Formularz asortymentowo – cenowy – zał. 7
      5. Zestawienie parametrów technicznych – zał. 8
      6. Wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych (dot. pakietu 1 i 2) – zał. 9
      7. Załączniki do procedury BHP (dot. pakietu 1 i 2) – zał. 10

**DZP.281.43A.2024** **Załącznik nr 1**

**FORMULARZ OFERTOWY DLA UNIWERSYTECKIEGO CENTRUM KLINICZNEGO IM. PROF. K. GIBIŃSKIEGO SUM W KATOWICACH**

Nazwa wykonawcy ..........................................................................................................................

Siedziba: ...........................................................................................................................................

Adres zamieszkania\*………………………………………………………………………………

*\*) dotyczy osób fizycznych prowadzących działalność gospodarcza oraz wspólników w spółce cywilnej*

REGON ......................................... NIP ..........................................

Tel. .........................................

e-mail ............................................................................................................

Adres strony www ................................................................................... (jeśli istnieje)

numer konta …………………………………………………………………………. *(w celu*

*wpisania do umowy - w przypadku niepodania numeru konta Wykonawca zobowiązany jest wpisać numer konta w umowie)*

* + - 1. Ubiegając się o zamówienie publiczne na **Dostawę odczynników chemicznych oraz odczynników laboratoryjnych do oznaczania autoprzeciwciał i alergenów i do oznaczania parametrów krytycznych wraz z najmem analizatorów** oferujemy realizację przedmiotowego zamówienia w zakresie objętym specyfikacją warunków zamówienia (dalej w treści: SWZ) za łączną kwotę wskazaną w formularzu asortymentowo-cenowym.
      2. **Dotyczy Wykonawców składających ofertę na pakiet 1:**

Oferujemy następujące Analizatory:

| Wykonawca jest zobowiązany podać poniższe dane: | ANALIZATOR DO METODY ELISA WRAZ Z AUTOMATYCZNĄ PŁUCZKĄ | ANALIZATOR DO TESTÓW PASKOWYCH | ANALIZATOR DO TESTÓW IIFT | MIKROSKOP FLUORESCENCYJNY |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| lokalizacja –Katowice, Medyków 14 | | | | | |
| PRODUCENT (podać) |  |  |  |  |
| KRAJ POCHODZENIA (podać) |  |  |  |  |

| Wykonawca jest zobowiązany podać poniższe dane: | ANALIZATOR DO METODY ELISA WRAZ Z AUTOMATYCZNĄ PŁUCZKĄ | ANALIZATOR DO TESTÓW PASKOWYCH | ANALIZATOR DO TESTÓW IIFT | MIKROSKOP FLUORESCENCYJNY |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| MODEL/TYP  (podać) |  |  |  |  |
| ROK PRODUKCJI  (podać) |  |  |  |  |
| STAN  (podać) | NOWY\*  UŻYWANY DOTYCHCZAS PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO \*  UŻYWANY PRZEZ INNĄ JEDNOSTKĘ NIŻ ZAMAWIAJĄCEGO \*  \*niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć | NOWY\*  UŻYWANY DOTYCHCZAS PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO \*  UŻYWANY PRZEZ INNĄ JEDNOSTKĘ NIŻ ZAMAWIAJĄCEGO \*  \*niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć | NOWY\*  UŻYWANY DOTYCHCZAS PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO \*  UŻYWANY PRZEZ INNĄ JEDNOSTKĘ NIŻ ZAMAWIAJĄCEGO \*  \*niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć | NOWY\*  UŻYWANY DOTYCHCZAS PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO \*  UŻYWANY PRZEZ INNĄ JEDNOSTKĘ NIŻ ZAMAWIAJĄCEGO \*  \*niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć |

wykaz do oceny parametrów jakościowych (dotyczy oferowanego do najmu przedmiotu zamówienia wskazanego powyżej)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** (analogicznie do zał. nr 8 do SWZ | **Opis parametru, funkcji** | **Punktacja** | **Wartość oferowana przez Wykonawcę**  (w pozycjach TAK/NIE\* prosimy niewłaściwe skreślić lub zaznaczyć właściwe stwierdzenie bez konieczności opisywania oferowanego parametru) |
| **E.** | **INNE** | | |
| 1. | Odczynniki, materiały kontrolne i inne akcesoria potrzebne do wykonania badania - w zestawie | TAK (w zestawie UWAGA: nie obejmuje akcesoriów oraz materiałów zużywalnych do analizatorów, np. końcówek, buforów czyszczących, koniugatu anty ludzkiego IgG itp.). - 10 pkt  NIE (poza zestawem) – 5 pkt | TAK/NIE\* |
| 2. | Nieodpłatna kontrola zewnątrz laboratoryjna w zakresie oferowanych testów (2xw roku) wraz z opracowaniem wyników i certyfikatem | TAK-10pkt  NIE -0pkt | TAK/NIE\* |

**\* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć**

Oświadczamy, iż wyżej zaoferowane Analizatory spełniają wymagania określone w Zestawieniu Parametrów Technicznych

* + - 1. **Dotyczy Wykonawców składających ofertę na pakiet 2:**

Oferujemy następujące Analizatory:

| Wykonawca jest zobowiązany podać poniższe dane: | ANALIZATOR I  (lokalizacja Laboratorium ul. Medyków 14) | ANALIZATOR II  (lokalizacja  Oddział Neonatologii ul. Medyków 14) | ANALIZATOR III  (lokalizacja Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii  ul. Medyków 14) | ANALIZATOR IV  (lokalizacja Blok Porodowy  ul. Medyków 14) |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| PRODUCENT(podać) |  |  |  |  |
| KRAJ POCHODZENIA (podać) |  |  |  |  |
| MODEL/TYP (podać) |  |  |  |  |
| ROK PRODUKCJI (podać) |  |  |  |  |
| STAN (podać) | NOWY\*  UŻYWANY DOTYCHCZAS PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO \*  UŻYWANY PRZEZ INNĄ JEDNOSTKĘ NIŻ ZAMAWIAJĄCEGO \*  \*niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć | NOWY\*  UŻYWANY DOTYCHCZAS PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO \*  UŻYWANY PRZEZ INNĄ JEDNOSTKĘ NIŻ ZAMAWIAJĄCEGO \*  \*niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć | NOWY\*  UŻYWANY DOTYCHCZAS PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO \*  UŻYWANY PRZEZ INNĄ JEDNOSTKĘ NIŻ ZAMAWIAJĄCEGO \*  \*niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć | NOWY\*  UŻYWANY DOTYCHCZAS PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO \*  UŻYWANY PRZEZ INNĄ JEDNOSTKĘ NIŻ ZAMAWIAJĄCEGO \*  \*niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć |

wykaz do oceny parametrów jakościowych (dotyczy oferowanego do najmu przedmiotu zamówienia wskazanego powyżej)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** (analogicznie do zał. nr 8 do SWZ | **Opis parametru, funkcji** | **Punktacja** | **Wartość oferowana przez Wykonawcę**  (w pozycjach TAK/NIE\* lub POZAKASETĄ/W KASECIE\* gdzie Zamawiający nie wpisał „podać (…)” prosimy niewłaściwe skreślić lub zaznaczyć właściwe stwierdzenie bez konieczności opisywania oferowanego parametru) |
| 4. | Czas wykonania badania dla 17 parametrów krytycznych – maksymalnie **120** sekund | poniżej lub równe 60 sekund - 10 pkt.  61 sekund -120 sekund - 5 pkt | Podać czas …. |
| 6. | Ważność odczynników w analizatorze min.15 dni. | 20 i więcej dni - 10 pkt.  15-19 dni - 0 pkt | Podać ilość dni …… |
| 8. | Brak dodatkowych zewnętrznych kalibratorów dla wszystkich parametrów | TAK - 10 pkt.  NIE - 5 pkt. | TAK/NIE\* |
| 10. | Niezależny moduł automatycznej kontroli jakości | TAK - 10 pkt.  NIE - 5 pkt. | TAK/NIE\* |
| 15. | Data ważności kasety nieotwartej min. 3 miesiące od daty dostawy | 6 miesięcy i powyżej - 10 pkt.  od 3 miesięcy do poniżej 6 miesięcy - 5 pkt. | Podać ważność w miesiącach …. |
| 16 | Elektrody (sensory) umiejscowione w kasecie lub poza kasetą. | poza kasetą - 5 pkt.  w kasecie - 10 pkt. | POZA KASETĄ/W KASECIE \* |
| 18 | Materiał kontrolny niezależny od kalibratora. | TAK – 10 pkt.  NIE – 5 pkt. | TAK/NIE\* |
| 20 | Dodatkowe poza przepłukiwaniem zabezpieczenia zapobiegające dostaniu się skrzepu do układu pomiarowego | TAK -10 pkt.  NIE - 0 pkt. | TAK/NIE\* |
| 21 | Automatyczny system kontroli jakości wykonywanych badań, pozwalający ocenić jakość wydawanych wyników z możliwością wydruku:oparty na regułach Westgarda i kartach Levey Jeningsa | TAK - 10 pkt.  NIE (tzn. inny certyfikowany system kontroli jakości) - 5 pkt. | TAK/NIE\* |

**\* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć**

**UWAGA!**

Punktacja w każdym punkcie dotyczy zbiorczo wszystkich zaoferowanych analizatorów w związku z czym Wykonawca zaznaczając odpowiedź musi brać pod uwagę możliwości obydwu analizatorów (wszystkie Analizatory muszą spełniać parametry wskazane w kryterium w tym samym zakresie) np. jeżeli w punkcie 10 co najmniej jeden z Analizatorów nie posiada niezależnego modułu automatycznej kontroli jakości a pozostałe spełniają wymóg to Wykonawca zaznacza odpowiedź „NIE” tj. zostanie przyznana niższa punktacja tj. w przypadku poz. 10 - 5 punktów

Oświadczamy, iż wyżej zaoferowane Analizatory spełniają wymagania określone w Zestawieniu Parametrów Technicznych

* + - 1. Oświadczamy, że wybór naszej oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, w sytuacji, gdy nie dołączyliśmy do oferty informacji wykonawcy o powstaniu obowiązku podatkowego.
      2. Zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia, nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty i zobowiązujemy się spełnić wszystkie wymienione w Specyfikacji wymagania Zamawiającego.
      3. Jesteśmy związani niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Warunków Zamówienia.
      4. Zawarta w Specyfikacji 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
      5. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, ze zm.) (dalej w treści RODO) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

*(\*W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO, może wykreślić treść niniejszego oświadczenia)*

* + - 1. Rodzaj Wykonawcy:

1. Mikroprzedsiębiorstwo\*
2. Małe przedsiębiorstwo\*
3. Średnie przedsiębiorstwo\*
4. Jednoosobowa działalnością gospodarczą \*
5. Osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej\*
6. Duże przedsiębiorstwo\*

(\*Niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć – punkt nieobowiązkowy)

DZP.281.43A.2024 Załącznik nr 3

**……………………………………….**

**(nazwa wykonawcy)**

**Oświadczenie**

**o przynależności lub braku przynależności\*  
do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5**

**Prawa zamówień publicznych**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na

***Dostawę*** ***odczynników chemicznych oraz odczynników laboratoryjnych do oznaczania autoprzeciwciał i alergenów i do oznaczania parametrów krytycznych 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, z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową w niniejszym postępowaniu.

lub

* Oświadczam, że **należę** do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, co następujący Wykonawca, który złożył odrębną ofertę w niniejszym postępowaniu:

*…………………………………………………………………………………………………………..*

*(nazwa Wykonawcy)*

*W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca składa dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty, oferty częściowej w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej*

**Uwaga** w przypadku Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia na podstawie art. 23 ustawy PZP dokument składa każdy z Wykonawców oddzielnie.

* *Właściwe zaznaczyć X*

*lub niewłaściwe skreślić*

DZP.281.43A.2024 Załącznik nr 4

**……………………………………….**

**(nazwa wykonawcy)**

**OŚWIADCZENIE**

**O AKTUALNOŚCI INFORMACJI ZAWARTYCH W OŚWIADCZENIU, O KTÓRYM MOWA W ART.125.UST.1 USTAWY PZP**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Dostawę odczynników chemicznych oraz odczynników laboratoryjnych do oznaczania autoprzeciwciał i alergenów i do oznaczania parametrów krytycznych wraz z najmem analizatorów** dla Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

Oświadczam, że informacje zawarte w Jednolitym Europejskim Dokumencie Zamówienia (JEDZ), o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania o których mowa w:

1. art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, dotyczących wydania prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
2. art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących prawomocnego orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne,
3. art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
4. art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenia konkurencji, wynikającego z wcześniejszego zaangażowania Wykonawcy lub podmiotu który należy z Wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia,

są nadal aktualne

Informacje zawarte w oświadczeniu złożonym wraz z ofertą dot. przesłanek wykluczenia, o których mowa w:

1. w art. 7 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego,
2. art. 5k rozporządzenia Rady UE 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady UE 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r.,

są nadal aktualne.

DZP.281.43A.2024 Załącznik nr 6

**OŚWIADCZENIE\*[[1]](#footnote-1)**

dot. przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia Rady UE 833/2014 oraz art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r.

*(składane wraz z ofertą w postępowaniu)*

prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę odczynników chemicznych oraz odczynników laboratoryjnych do oznaczania autoprzeciwciał i alergenów i do oznaczania parametrów krytycznych wraz z najmem analizatorów** , na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych

oświadczam, iż nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie:

1. art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, gdyż nie figuruję we wskazanych w przepisach listach i rejestrach,
2. art. 5k rozporządzenia Rady UE 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady UE 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r., gdyż nie jestem:
3. obywatelem rosyjskim, osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem z siedzibą   
   w Rosji;
4. osobą prawną, podmiotem lub organem, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
5. osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem działającym w imieniu lub pod kierunkiem, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego punktu

oraz że żaden z podwykonawców, dostawców i podmiotów, na których zdolnościach polegam, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia, nie należy do żadnej z powyższych kategorii podmiotów.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne   
i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

*\* Oświadczenie składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.*

**DZP.281.43A.2024 Załącznik nr 8**

**ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH**

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH OFEROWANEGO DO NAJMU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Dot. Pakietu 1: Odczynniki laboratoryjne do oznaczenia autoprzeciwciał i alergenów wraz z najmem analizatorów

**ANALIZATOR DO OZNACZANIA AUTOPRZECIWCIAŁ I ALERGENÓW**

**(ANALIZATOR DO METODY ELISA Z PŁUCZKĄ DO MIKROPŁYTEK,**

**ANALIZATOR DO TESTÓW PASKOWYCH, ANALIZATOR DO TESTÓW IIFT ORAZ MIKROSKOPU FLUORESCENCYJNEGO ORAZ SPRZĘT POMOCNICZY)**

**W ILOŚCI 1 KPL. (TJ. 1 ZESTAW)**

|  |  |
| --- | --- |
| L.p. | **Opis wymaganego parametru, funkcji** |
| A | **ANALIZATOR DO METODY ELISA** |
|  | Analizator fabrycznie nowy lub używany po autoryzowanym, przeglądzie technicznym |
|  | załadunek do 3 płyt mikrotitracyjnych (Możliwość kombinowania wielu różnych parametrów podczas jednej inkubacji) |
|  | Całkowicie zautomatyzowany przebieg inkubacji od momentu załadowania próbek do zakończenia badania. |
|  | Identyfikacja i lokalizacja poprzez kody, automatyczne skanowanie podczas wstawiania odczynników, |
|  | Materiały zużywalne: końcówki karbonowe o pojemności 300 i 1100 mikrolitrów, płyty do rozcieńczania odczynników (rozcieńczanie surowic i odczynników na płytach) |
|  | Zakres pomiaru 400-700 nm |
|  | Wykrywanie poziomu cieczy |
|  | Rozpoznanie typu końcówki, mieszanie, funkcja wielokrotnego dozowania cieczy |
|  | 2 ogrzewane inkubatory z funkcją wytrząsania, 3 inkubatory pracujące w temp. Pokojowej |
|  | Głowica płucząca 8-kanałowa |
|  | Objętość resztkowa buforu płuczącego: <2,5 mikrolitra na wypukłym dnie, < 4,0 mikrolitra na płaskim dnie |
|  | Alarm poziomu cieczy |
|  | Funkcja płukania z przepełnieniem |
|  | Opcje oznaczeń: wyniki jakościowe – definiowany przez użytkownika rodzaj wyniku, wyniki ilościowe – algorytm dopasowania krzywej |
| B | **ANALIZATOR DO TESTÓW PASKOWYCH** |
|  | Analizator fabrycznie nowy lub używany po autoryzowanym przeglądzie technicznym |
|  | Aparat dostarczany wraz z niezbędnym oprogramowaniem i aplikacjami na wymagane testy |
|  | W pełni zautomatyzowany system: automatyzacja całej procedury inkubacji blotów – identyfikacja próbek, rozcieńczanie próbek, wszystkie etapy inkubacji, płukanie |
|  | Zintegrowany czytnik kodów kreskowych |
|  | Przepustowość: do 44 próbek pacjentów w jednej inkubacji |
|  | Ocena za pomocą zautomatyzowanego programu do oceny testów paskowych – automatyczne fotografowanie zainkubowanych pasków, możliwość dwukierunkowego połącznia z LIS (import i eksport list roboczych) |
|  | Obsługa urządzenia za pomocą komputera sterującego połączonego przez port USB |
|  | Min. 40 pozycji na próbki badane |
|  | Mechanizm kołyszący – co najmniej 3 prędkości |
|  | Detekcja poziomu cieczy (pojemnościowa) |
|  | Objętość pipetowania reagentów 0,1-5 ml co 0,1 ml |
|  | Rozwiązanie systemowe (1-litrowe butelki z kontrolą poziomu oraz alarmem przepełnienia) |
|  | Rozcieńczanie próbki w kanałach tacki inkubacyjnej poprzez dodanie buforu do rozcieńczeń |
|  | Monochromatyczna kamera CCD o rozdzielczości min. 490 dpi |
|  | Ocena w normalnych warunkach oświetleniowych |
|  | Pozyskiwanie i przechowywanie indywidualnych zdjęć dla każdego paska |
|  | Nazwy plików zdjęciowych zgodne z listą roboczą oraz próbkami badanymi |
|  | Bufor czyszczący do przeprowadzenia konserwacji aparatu (5 x stężony niebieski koncentrat, silnie alkaliczny, o pojemności 500 ml) |
| C | **ANALIZATOR DO TESTÓW IIFT** |
|  | Zautomatyzowane przetwarzanie szkiełek mikroskopowych IIFT, od przygotowania próbki do końcowego etapu płukania lub etapu pomiaru. |
|  | System wykrywa i rozpoznaje kody kreskowe. |
|  | **Rozwiązania systemowe:**  96 miejsc na próbki pacjentów  96 miejsc do rozcieńczeń (screening)  96 miejsc do rozcieńczeń (miano)  Miejsce na maksymalnie 20 szkiełek mikroskopowych (zależne od konfiguracji aparatu)  12 miejsc na kontroli  8 odczynników  4 bufory do rozcieńczeń |
|  | **Akcesoria do analizatora:**  6 raków na surowice (każdy na 16 pozycji)  2 pojemniki na bufory płuczące 2L i 4L  1 pojemnik na odpady 10L  1 pojemnik na „System Liquid” 5L  stacja robocza na płyny systemowe  kamera |
|  | **Jednostka pipetująca**  1 Igła (powlekana ceramicznie) z możliwością wykrywanie poziomu cieczy o czułości 200 ul i wykrywaniem skrzepów  Pojemność pipetowaniua igły 5-1000 ul ze skokiem co 1 ul  Dokładność pipetowania CV<1% przy pojemności powyżej 20 ul |
|  | **Inkubacja**  Czas trwania etapu inkubacji 1-1000 minut ze skokiem co 1 minutę |
|  | **Jednostka płucząca**  8-kanałowa głowica płucząca  Metoda płukania: Zalewana wanienka na 5 szkiełek mikroskopowych |
|  | **Oprogramowanie**  Liczba zapisanych testów jest nielimitowana  Liczba kroków w teście jest nielimitowana  Łączenie testów w liście roboczej  Do 20 testów na 1 listę roboczą  Rozcieńczenia do 13 dowolnie zdefiniowanych rozcieńczeń na 1 test |
| D | **MIKROSKOP FLUORESCENCYJNY** |
| **I.** | **Napięcie sieciowe** |
|  | Moc wyjściowa **nie większa niż** 12**W** |
|  | Napięcie100 do 240 V |
| **II.** | **Źródło światła niebieskiego** |
|  | Lampa diodowa typu LED |
|  | Długość fali źródła światła 460 - 490 nm |
|  | Żywotność co najmniej 50 000 h |
| **III.** | **Źródło światła przechodzącego** |
|  | Lampa halogenowa |
|  | Strumień świetlny 280 lm |
|  | Żywotność co najmniej 1000 h |
|  | Obszar świecenia 1,5 mm x 3,0 mm |
|  | Epi-fluorescencyjny oświetlacz ze źródłem światła typu LED |
| **IV.** | **Ustawienia filtrów dla metody FITC** |
|  | Filtr wzbudzający /Filtr emisyjny 450-490 nm/515nm |
|  | Filtr rozpraszający 510 nm |
| **V.** | **Elementy mechanizmu optycznego** |
|  | Obrotowe ramię do zmiany obiektywów manualne, minimum 4 pozycje |
|  | Obiektyw 1 A-Plan 20 x / 0.45 |
|  | Obiektyw 2 A -Plan 40 x / 0. 65 |
|  | Obiektyw 3 A -Plan 100 x / 1,25 oil |
|  | Obiektyw 4 A -Plan 10 x / 0. 25 lub **Plan 10x0.30** |
|  | Okular PL 10 x/ 20 Br. |
|  | Tuba dwuokularowa, ergonomiczna 30˚ /20 |
| **VI.** | **Podstawa** |
|  | Podstawa na próbkę 75x 30mm R/L z ceramiczną powierzchnią |
|  | Mikroskop nowy lub używany data produkcji nie wcześniej niż 2017 |
| **E.** | **INNE** |
|  | Odczynniki, materiały kontrolne i inne akcesoria potrzebne do wykonania badania - w zestawie UWAGA: nie obejmuje akcesoriów oraz materiałów zużywalnych do analizatorów, np. końcówek, buforów czyszczących, koniugatu anty ludzkiego IgG) itp.  **Uwaga: PARAMETR NIEOBOWIĄZKOWY. Punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
|  | Nieodpłatna kontrola zewnątrz laboratoryjna w zakresie oferowanych testów (2xw roku) wraz z opracowaniem wyników i certyfikatem  **Uwaga: PARAMETR NIEOBOWIĄZKOWY. Punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
|  | Zestaw komputerowy (komputer własny analizatora) poniżej przeznaczony do obsługi: analizatora do testów ELISA, programu do odczytu testów do weryfikacji przeciwciał przeciwjądrowych i przeciwwątrobowych, z podłączeniem do systemu informatycznego. Wykonawca zapewnia parametryzację, w tym także możliwość wydruku wyników. |
|  | Zapewnienie podłączenia dostarczonych analizatorów do posiadanego przez Zamawiającego systemu Laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco Poland S.A.  W ramach podłączenia Wykonawca wraz z analizatorami dostarczy Zamawiającemu:   * licencję na pełną integrację z systemem Laboratoryjnym (LIS) w zakresie pełnej wymiany danych pomiędzy analizatorami, a systemem LIS wraz z potwierdzeniem wykupienia nadzoru autorskiego na cały okres trwania umowy dla każdego analizatora . UWAGA: W przypadku Wykonawcy oferującego używany dotychczas przez Zamawiającego analizator dostarczenie potwierdzenia zakupu aktualnego nadzoru autorskiego nie jest wymagane z wyjątkiem przypadku zmiany zakresu dotychczasowej integracji. * drukarkę laserową podłączoną bezpośrednio do analizatora, wyposażoną w pełnowartościowy toner oraz jeden toner zapasowy. UWAGA: drukarka nie jest wymagana, jeżeli analizator można podłączyć do drukarki sieciowej dostępnej u Zamawiającego * podłączy analizatory do systemu LIS InfoMedica firmy Asseco Poland S.A poprzez sieć LAN udostępnioną przez Zamawiającego. * w przypadku braku możliwości podłączenia analizatora poprzez sieć LAN **Zamawiający** zapewni odpowiedni **komputer pod warunkiem, że Wykonawca przekaże pisemną informację, dotyczącą rodzaju portu komunikacyjnego (w jaki musi zostać wyposażony komputer)**, niezbędnego do komunikacji z systemem LIS Zamawiającego * **Powyższa informacja musi zostać przekazana bezpośrednio po podpisaniu umowy, nie później niż 2 tygodnie przed dostawą analizatora**. * Wszystkie koszty związane z podłączeniem analizatorów do systemu LIS InfoMedica/ pokrywa Wykonawca   • W przypadku nie podania przez Wykonawcę w terminie informacji dotyczących rodzaju portu komunikacyjnego (w jaki musi zostać wyposażony komputer) **Wykonawca będzie zobowiązany zapewnić odpowiedni sprzęt komputerowy**(opisany poniżej) umożliwiający fizyczne połączenie aparatu z systemem LIS InfoMedica wraz z monitorem, klawiaturą i myszką,  Dostarczony sprzęt komputerowy musi:   * umożliwiać współpracę z funkcjonującym w laboratorium systemem informatycznym) * być wyposażony w legalny system operacyjny wraz ze wsparciem technicznym (możliwość pobierania aktualizacji), program antywirusowy z aktualną licencją (z dostępem do aktualizacji bazy sygnatur) oraz niezbędne porty i okablowanie potrzebne do połączenia komputera z analizatorem i siecią szpitalną. * musi mieć wykonaną świeżą instalację systemu operacyjnego i pozbawiony wszelkich danych np. pochodzących od poprzedniego użytkownika (jeżeli komputer nie jest fabrycznie nowy)   Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia tonerów do dostarczonej drukarki w trakcie trwania umowy. Toner musi zostać dostarczony w terminie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia na wskazany adres -email Wykonawcy.  Wykonawca zapewni serwis dla dostarczonego sprzętu komputerowego wraz z drukarką. |
|  | Wykonawca w czasie trwania umowy jest zobowiązany w ramach zaoferowanej wartości brutto do pomocy merytorycznej (np. w przypadku wątpliwości diagnostycznych – wykonanie dodatkowych, nieodpłatnych badań) |
|  | Dodatkowe urządzenia do najmu nie wymienione powyżej: na czas trwania umowy Wykonawca oferuje do najmu następujące pomocnicze urządzenia: worteks, skaner i mieszadło. |

**UWAGI:**

1. Do dostawy Wykonawca jest zobowiązany dołączyć wszystkie akcesoria potrzebne do sprawdzenia wszystkich wymaganych przez Zamawiającego funkcji
2. Przedmiot zamówienia musi być kompletny i gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych inwestycji.
3. Wykonawca na swój koszt dostarczana materiały potrzebne do sprawdzenia czy przedmiot zamówienia funkcjonuje prawidłowo
4. Wszystkie zaoferowane elementy przedmiotu zamówienia muszą być ze sobą kompatybilne.

**DZP.281.43A.2024 Załącznik nr 8**

**ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH**

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH OFEROWANEGO DO NAJMU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Dot. Pakietu 2: Odczynniki do oznaczania parametrów krytycznych wraz z najmem analizatorów

**ANALIZATOR DO OZNACZANIA PARAMETRÓW KRYTYCZNYCH**

**W ILOŚCI 4 SZTUKI**

|  |  |
| --- | --- |
| L.p. | **Opis wymaganego parametru, funkcji** |
| 1 | Analizatory do pomiaru stężenia parametrów krytycznych, fabrycznie nowe wyprodukowane w **2024** roku lub w przypadku aparatów używanych rok produkcji nie wcześniej niż w **2022** roku (z aktualnym przeglądem technicznym) – kasetowe, w ilości 4 sztuk |
| 2 | Intuicyjna obsługa |
| 3 | Możliwość archiwizacji otrzymanych wyników, ich przeglądania oraz wydruku. |
| 4 | Czas wykonania badania dla 17 parametrów krytycznych – maksymalnie **120** sekund  **Parametr obowiązkowy punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
| 5 | Dostępność do badań 24 godziny na dobę. |
| 6 | Ważność odczynników w analizatorze min.15 dni  **Parametr obowiązkowy punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
| 7 | Automatyczny wlot dla strzykawki (system aspiracyjno-próżniowy oraz system próżniowy oraz kapilary). |
| 8 | Brak dodatkowych zewnętrznych kalibratorów dla wszystkich parametrów  **Uwaga: PARAMETR NIEOBOWIĄZKOWY. Punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
| 9 | Możliwość oznaczania parametrów w próbkach badanych z krwi żylnej, tętniczej i włośniczkowej. |
| 10 | Niezależny moduł automatycznej kontroli jakości  **Uwaga: PARAMETR NIEOBOWIĄZKOWY. Punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
| 11 | **Wymagane parametry dla analizatora I**: pH, pCO2, pO2, HCO3-act, HCO3-st, O2 SAT, BE, BE ( ecf), Sód, Potas, Chlorki, Wapń zjonizowany, Wapń skorygowany, Glukoza, Mleczan, Hematokryt, Hemoglobina, Oksyhemoglobina, Karboksyhemoglobina, Methemoglobina, Deoksyhemoglobina, Całkowity CO2 oraz oznaczanie lub wyliczanie osmolalności osocza.  ( kaseta na min.250, **maks.750** oznaczeń |
| 12 | **Wymagane parametry dla analizatora II**: pH, pCO2, pO2, HCO3-act, HCO3-st, O2 SAT, BE, BE ( ecf), Sód, Potas, Chlorki, Wapń zjonizowany, Wapń skorygowany, Glukoza, Mleczan, Hematokryt, Hemoglobina, Oksyhemoglobina, Karboksyhemoglobina, Methemoglobina, Deoksyhemoglobina, Całkowity CO2 oraz oznaczanie lub wyliczanie osmolalności osocza.  ( kaseta na min.250, **maks.750** oznaczeń |
| 13 | **Wymagane parametry dla analizatora I**II: pH, pCO2, pO2, HCO3-act, HCO3-st, O2 SAT, BE, BE ( ecf), Sód, Potas, Chlorki, Wapń zjonizowany, Wapń skorygowany, Glukoza, Mleczan, Hematokryt, Hemoglobina, Oksyhemoglobina, Karboksyhemoglobina, Methemoglobina, Deoksyhemoglobina, Całkowity CO2 oraz oznaczanie lub wyliczanie osmolalności osocza.  ( kaseta na min.250, **maks.750** oznaczeń |
| 14 | **Wymagane parametry dla analizatora IV**: pH, pCO2, pO2, HCO3-act, HCO3-st, O2 SAT, BE, BE ( ecf), Sód, Potas, Chlorki, Wapń zjonizowany, Wapń skorygowany, Glukoza, Mleczan, Hematokryt, Hemoglobina, Oksyhemoglobina, Karboksyhemoglobina, Methemoglobina, Deoksyhemoglobina, Całkowity CO2 oraz oznaczanie lub wyliczanie osmolalności osocza.  ( kaseta na min.250, **maks.750** oznaczeń |
| 15 | Data ważności kasety nieotwartej min. 3 miesiące od daty dostawy  **Parametr obowiązkowy punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
| 16 | Elektrody (sensory) umiejscowione w kasecie lub poza kasetą .  **Parametr obowiązkowy punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
| 17 | Kaseta lub kasety zawierające odczynniki, kalibratory oraz materiał kontrolny na trzech poziomach. |
| 18 | Materiał kontrolny niezależny od kalibratora.  **Uwaga: PARAMETR NIEOBOWIĄZKOWY. Punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
| 19 | Automatyczne wykrywanie i usuwanie skrzepów. |
| 20 | Dodatkowe poza przepłukiwaniem zabezpieczenia zapobiegające dostaniu się skrzepu do układu pomiarowego  **Uwaga: PARAMETR NIEOBOWIĄZKOWY. Punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
| 21 | Automatyczny system kontroli jakości wykonywanych badań, pozwalający ocenić jakość wydawanych wyników z możliwością wydruku: oparty na regułach Westgarda i kartach Levey Jeningsa  **Uwaga: PARAMETR NIEOBOWIĄZKOWY. Punktowany zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ.** |
| 22 | Ciągłe kontrolowanie systemu oraz pomiarów. |
| 23 | Automatyczne działania korekcyjne. |
| 24 | Flagowanie wyników poza zakresem wartości referencyjnych. |
| 25 | Flagowanie wyników wątpliwych, komentarze wyjaśniające. |
| 26 | Możliwość automatycznego zaprogramowania czasu pomiarów materiałów kontrolnych |
| 27 | Możliwość wprowadzenia wartości referencyjnych proponowanych przez producenta odczynników lub innych. |
| 28 | Możliwość wprowadzenia ID pacjenta do analizatora za pomocą czytnika kodów. |
| 29 | Oprogramowanie i menu w języku polskim. |
| 30 | System podtrzymywania napięcia zasilania analizatora z czasem działania nie mniejszym niż 30 minut |
| 31 | Zapewnienie podłączenia dostarczonych analizatorów do posiadanego przez Zamawiającego systemu Laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. W ramach podłączenia Wykonawca wraz z analizatorami dostarczy Zamawiającemu:  • licencję na pełną integrację z systemem Laboratoryjnym (LIS) w zakresie pełnej wymiany danych pomiędzy analizatorami, a systemem LIS wraz z potwierdzeniem wykupienia nadzoru autorskiego na cały okres trwania umowy dla każdego analizatora .  W przypadku Wykonawcy oferującego używany dotychczas przez Zamawiającego analizator dostarczenie potwierdzenia zakupu aktualnego nadzoru autorskiego nie jest wymagane z wyjątkiem przypadku zmiany zakresu dotychczasowej integracji.  • podłączy analizatory do systemu LIS InfoMedica firmy Asseco Poland S.A poprzez sieć LAN udostępnioną przez Zamawiającego.  • w przypadku braku możliwości podłączenia analizatora poprzez sieć LAN Zamawiający zapewni odpowiedni komputer pod warunkiem, że Wykonawca przekaże pisemną informację, dotyczącą rodzaju portu komunikacyjnego (w jaki musi zostać wyposażony komputer), niezbędnego do komunikacji z systemem LIS Zamawiającego  Powyższa informacja musi zostać przekazana bezpośrednio po podpisaniu umowy, nie później niż 2 tygodnie przed dostawą analizatora.  Wszystkie koszty związane z podłączeniem analizatorów do systemu LIS InfoMedica/ pokrywa Wykonawca  W przypadku, kiedy analizatory wymagają odrębnej drukarki na potrzeby wydruku raportów/ wyników bezpośrednio z analizatora Wykonawca wraz z analizatorem dostarczy odpowiednią drukarkę laserową wyposażoną w pełnowartościowy toner.  Wykonawca zapewni serwis dla dostarczonej drukarki oraz materiały eksploatacyjne przez cały okres trwania umowy.  Materiały eksploatacyjne muszą zostać dostarczone w terminie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia na wskazany adres -email Wykonawcy .  Zamawiający dopuszcza podłączenie aparatu do drukarki sieciowej posiadanej przez Zamawiającego |
| 32 | Dodatkowe niezbędne oprzyrządowanie potrzebne do zabezpieczenia prawidłowej i ciągłej pracy analizatora (o ile jest wymagane). |
| 33 | Usługa serwisowa, przegląd techniczny zgodnie z zaleceniami producenta, szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy. |

**\* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć**

**UWAGI:**

1. Do dostawy Wykonawca jest zobowiązany dołączyć wszystkie akcesoria potrzebne do sprawdzenia wszystkich wymaganych przez Zamawiającego funkcji
2. Przedmiot zamówienia musi być kompletny i gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych inwestycji.
3. Wykonawca na swój koszt dostarczana materiały potrzebne do sprawdzenia czy przedmiot zamówienia funkcjonuje prawidłowo
4. Wszystkie zaoferowane elementy przedmiotu zamówienia muszą być ze sobą kompatybilne.

**DZP.281.43A.2024 Załącznik nr 9**

**wzór**

**Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych**

**nr .............................................**

Zawarta w dniu ................................ w Katowicach pomiędzy:

**Uniwersyteckim Centrum Klinicznym im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach** z siedzibą w Katowicach (40-514) przy ulicy Ceglanej 35, wpisanym do Rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy Katowice-Wschód w Katowicach Wydział VIII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000049660, NIP 9542274017, REGON 001325767

zwanym w dalszej części umowy **„Administratorem”**

reprezentowanym przez:

………………………………………………………………

oraz

…................................................................ (dane podmiotu, który umowę zawiera)

zwanym w dalszej części umowy **„Procesorem”**

reprezentowanym przez:

…................................................................

**Preambuła**

**W związku z realizacją umowy nr …............................... z dnia …...................... r. zawartej pomiędzy Administratorem, a Procesorem, (zwana dalej "Umową główną") strony niniejszej umowy mając  
w szczególności na uwadze ochronę prawi wolności osób fizycznych w zakresie prawa do ochrony danych osobowych, uwzględniając postanowienia Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku  
z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) postanawiają  
co następuje:**

**§ 1**

**Powierzenie przetwarzania danych osobowych**

1. W trybie art. 28 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) – zwanego w dalszej części „RODO” - Administrator powierza Procesorowi, dane osobowe do przetwarzania w celu realizacji postanowień określonych w umowie głównej, na zasadach określonych w niniejszej umowie.
2. Procesor zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą umową, RODO oraz innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
3. Procesor oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi RODO.

**§2**

**Zakres i cel przetwarzania danych**

1. Procesor będzie przetwarzał, powierzone na podstawie umowy dane, w tym dane szczególnej kategorii dotyczące zdrowia pacjentów oraz dane pracowników Administratora, w postaci danych, które przetwarzane są przy użyciu Analizatorów, o których mowa w §1 umowy głównej – wyłącznie takie, które niezbędne są do realizacji umowy głównej.
2. Powierzone przez Administratora dane osobowe będą przetwarzane przez Procesora wyłącznie w celu realizacji umowy głównej.

**§3**

**Obowiązki Procesora**

1. Procesor zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanemu  
   z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 RODO.
2. Procesor zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.
3. Procesor zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszej umowy.
4. Procesor zobowiązuje się zapewnić zachowanie w tajemnicy, o której mowa w art. 28 ust. 3 pkt b RODO przetwarzanych danych przez osoby, które upoważnia do przetwarzania danych osobowych w celu realizacji niniejszej umowy, zarówno w trakcie zatrudnienia ich u Procesora, jak i po jego ustaniu.
5. Procesor po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem, zależnie od decyzji Administratora: trwale usuwa lub zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, chyba że prawo Unii Europejskiej lub prawo jej państwa członkowskiego nakazują mu przechowywanie danych osobowych. W przypadku, gdy na Procesorze ciąży obowiązek przechowywania danych osobowych niezwłocznie  
   po zakończeniu obowiązywania umowy składa on Administratorowi stosowne oświadczenie w tym zakresie ze wskazaniem podstawy prawnej tego obowiązku. Jeśli Administrator w trakcie trwania umowy nie przedstawi na piśmie swojej decyzji co do usunięcia lub zwrotu danych przyjmuje się, iż oczekuje on ich usunięcia.
6. W przypadku, gdy zgodnie z ust. 5 Procesor usuwa dane przechowywane na elektronicznych nośnikach danych, zarówno w ramach systemów informatycznych jak i na nośnikach zamontowanych w urządzeniach elektronicznych (np. wewnętrzne dyski pamięci zamontowane w aparaturze medycznej, itp.) usunięcie to dokonywane jest w sposób, który nie pozwala na odzyskanie danych przy wykorzystaniu aktualnie dostępnych środków technicznych.
7. W przypadku, gdy w trakcie realizacji świadczenia opisanego w umowie głównej zachodzi konieczność przeniesienia urządzeń elektronicznych / aparatury medycznej posiadających nośniki zawierające dane osobowe poza obszar pomieszczeń zarządzanych przez Administratora (np. zabranie aparatury medycznej do serwisu) Procesor demontuje te nośniki i protokolarnie przekazuje Administratorowi. W przypadku, gdy demontaż nośnika jest niemożliwy lub wiązałby się ze zbytnią ingerencją w strukturę urządzenia Procesor zapewnia ochronę zawartych na nich danych osobowych zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy i powszechnie obowiązujących przepisów prawa.
8. Procesor pomaga Administratorowi w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III RODO oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 RODO.
9. Procesor po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki, jednakże nie później niż w ciągu 24 godzin od stwierdzenia zgłasza je Administratorowi w formie pisemnej na adres jego siedziby lub w formie mailowej na adres [iod@uck.katowice.pl](mailto:iod@uck.katowice.pl). Zgłoszenie będzie zawierać, co najmniej informacje niezbędne dla wywiązania się przez Administratora z jego określonych w RODO obowiązków związanych z wystąpieniem naruszenia ochrony danych osobowych. Jeśli w zgłoszeniu, nie da się zawrzeć wszystkich niezbędnych informacji, Procesor ma obowiązek udzielać ich sukcesywnie, bez zbędnej zwłoki.
10. W przypadku, gdy przetwarzanie danych przez Procesora będzie miało miejsce  
    w pomieszczeniach zarządzanych przez Administratora (konieczność wejścia do pomieszczeń Administratora) Procesor zobowiązuje się przekazać Administratorowi imienny wykaz osób upoważnionych, które będą przetwarzać dane osobowe zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy, wg wzoru określonego w załączniku do umowy. Procesor zobowiązany jest do niezwłocznego przekazywania Administratorowi w formie pisemnej aktualizacji wykazu jeśli zachodzą w nim zmiany – zmiana wykazu nie wymaga zawarcia aneksu do umowy.
11. Dopuszcza się odstąpienie od wypełnienia załącznika, o którym mowa w ust. 10 jeśli wskazanie takie zostanie dokonane w innej formie zaakceptowanej przez Administratora (np. wykaz osób zostanie zamieszczony w umowie głównej i będzie stosownie do sytuacji aktualizowany).
12. Osoby nie wymienione w załączniku, o którym mowa w ust. 10 lub wskazane na zasadach określonych w ust. 11 zostaną przez Administratora dopuszczone do przetwarzania danych  
    w pomieszczeniach przez niego zarządzanych pod warunkiem posiadania przy sobie dokumentu potwierdzającego ich działanie z umocowania Procesora.

**§4**

**Prawo kontroli**

1. Administrator zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h) RODO ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Procesora przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia umowy.
2. Administrator realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Procesora i z minimum  
   3 dniowym jego uprzedzeniem.
3. Procesor zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora danych nie dłuższym niż 7 dni.
4. Procesor udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 RODO.

**§5**

**Dalsze powierzenie danych do przetwarzania**

1. Procesor może powierzyć dane osobowe objęte niniejszą umową do dalszego przetwarzania innemu podmiotowi jedynie w celu wykonania umowy głównej po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora. Pisemna zgoda Administratora, o której mowa w zdaniu 1 nie jest wymagana w odniesieniu do podmiotu, który został wymieniony jako podwykonawca w umowie głównej (wskazanie wynikało z treści oferty złożonej przez Procesora w postępowaniu mającym  
   na celu zawarcie umowy głównej).
2. Przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej może nastąpić jedynie na pisemne polecenie Administratora chyba, że obowiązek taki nakłada  
   na Procesora prawo Unii Europejskiej lub prawo jej państwa członkowskiego, któremu podlega Procesor. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Procesor informuje pisemnie Administratora o tym obowiązku prawnym, o ile prawo nie zabrania udzielania takiej informacji  
   z uwagi na ważny interes publiczny.
3. Procesor ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora za nie wywiązanie się  
   z obowiązków związanych z ochroną danych przez podmiot, któremu powierzy dalsze przetwarzanie.

**§ 6**

**Odpowiedzialność Procesora**

1. Procesor jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie  
   z treścią umowy, a w szczególności za udostępnienie powierzonych do przetwarzania danych osobowych osobom nieupoważnionym.
2. Procesor zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Procesora danych osobowych określonych w umowie, o jakiejkolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Procesora, a także  
   o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania u Procesora tych danych osobowych, w szczególności prowadzonych przez inspektorów upoważnionych przez organ nadzorczy, o którym mowa w art. 51 RODO. Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora.

**§7**

**Zasady zachowania poufności**

1. Procesor zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej.
2. Procesor oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy danych, o których mowa w ust. 1 nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa.

**§8**

**Czas obowiązywania umowy**

1. Niniejsza umowa obowiązuje w okresie od dnia zawarcia umowy głównej do dnia zakończenia przez Procesora przetwarzania danych w zakresie wynikającym z realizacji umowy głównej..
2. Naruszenie zasad przetwarzania danych wynikających z umowy stanowi podstawę do rozwiązania przez Administratora umowy głównej ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Procesor.

**§9**

**Postanowienia końcowe**

1. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej  
   ze stron.
2. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały przepisy RODO oraz innych przepisów prawa powszechnie obowiązującego.
3. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszej umowy będzie sąd właściwy określony w umowie głównej.

….........................................…. ….........................................….

Procesor Administrator

Załącznik do umowy nr …................. z dnia …...................

Imienny wykaz osób upoważnionych przez ……………………………………………..

Zgodnie z §3 ust. 10 umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych określonej w nagłówku niniejszego dokumentu oświadczam, że osobami upoważnionymi, które będą przetwarzać dane osobowe w pomieszczeniach zarządzanych przez Administratora zgodnie z postanowieniami umowy są:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.P.** | **Imię i Nazwisko** | **Stanowisko** |
| **1** |  |  |
| 2 |  |  |
| 3 |  |  |
| ... |  |  |
| ... |  |  |

….....................................................................

Procesor

1. [↑](#footnote-ref-1)