

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

Znak sprawy: DZP/381/36A/2018

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego powyżej 144 000 EURO** na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.)

Zatwierdzam SIWZ wraz z załącznikami

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
mgr. hab. inż. Andrzej Krawczyk
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

Katowice, dn. 12.04.2018 r.

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

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

40-514 Katowice, ul. Ceglana 35

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

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

Adres strony www : <https://www.uck.katowice.pl/> e-mail : bzp@uck.katowice.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.)

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest **Dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów**. Wyszczególnienie ilościowe i asortymentowe przedmiotu dostawy określono w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 4 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (dalej w treści: SIWZ). Szczegółowy opis przedmiotu najmu tj. Analizatorów wskazano w Zestawieniu parametrów technicznych stanowiących załącznik nr 5 do SIWZ.

Przedmiot zamówienia obejmuje następujące pakiety:

Pakiet 1: Odczynniki laboratoryjne do biochemii wraz z najmem analizatorów

Pakiet 2: Odczynniki laboratoryjne do hematologii 5 Diff wraz z najmem analizatorów

Pakiet 3: Odczynniki laboratoryjne do elektroforezy białek wraz z najmem analizatora

Pakiet 4: Odczynniki laboratoryjne do oznaczania przeciwciał metodą ELISA i IFA wraz z najmem analizatora

Pakiet 5: Odczynniki laboratoryjne -panele pokarmowe, inhalacje oraz antybiotykowe wraz z najmem urządzenia z oprogramowaniem do odczytu pasków

Pakiet 6: Odczynniki laboratoryjne do oznaczenia stężenia hormonów i markerów nowotworowych wraz z najmem analizatorów

Pakiet 7 : Paski do analizy ogólnej moczu wraz z najmem aparatów do odczytu pasków

2. Oferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wymogi Ustawy z dn. 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U. z 2017 poz. 211 z późn. zm.) oraz innych obowiązujących przepisów prawnym w tym zakresie.
3. Nazwa i kod według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):

33696500-0 Odczynniki laboratoryjne
33190000-8 Różne urządzenia i produkty medyczne
4. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na dowolnie wybrany pakiet (maksymalnie na wszystkie pakiety tj. na 7 pakietów)
5. Zamawiający wymaga wniesienia wadium. Szczegółowe informacje dotyczące wadium określone zostały w pkt VIII niniejszej SIWZ.

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:

- 4.1. Termin realizacji zamówienia 24 miesiące od dnia:
 - a) Pakiet 1: - nie wcześniej niż od dnia 13.06.2018
 - b) Pakiet 2: od dnia zawarcia umowy
 - c) Pakiet 3: nie wcześniej niż od dnia 13.06.2018
 - d) Pakiet 4: od dnia zawarcia umowy
 - e) Pakiet 5: nie wcześniej niż od dnia 07.08.2018
 - f) Pakiet 6: nie wcześniej niż od dnia 17.08.2018
 - g) Pakiet 7: nie wcześniej niż od dnia 16.10.2018

4.2. Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć oraz zainstalować (jeśli dotyczy) w ramach najmu na okres trwania umowy Analizatory w następujących ilościach:

- a) W pakiecie 1, 2.: 2 szt. Analizatorów opisanych w załączniku nr 5 do SIWZ w terminie do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia realizacji umowy.
- b) W pakiecie 3: 1 szt. Analizatora opisanego w załączniku nr 5 do SIWZ w terminie do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia realizacji umowy.
- c) W pakiecie 4: 1 szt. Analizator opisany w załączniku nr 5 do SIWZ w terminie do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia realizacji umowy – 1 sztuka całości (tj. 1 komplet).
- d) W pakiecie 5: 1 szt. Analizatora opisanego w załączniku nr 4 (poz. 6) do SIWZ najpóźniej 3 dni przed dniem rozpoczęcia realizacji umowy.
- e) W pakiecie 6, 7: 2 szt. Analizatorów opisanych w załączniku nr 5 do SIWZ najpóźniej 3 dni przed dniem rozpoczęcia realizacji umowy.

W przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia termin wynosi 1 dzień od rozpoczęcia realizacji umowy.

4.3. Termin płatności 30 lub 60 dni zgodnie z zadeklarowanym terminem w formularzu ofertowym.

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU :

O udzielenie zamówienia w postępowaniu mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- nie podlegają wykluczeniu.
- spełniają warunki udziału.

W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24. ust 1 pkt. 12-23 UPZP.

W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24. ust 5 pkt. 1 oraz pkt. 8 UPZP.

O udzielenie zamówienia w postępowaniu mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału:

- a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów - Zamawiający nie stawia wymogu.
- b) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie stawia wymogu.
- c) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie stawia wymogu.

W przypadku Wykonawców **wspólnie** ubiegających się o udzielenie zamówienia każdy z Wykonawców samodzielnie jest zobowiązany do wykazania braku podstaw do wykluczenia w okolicznościach, o których mowa powyżej.

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

6.1. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu: Zamawiający nie wymaga.

6.2. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających brak podstaw wykluczenia:

- a) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o braku podstaw wykluczenia w formie JEDZ – załącznik 2 do SIWZ – **dodać do oferty w formie pisemnej.**
- b) informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 UPZP, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
- c) zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionej nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości

wykonania decyzji właściwego organu,

- d) zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
- e) odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 UPZP,
- f) oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności,
- g) oświadczenie wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne,
- h) oświadczenie wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2016 r. poz. 716),
- i) Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 UPZP, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 UPZP– załącznik nr 3 do SIWZ. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. **Oświadczenie oraz załącznik mają być złożone zgodnie z treścią punktu VI.6.14 SIWZ. Zamawiający uzna żądanie za spełnione, kiedy Wykonawca w ciągu 3 dni przekaże Zamawiającemu oświadczenie (wraz z ewentualnymi dowodami) faksem lub e-mailem przy założeniu niezwłocznego przekazania pisemnego oryginału na adres Zamawiającego.**

6.3. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w:

- a) punkcie VI.6.2b SIWZ składa informację z odpowiedniego rejestru 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, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 UPZP- wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
- b) punkcie VI.6.2 c) do e) SIWZ składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
 - nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

6.4. 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 punkcie VI.6.3 SIWZ, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie

wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Zapisy dotyczące terminów wystawiania dokumentów analogicznie do punktu VI.6.3.SIWZ.

- 6.5. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w punkcie VI.6.2b) SIWZ, składa dokument, o którym mowa w VI.6.3.a) SIWZ, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 UPZP. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby. Zapisy dotyczące terminów wystawiania dokumentów analogicznie do punktu VI.6.3a) SIWZ.
- 6.6. Zamawiający żąda od wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a UPZP, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w punkcie VI.6.2.a) do h) SIWZ.
- 6.7. Zamawiający nie żąda od wykonawcy przedstawienia dokumentów wymienionych w punkcie VI.6.2.a) do h) SIWZ, dotyczących podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a UPZP.
- 6.8. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców:
- JEDZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te mają potwierdzać brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje brak podstaw wykluczenia,
 - JEDZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

6.9. Dokumenty jakie mają złożyć wykonawcy w celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego

- 1) Zestawienie parametrów technicznych zgodnie z treścią załącznika nr 5 do SIWZ (dotyczy pakietu 1, 2, 3, 4, 6, 7)
- 2) **zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości** potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym tj. w odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia – deklaracje zgodności z wymaganiami zasadniczymi (dotyczy wszystkich wyrobów medycznych), **certyfikaty jednostki notyfikowanej**, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego (jeśli dotyczy);
- 3) **dotyczy najmowanych urządzeń** - opis oferowanego przedmiotu zamówienia np. katalogi, ulotki, karty techniczne lub inne materiały informacyjne zawierające opis, parametry techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymogów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ zgodnie z uwagami pod załącznikiem nr 5 (dotyczy pakietu 1, 2, 3, 4, 6, 7)
- 4) Oświadczenie Wykonawcy zgodne z treścią załącznika nr 10 do SIWZ. (dotyczy pakietu 1, 2, 3, 6, 7)

6.10. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów o których mowa w punkcie VI.6.2. b) do h) SIWZ) oraz VI.6.9. SIWZ z zastrzeżeniem art. 26 ust. 6 UPZP.

6.11. Jeżeli wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w punkcie VI.6.2a) niniejszej SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 UPZP, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez zamawiającego wątpliwości, zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

- 6.12. W zakresie nie uregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126 z późn. zm.).
- 6.13. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16–20 UPZP może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.
- 6.14. Oświadczenia o których mowa w punkcie VI.6 SIWZ dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 22a UPZP oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale.

Do oferty wykonawca korzystający z zasobów podmiotów trzecich załącza JEDZ podmiotu zasobu oraz jego zobowiązanie o przekazaniu zasobu – **dolączyć do oferty w formie pisemnej.**

Dokumenty o których mowa w punkcie VI SIWZ, inne niż oświadczenia o których mowa w punkcie VI SIWZ, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.

Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentów, o których mowa w punkcie VI SIWZ, innych niż oświadczenia o których mowa w punkcie VI SIWZ, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.

W przypadku, wskazania przez wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w punkcie VI.6 SIWZ w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez wykonawcę i pobranych samodzielnie przez zamawiającego dokumentów.

Dokumenty i oświadczenia winny być złożone w języku polskim.

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

- 7.1. W postępowaniu komunikacja między zamawiającym a wykonawcami odbywa się zgodnie z wyborem zamawiającego za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830 z późn. zm.), osobiście, za pośrednictwem posłańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (Dz. U. z 2013 r. poz. 1422, z 2015 r. poz. 1844 oraz z 2016 r. poz. 147 i 615 z późn. zm.). W szczególności dopuszczalnym sposobem porozumiewania się między Zamawiającym a Wykonawcami jest:

- fax lub e-mail w przypadku wniosków, zawiadomień, informacji, zapytań, wnoszenia kopii odwołań, przystąpień do odwołań, zgody na przedłużenie terminu związania ofertą itp. - forma

pisemna w przypadku przekazywania wszelkich oświadczeń i dokumentów wskazanych w punkcie VI SIWZ.

Niezależnie od powyższego forma pisemna jest zawsze dopuszczalna.

- 7.2. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres Zamawiającego - Dział Zamówień Publicznych. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę drogą elektroniczną winny być kierowane na adres: e-mail bpz@uck.katowice.pl a faksem na nr fax 32-358-14-32
- 7.3. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert – pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert liczonego od dnia publikacji ogłoszenia o zamówieniu. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w powyżej, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku.
- 7.4. W uzasadnionym przypadku, (przed terminem składania ofert), Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia zmian w treści SIWZ. Każda wprowadzona przez Zamawiającego zmiana stanie się częścią SIWZ i jest dla Wykonawców wiążąca.
- 7.5. Przedłużenie terminu składania ofert dopuszczalne jest tylko przed jego upływem.
- 7.6. Osobą uprawnioną do porozumiewania się z wykonawcami jest Ewa Kamzela e-mail: , tel. 32 358-14-45, fax 32 3581-432.
- 7.7. Strona internetowa, na której umieszczane będą niezbędne informacje (m.in. ogłoszenia, SIWZ, pytania i odpowiedzi, modyfikacje, informacja z otwarcia ofert, wybór oferty najkorzystniejszej, unieważnienie postępowania oraz wszystkie inne wymagane przepisami UPZP): <https://www.uck.katowice.pl/>

VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

8.1. Wykonawca przystępujący do niniejszego przetargu nieograniczonego jest obowiązany wnieść wadium w wysokości uzależnionej od oferowanej części (w PLN):

- dla pakietu 1 – 14.700,00 PLN
- dla pakietu 2 – 5.080,00 PLN
- dla pakietu 3 – 1.800,00 PLN
- dla pakietu 4 – 9.900,00 PLN
- dla pakietu 5 – 1.500,00 PLN
- dla pakietu 6 – 34.600,00 PLN
- dla pakietu 7 – 930,00 PLN

Jeżeli oferta zostanie złożona na wszystkie części wówczas wadium wyniesie: **68.510,00 PLN**

8.2. Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert.

8.3. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- w pieniądzu - wpłaty należy dokonać przelewem na konto Banku Gospodarstwa Krajowego numer 34 1130 1091 0003 9068 9720 0003. Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.
 - w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym
 - gwarancjach bankowych
 - gwarancjach ubezpieczeniowych
 - poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2016 r. poz. 359 i 2260 oraz 2017 r. poz. 1089).
- 8.4. Za termin wniesienia wadium w pieniądzu uważa się datę i godzinę wpłynięcia środków na konto Zamawiającego.

- 8.5. Wadium w formie poręczeń i gwarancji powinno zostać złożone w Uniwersyteckim Centrum Klinicznym im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, ul. Ceglana 35, pok.D021 (sekretariat) w oryginale w zamkniętej kopercie oznaczonej według poniższego wzoru:

„ Nazwa , adres Wykonawcy Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach ul. Ceglana 35 40-514 Katowice DZP/381/36A/2018- WADIUM – Nie otwierać przed dniemr. godz.....”

- 8.6. Jeżeli wadium jest wnoszone w innej formie niż pieniądź, dokument stwierdzający spełnienie warunku jego wniesienia nie może być sporządzony później niż do dnia otwarcia ofert, a okres jego ważności nie może być krótszy niż okres związania ofertą tj. 60 dni od dnia otwarcia ofert.
- 8.7. Oferta Wykonawcy, która nie zostanie zabezpieczona wadium w wymaganej formie i wysokości zostanie odrzucona. Zamawiający zwróci wadium, jeżeli wystąpi jedna z przesłanek wymienionych w art. 46 UPZP.
- 8.8. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca:
- którego oferta została wybrana
 - odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;
 - Zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
 - w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a UPZP, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 UPZP, pełnomocnictw lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 UPZP, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej.
- 8.9. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium, na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.

IX. . TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

- 9.1. Wykonawca będzie związany ofertą 60 dni.
- 9.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 9.3. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
- 9.4. Odmowa wyrażenia zgody, o której mowa w pkt. 9.3. nie powoduje utraty wadium.
- 9.5. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY

- Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- Ofertę sporządza się w języku polskim z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
- Wszelkie dokumenty i oświadczenia w językach obcych należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski potwierdzonym za zgodność z oryginałem przez wykonawcę (osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy)

10.5. Zamawiający wymaga załączenia w ofercie następujących dokumentów:

- 1) czytelnie wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz ofertowy według druku stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ,
 - 2) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (JEDZ) - załącznik nr 2 do SIWZ (uwaga: Zamawiający udostępnia wersję JEDZ w formacie xml. do wykorzystania przez Wykonawcę oraz w formacie pdf (podgląd wersji xml). Instrukcję pobierania JEDZ w formacie .xml wskazano w punkcie XVII.17.9 poniżej) – wymaga się złożenie dokumentu w wersji pisemnej,
 - 3) czytelnie wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz asortymentowo-cenowy – stanowiący załącznik nr 4 (w zakresie oferowanego pakietu).
 - 4) czytelnie wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy wykaz do oceny parametrów technicznych zgodnie z treścią załącznika nr 6 do SIWZ (w zakresie oferowanej części).
 - 5) Wykaz części zamówienia, które Wykonawca zamierza powierzyć Podwykonawcy wg załącznika nr 8 do SIWZ – dotyczy sytuacji, gdy Wykonawca zamierza powierzyć wykonanie którejkolwiek części zamówienia podwykonawcom, w sytuacji gdy Wykonawca nie dołączy w/w wykazu Zamawiający uzna, iż Wykonawca nie zamierza powierzyć żadnej części zamówienia podwykonawcy,
 - 6) Informacji Wykonawcy wskazującej, że wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazującej nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazującej ich wartość bez kwoty podatku – wg zał.nr 9 do SIWZ. W przypadku nie dołączenia załącznika Zamawiający uzna, iż Wykonawca deklaruje, że nie powstanie u Zamawiającego obowiązek podatkowy inny niż wynikający z treści formularza ofertowego wg zał. nr 1 do SIWZ.
 - 7) Dokumenty i oświadczenia wymienione w pkt. VI SIWZ przy których umieszczono dopisek: „dołączyć do oferty”.
- 10.6. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie gwarantującej zachowanie w poufności jej treści oraz zabezpieczenie jej nienaruszalności do terminu otwarcia ofert.
- 10.7. Koperta powinna być zaadresowana według poniższego wzoru :

„ Nazwa , adres Wykonawcy

.....

**Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, ul. Ceglana 35 40-514 Katowice
DZP/381/36A/2018**

**„Oferta na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów
– Nie otwierać przed dniemr. godz.....”**

- 10.8. Wykonawca może wprowadzić zmiany do złożonej oferty bądź wycofać ofertę pod warunkiem, że zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian bądź wycofaniu przed upływem terminu składania ofert – w sposób analogiczny do sposobu złożenia oferty. Odpowiednio opisana kopertę zawierającą zmianę bądź wycofanie należy dodatkowo opatrzyć dopiskiem „Zmiana oferty” bądź „Wycofanie oferty”.
- 10.9. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
- 10.10. Oferta powinna być złożona w języku polskim, w jednym egzemplarzu w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Oferta oraz wszystkie karty załączników powinny być podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania. Jeśli umocowanie osoby podpisującej ofertę nie wynika z przedłożonych wraz z ofertą dokumentów, należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo dla danej osoby, z którego będzie wynikało jej umocowanie do reprezentowania w postępowaniu, w tym do podpisania oferty w jego imieniu.
Wykonawcy wspólnie składający ofertę zobowiązani są przedłożyć dokument ustanawiający pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo do reprezentowania ich w postępowaniu i do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Pełnomocnictwo powinno dokładnie określać zakres umocowania, w tym ewentualnie prawo do udzielenia dalszych pełnomocnictw.

Wszystkie pełnomocnictwa składane wraz z ofertą muszą być złożone w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza. (tj. kopii oryginalnie potwierdzonej „za zgodność z oryginałem” przez notariusza).

- 10.11. Wszystkie miejsca gdzie naniesione zostały zmiany winny być parafowane przez osobę uprawnioną do podpisywania oferty.
- 10.12. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 8 w zw. z art. 96 ust. 3 ustawy PZP oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.), jeśli Wykonawca w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane i jednocześnie wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
- 10.13. 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 nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności. Wykonawca nie może zastrzec swojej nazwy (firmy) oraz adresu, informacji dotyczących ceny, terminu wykonania zamówienia, warunków płatności zawartych w ofercie. Gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, winny być oznakowane klauzulą: Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa” i dołączone do oferty, zaleca się, aby były trwale, oddzielnie spięte.
- 10.14. Zamawiający informuje, że w przypadku, kiedy wykonawca otrzyma od niego wezwanie w trybie art. 90 UPZP, a złożone przez niego wyjaśnienia i/lub dowody stanowić będą tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji Wykonawcy będzie przysługiwało prawo zastrzeżenia ich jako tajemnica przedsiębiorstwa. Przedmiotowe zastrzeżenie zamawiający uzna za skuteczne wyłącznie w sytuacji, kiedy Wykonawca oprócz samego zastrzeżenia, jednocześnie wykaże, iż dane informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
- 10.15. Oferta powinna być złożona zgodnie z wymogami zawartymi w niniejszej SIWZ.
- 10.16. Zamawiający zaleca sporządzenie oferty na załączonych do SIWZ wzorach formularzy lub na własnych drukach wg wzorów formularzy dołączonych do SIWZ.

XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

- 11.1. Ofertę opakowaną we wskazany w punkcie X.10.6. i X.10.7. SIWZ sposób należy złożyć siedzibie Zamawiającego ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice w Sekretariacie - pokój D021.
- 11.2. **Termin składania ofert upływa w dniu 23.05.2018 r. o godz.10.00.** Oferty otrzymane przez Zamawiającego po terminie zostaną zwrócone po upływie terminu do wniesienia odwołania i nie będą rozpatrywane.
- 11.3. **Otwarcie ofert nastąpi** w siedzibie Zamawiającego ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice w pokoju E055 w dniu **23.05.2018 r. godz. 10.30**
- 11.4. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 11.5. Podczas otwarcia ofert Zamawiający poda informacje, o których mowa z art. 86 ust. 4 UPZP.
- 11.6. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie www.uck.katowice.pl informacje dotyczące:
 - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - c) ceny, terminu wykonania zamówienia, terminu przydatności, warunków płatności zawartych w ofertach.

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

XII. OPIS SPOSOBU OBLICZANIA CENY

- 12.1. Wykonawca w przedstawionej ofercie winien zaoferować cenę ryczałtową, kompletną, jednoznaczną, która będzie ceną ostateczną.
- 12.2. Cena brutto oferty musi uwzględniać wszystkie wymagania niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia tj. obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia w tym: wszystkie koszty związane z dostawą przedmiotu zamówienia do Zamawiającego w tym: transport, opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostarczenia, koszt montażu (jeśli dotyczy), instalacji i uruchomienia u Zamawiającego, szkolenia personelu, koszt najmu itp. Wykonawca winien uwzględnić w cenie oferty również wszystkie inne koszty jakie poniesie w związku z realizacją przedmiotu przetargu, także nie wymienione w zdaniu poprzedzającym, a które mają wpływ na cenę oferty.
- 12.3. Cena ma być wyrażona w złotych polskich. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą prowadzone będą w złotych polskich.
- 12.4. Ceny jednostkowe netto oraz wartości netto i brutto należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 12.5. Stawka podatku VAT jest określana zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2017 r., poz. 1221 z późn. zm.).
- 12.6. Jeżeli Wykonawca stosuje w swojej praktyce kupieckiej upusty cenowe, to proponując je Zamawiającemu w ofercie, musi już uwzględnić je w ostatecznej cenie oferty.
- 12.7. 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.
- 12.8. Wykonawca określa cenę realizacji zamówienia poprzez wypełnienie formularza asortymentowo-cenowego stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie oferowanego pakietu.
- 12.9. W formularzu asortymentowo-cenowym w pozycji VAT % dopuszcza się wpisanie zamiennie liczbowej lub procentowej wartości stawki podatku VAT.

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

- 13.1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami oceny ofert:

- 1) Cena – 60 %,
- 2) Parametry techniczne – 25 %
- 3) Termin dostawy – 10 %;
- 4) Termin płatności – 5 %

Sposób obliczania punktów dla poszczególnych kryteriów:

Ad. 1 kryterium Cena – waga 60%

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

$$C = \frac{C_n}{C_o} \times 100 \times 60 \%$$

gdzie:

C – liczba punktów w ramach kryterium „Cena”,

C_n - najniższa cena spośród ofert ocenianych

C_o - cena oferty ocenianej

Ocenie w ramach kryterium „Cena” podlegać będzie cena łączna brutto za wykonanie całego przedmiotu zamówienia podana w formularzu asortymentowo-cenowym.

W tym kryterium wykonawca może uzyskać maksymalnie 60 punktów.

Ad.2 kryterium drugie (PT) parametry techniczne – waga 25%

a) dotyczy wszystkich pakietów za wyjątkiem pakietu nr 5

Kryterium parametrów technicznych polegać będzie na ocenie dokonanej zgodnie z załącznikiem nr 6.

Ocena ostateczna dla tego kryterium będzie obliczana wg wzoru:

$$PT = \frac{J_{of}}{J_{max}} \times 100 \times 25 \%$$

gdzie:

PT - liczba punktów przyznanych ocenianej ofercie w ramach kryterium parametry techniczne

J_{of} – wartość punktowa badanej oferty

J_{max} – najwyższa ilość punktów uzyskana wśród ofert ocenianych

W tym kryterium wykonawca może uzyskać maksymalnie 25 punktów.

W przypadku, kiedy we wzorze należałoby wstawić w liczniku i mianowniku „0” Zamawiający przyzna ofercie 0 pkt bez podstawiania do w/w wzoru.

b) Dotyczy pakietu 5

Kryterium parametrów technicznych polegać będzie na ocenie dokonanej zgodnie z załącznikiem nr 4.

Ocena ostateczna dla tego kryterium będzie obliczana wg wzoru:

$$PT = \frac{J_{of}}{J_{max}} \times 100 \text{ pkt} \times 25 \%$$

gdzie:

PT - liczba punktów przyznanych ocenianej ofercie w ramach kryterium parametry techniczne

J_{of} – wartość punktowa badanej oferty

J_{max} – najwyższa ilość punktów uzyskana wśród ofert ocenianych

W tym kryterium wykonawca może uzyskać maksymalnie 25 punktów.

W celu właściwego obliczenia punktacji Wykonawca w załączniku nr 4 jest zobowiązany podać wskazane nad tabelką informacje. Oferta Wykonawcy, który nie wpisze oferowanych wartości będzie podlegać odrzuceniu. W pozycjach „należy zaznaczyć właściwe lub niewłaściwe skreślić” Wykonawcy, który nie zaznaczy żadnej odpowiedzi zostanie przyznana punktacja 0 pkt.

W przypadku, kiedy we wzorze należałoby wstawić w liczniku i mianowniku „0” Zamawiający przyzna ofercie 0 pkt bez podstawiania do w/w wzoru.

Ad.3 kryterium trzecie (TD) termin dostawy – waga 10%

Sposób obliczania punktów dla w/w kryterium:

TD – liczba punktów w ramach kryterium „termin dostawy”

Termin dostawy	Liczba punktów
1 – 5 dni kalendarzowych	10
6 - 7 dni kalendarzowych	5
8 -14 dni kalendarzowych	0

Sposób obliczenia punktów dla w/w kryterium:

- a. Kryterium termin dostawy (nie dotyczy najmowanych Analizatorów) będzie rozpatrywane na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu dostawy.
- b. Termin dostawy nie może być dłuższy niż 14 dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.
- c. Maksymalna liczba punktów jaką można uzyskać w tym kryterium to 10 punktów.
- d. Jeżeli wykonawca wpisze termin dostawy dłuższy niż 14 dni kalendarzowych to przygotuje ofertę niezgodną z SIWZ co skutkować będzie odrzuceniem oferty. W przypadku nie wypełnienia w formularzu ofertowym stosownej rubryki zamawiający uzna, że wykonawca deklaruje najdłuższy termin dostawy tj. 14 dni kalendarzowych.

Ad. 4 kryterium czwarte (TP) termin płatności – waga 5%

Sposób obliczania punktów dla w/w kryterium:

TP - liczba punktów w ramach kryterium „termin płatności”

Termin płatności	Liczba punktów
60 dni	5
30 dni	0

Sposób obliczenia punktów dla w/w kryterium:

- a. Kryterium termin płatności będzie rozpatrywane na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu płatności.
- b. Termin płatności wymagany przez zamawiającego: 30 lub 60 dni.
- c. Maksymalna liczba punktów jaką można uzyskać w tym kryterium to 5 punktów.
- d. W przypadku nie wypełnienia w formularzu ofertowym stosownej rubryki zamawiający uzna, że wykonawca deklaruje najkrótszy dopuszczony termin płatności tj. 30 dni

13.3. Za najkorzystniejszą ofertę zostanie uznana oferta, która uzyskała łącznie najwyższą liczbę punktów obliczoną wg następującego wzoru:

$$P = C + PT + TD + TP$$

gdzie:

P - łączna liczba punktów jaką uzyskała oceniana oferta

C - liczba punktów przyznanych ocenianej ofercie w ramach kryterium cena

PT - liczba punktów przyznanych ocenianej ofercie w ramach kryterium parametry techniczne

TD - liczba punktów przyznanych ocenianej ofercie w ramach kryterium termin dostawy

TP - liczba punktów przyznanych ocenianej ofercie w ramach kryterium termin płatności

Zamawiający obliczy punkty liczbowo z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zaokrąglając zgodnie z zasadami matematycznymi.

Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną lub najniższym kosztem, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie lub koszcie, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych.

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

- 14.1. Zawarcie umowy z wybranym Wykonawcą nastąpi na zasadach określonych we wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 7 (a) i (b) do SIWZ. {(a) – dotyczy wszystkich pakietów z wyjątkiem pakietu nr 5, (b) dotyczy tylko pakietu 5}.
- 14.2. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni - jeżeli zostało

przesłane w inny sposób, z zastrzeżeniem art. 183 UPZP. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem ww. terminów, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę. Miejsce i termin podpisania umowy zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania wykonawcy.

14.3. Jeżeli wybrana oferta została złożona przez wykonawców, o których mowa w art. 23 UPZP Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie niniejszego zamówienia umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

14.4. Jeżeli Wykonawca, który wygrał przetarg uchyli się od zawarcia umowy według warunków podanych w niniejszej SIWZ, Zamawiający może wybrać najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert uznanych za niepodlegające odrzuceniu, chyba, że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

XV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

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

XVI. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA – WZÓR UMOWY

Istotne dla stron postanowienia wskazuje wzór umowy, stanowiący załącznik do niniejszej SIWZ.

XVII. POZOSTAŁE REGUŁY POSTĘPOWANIA

17.1. Zamawiający w niniejszym postępowaniu przetargowym przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 24aa UPZP. Jeżeli wykonawca wybrany w trybie art. 24aa UPZP uchyli się od zawarcia umowy, zamawiający może zbadać, czy nie podlega wykluczeniu oraz czy spełnia warunki udziału w postępowaniu wykonawca, który złożył ofertę najwyżej ocenioną spośród pozostałych ofert.

17.2. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 UPZP ani nie przewiduje zastosowania prawa opcji.

17.3. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów równoważnych. Zamawiający informuje, że jeżeli w opisie podano nazwy towarowe produktów to odnoszą się one jedynie do jakości, typu produktu. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów równoważnych w stosunku do wyrobów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym oraz w Zestawieniu parametrów technicznych tzn. o parametrach nie gorszych, czyli takich samych lub lepszych. Na Wykonawcy ciąży obowiązek wskazania „równoważności” oferowanego produktu.

17.4. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

17.5. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, zwrotu kosztów udziału w postępowaniu, nie ustanawia dynamicznego systemu zakupów oraz nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.

17.6. Do spraw nieuregulowanych niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) oraz Kodeksu cywilnego.

17.7. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.

17.8. W przypadku, kiedy Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcy wykonanie którejkolwiek części zamówienia, zobowiązany jest do wskazania w ofercie części zamówienia której to dotyczy oraz podania firm podwykonawców (wg załącznika nr 8 do SIWZ) o ile są oni znani na etapie składania oferty. W sytuacji gdy Wykonawca nie dołączy w/w wykazu Zamawiający uzna iż Wykonawca nie zamierza powierzyć żadnej części zamówienia podwykonawcy.

17.9. Instrukcja pobierania JEDZ:

1. Ściągnąć i zapisać plik „JEDZ w formacie xml”

2. Wejść na stronę Komisji Europejskiej:

<https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espd/filter?lang=pl>

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

<https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia/linki-i-zalaczniki/elektroniczne-narzedzie-do-wypelniania-jedzespd>

3. Zaznaczyć opcje „jestem wykonawcą” i chcę „zaimportować ESPD”.
4. Następnie wybrać ikonkę „przeglądaj” i zaimportować ściągnięty uprzednio plik „JEDZ w formacie xml”
5. Zaznaczyć odpowiedź na pytanie „Gdzie znajduje się siedziba Państwa przedsiębiorstwa” - menu rozwijane
6. Nacisnąć przycisk „DALEJ”
7. Otworzy się edytowalna wersja JEDZ, którą należy wypełnić.
UWAGA: w części „Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia” w polu „type of procedure” należy zaznaczyć „Open procedure” - menu rozwijane.
8. Część IV: Kryteria kwalifikacji – ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji – wypełnić w wersji skróconej tj jedynie część a tzn. Tak/Nie w sytuacji, gdy Zamawiający stawia wymagania dotyczące warunków udziału, o których mowa w punkcie V SIWZ.
9. Gotowy dokument należy wydrukować, podpisać i załączyć do oferty w formie pisemnej.

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

- 18.1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów UPZP.
- 18.2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie UPZP.
- 18.3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami UPZP, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
- 18.4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 18.5. Odwołujący przysyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 18.6. Termin wniesienia odwołania.
Odwołanie wnosi się:
 - a) w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia
 - b) wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, i postanowień SIWZ wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia SIWZ na stronie internetowej
 - c) wobec innych czynności niż w pkt a) i b) w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących jego wniesienie.
- 18.7. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.
- 18.8. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.
- 18.9. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

18.10. Szczegółowo środki ochrony prawnej zostały omówione w dziale VI UPZP.

Załączniki:

- | | | |
|-----|---|--------------------|
| 1. | Wzór formularza ofertowego | – zał. 1 |
| 2. | Formularz oświadczeń wykonawcy - JEDZ | – zał. 2 |
| 3. | Informacja o braku przynależności do grupy kapitałowej | – zał. 3 |
| 4. | Formularz asortymentowo-cenowy | – zał. 4 |
| 5. | Zestawienie parametrów technicznych (dla pakietu 1-4, 6-7) | – zał. 5 |
| 6. | Wykaz do oceny parametrów technicznych (dla pakietu 1-4, 6-7) | – zał. 6 |
| 7. | Wzór umowy | – zał. 7 (a) i (b) |
| 8. | Wykaz części zamówienia, które Wykonawca powierzy Podwykonawcom | – zał. 8 |
| 9. | Informacja wykonawcy o powstaniu obowiązku podatkowego | – zał. 9 |
| 10. | Oświadczenie Wykonawcy | – zał. 10 |

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

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

Nazwa wykonawcy

Siedziba:

Adres zamieszkania*

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

REGON NIP KRS

Tel. fax

Adres strony www

e-mail

1. Ubiegając się o zamówienie publiczne na **dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów** oferujemy realizację przedmiotowego zamówienia w zakresie objętym specyfikacją istotnych warunków zamówienia (dalej w treści: SIWZ) za maksymalną łączną kwotą określoną w formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Cena oferty:
 - a) przenosi podatek VAT na Zamawiającego w wartości.....zł *.
 - b) nie przenosi podatku VAT na Zamawiającego *.

** niepotrzebny podpunkt (a lub b) skreślić lub właściwy zaznaczyć
(W przypadku nie skreślenia lub nie zaznaczenia żadnego podpunktu Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca nie przenosi na Zamawiającego podatku VAT).*
3. **Oświadczamy, iż oferujemy następujący termin dostawy:** dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia *(należy wpisać oferowaną ilość dni - maksymalnie 14. W przypadku nie uzupełnienia Zamawiający przyjmuje, iż Wykonawca oferuje termin dostawy 14 dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia. Jeżeli Wykonawca oferuje różne terminy dla różnych pakietów należy to w czytelny sposób wpisać w wyżej wykropkowanym miejscu np. dla pakietu nr ... - ...dni; dla pakietu nr ... - ...dni)*
4. **Oświadczamy, iż oferujemy termin płatności:**
 - a) w ciągu 30 dni (od dnia otrzymania faktury)*
 - b) w ciągu 60 (od dnia otrzymania faktury)*

** niepotrzebny podpunkt (a lub b) skreślić lub właściwy zaznaczyć
(W przypadku nie skreślenia lub nie zaznaczenia żadnego podpunktu Zamawiający przyjmuje, iż Wykonawca oferuje termin płatności 30 dni od dnia otrzymania faktury. Jeżeli Wykonawca oferuje różne terminy dla różnych pakietów należy to w czytelny sposób wpisać w wyżej wykropkowanym miejscu np. dla pakietu nr ... - ...dni; dla pakietu nr ... - ...dni)*
5. Oświadczamy, iż nie zamierzamy powierzyć żadnej części zamówienia podwykonawcy w sytuacji gdy nie dołączyliśmy do oferty wykazu części zamówienia (o którym mowa w załączniku 8).
6. 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 (o którym mowa w załączniku 9).
7. Zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty i zobowiązujemy się spełnić wszystkie wymienione w Specyfikacji wymagania Zamawiającego.
8. Oświadczamy, że uważamy się związani niniejszą ofertą przez okres 60 dni od upływu terminu składania ofert.
9. W przypadku wybrania naszej oferty jako najkorzystniejszej deklarujemy gotowość podpisania umowy niezwłocznie po upływie 10 dni od przesłania zawiadomienia o wyborze oferty, chyba że

zostanie wniesione odwołanie. Przyjmujemy do wiadomości, iż w sytuacji gdy w postępowaniu o udzielenie zamówienia zostanie złożona tylko jedna oferta to Zamawiający będzie mógł zawrzeć umowę przed upływem tego terminu.

10. Oświadczamy, iż zawarta w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia treść wzoru umowy wraz z załącznikami 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.
11. Oświadczamy, że przedmiot i warunki realizacji zamówienia są zgodne z wymogami Ustawy z dn. 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U. z 2017 poz. 211 z późn. zm.) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
12. Znając treść art. 297 §1 Kodeksu Karnego oświadczamy, że dane zawarte w ofercie, dokumentach i oświadczeniach są aktualne oraz zgodne ze stanem faktycznym na dzień składania ofert.

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

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

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

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

Oświadczam, że **nie należę do tej samej grupy kapitałowej**, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. *o ochronie konkurencji i konsumentów* (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 229 z późn. zmian.) wraz z innymi Wykonawcami, którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu*,

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

lub

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

.....
(nazwa Wykonawcy)

którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu*.

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

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

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

** UWAGA: Wykonawca jest zobowiązany wypełnić jedynie tę część oświadczenia, która jest właściwa dla sytuacji, w której się on znajduje*

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH OFEROWANEGO DO NAJMU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Pakiet 1: Odczynniki laboratoryjne do biochemii wraz z najmem analizatorów

AUTOMATYCZNY ANALIZATOR BIOCHEMICZNY W ILOŚCI 2 SZTUKI

	ANALIZATOR I o większej wydajności (lokalizacja Medyków 14)	ANALIZATOR II o mniejszej wydajności (lokalizacja Ceglana 35)
PRODUCENT		
KRAJ POCHODZENIA		
MODEL/TYP		
ROK PRODUKCJI		
STAN	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

L.p.	Opis parametru, funkcji	Wymagana wartość	Wartość oferowana przez Wykonawcę
1.	W pełni automatyczne analizatory do badań biochemicznych fabrycznie nowe lub używane (nie starsze niż wyprodukowane w roku 2017, po gruntownym, autoryzowanym przeglądzie technicznym), do postawienia na podłodze – 2 sztuki.	TAK	TAK/NIE*
2.	Analizatory o ciągłym i swobodnym dostępie, wykonujące pomiary pacjent po pacjencie z bezpośrednim odczytem fotometrycznym w rotorze reakcyjnym przy zastosowaniu kuwet kwarcowych wielokrotnego użytku.	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
3.	lokalizacja Medyków 14 - Analizator o większej wydajności min.800 badań fotometrycznych/godzinę, ma posiadać moduł ISE do oznaczania stężenia sodu, potasu i chlorków – metoda pośrednia, elektrody jonoselektywne. minimum 400 oznaczeń /godzinę dla ISE lokalizacja Ceglana 35 - Analizator o mniejszej wydajności min 400 badań fotometrycznych/godzinę	TAK	TAK/NIE*
4.	Analizator o większej wydajności ma posiadać moduł ISE do oznaczania stężenia sodu, potasu i chlorków – metoda pośrednia, elektrody jonoselektywne z możliwością oddzielnej wymiany	TAK	TAK/NIE*
5.	Materiał biologiczny wykorzystywany do badań: surowica, osocze, mocz, płyn mózgowo-rdzeniowy, płyny z jam ciała.	TAK	TAK/NIE*
6.	Możliwość pobrania próbki pierwotnej do analizy bezpośrednio z systemu aspiracyjno-próżniowego oraz systemu Vacutiner po jej uprzednim odwirowaniu.	TAK	TAK/NIE*

7.	Możliwość wykonania próbki cito.	TAK	TAK/NIE*
8.	Możliwość dostawiania próbek rutynowych i citowych w trakcie trwania pracy analizatorów w statywach do podajnika każdego z analizatorów	TAK	TAK/NIE*
9.	Wizualne przedstawienie rozmieszczenia odczynników i informacja o dostępnych objętościach oraz ilościach testów.	TAK	TAK/NIE*
10.	W obu analizatorach muszą być stosowane te same odczynniki, te same wartości referencyjne, parametry metod, zakresy wartości kontrolnych oraz materiały zużywalne i eksploatacyjne	TAK	TAK/NIE*
11.	Automatyczne rozcieńczanie próbki po przekroczeniu liniowości metody.	TAK	TAK/NIE*
12.	Zasady pomiaru: fotometria absorbcyjna, turbidymetria / immunoturbidymetria, ISE (dot. Aparatu z możliwością oznaczania elektrolitów)	TAK	TAK/NIE*
13.	Możliwość dokonywania pomiarów mono i bichromatycznych.	TAK	TAK/NIE*
14.	Menu testowe: AST, ALT, LDH, amylaza we krwi i w moczu, CK,CK-MB, bilirubina całkowita,bilirubina bezpośrednia, cholesterol całkowity, HDL – cholesterol bezp., LDL – cholesterol bezp., triglicerydy, kreatynina, białko całkowite, wapń całkowity w surowicy i w moczu, fosforany nieorganiczne w surowicy i w moczu, IgG, IgM, IgA, IgE, CRP, C3,C4, magnez, ASO – ilościowo, fosfataza alkaliczna, mocznik, GTP, białko w moczu, żelazo, TIBC, UIBC, glukoza w surowicy i w moczu, kwas moczowy, albumina, lipaza,sód. potas, chlorki, ceruloplazmina, transferyna,alfa 1 antytrypsyna, wolne łańcuchy lekkie kappa,wolne łańcuchy lekkie lambda, mlecza	TAK	TAK/NIE*
15.	Typ kalibracji: liniowa / jednopunktowa, dwupunktowa, wielopunktowa/ kalibracja wielopunktowa nieliniowa	TAK	TAK/NIE*
16.	Swobodny dostęp do sposobów kalibracji zgodnych z typem reakcji	TAK	TAK/NIE*
17.	Programowalna objętość odczynników nie większa niż 450µl	TAK	TAK/NIE* Podać objętość
18.	Programowalna objętość próbki w zakresie nie większym niż 100 µl	TAK	TAK/NIE*
19.	Termostatowany rotor - temperatura reakcji 30 st. C i/lub 37 st.C	TAK	TAK/NIE* Podać temperaturę reakcji
20.	Automatyczne mycie igły próbkowej po wykryciu skrzepu i flagowanie próbki w oprogramowaniu, bez zatrzymywania pracy aparatu.	TAK	TAK/NIE*

21.	Sonda reagentowa powinna posiadać czujnik poziomu cieczy	TAK	TAK/NIE*
22.	Sonda pobierająca próbki powinna posiadać czujnik poziomu cieczy oraz detektor skrzepu	TAK	TAK/NIE*
23.	Jednostka reakcyjna powinna być wyposażona w mieszkadła działające natychmiast po dodaniu reagentów (min.2)	TAK	TAK/NIE*
24.	System chłodzenia odczynników na pokładzie	TAK	TAK/NIE*
25.	Automatyczne mycie wewnętrzne i zewnętrzne sond	TAK	TAK/NIE*
26.	Pakiet startowy niezbędny do uruchomienia analizatora oraz przeszkolenia personelu	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
27.	Analizatory wyposażone w dodatkową chłodzoną karuzelę na barkodowane: kalibratory, kontrole i próbki badane	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
28.	System kontroli jakości oparty na regułach Westgarda do wyboru przez użytkownika. i wykresach Levey-Jenningsa, dane z oznaczeń materiału kontrolnego przekazywane do systemu informatycznego laboratorium, celem ich opracowania w tym systemie pod kątem kontroli jakości	TAK	TAK/NIE*
29.	Wykresy Levey-Jenningsa – możliwość wyświetlenia dwóch poziomów kontroli na tym samym wykresie.	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
30.	Pełna kompatybilność aparatów z odczynnikami, oryginalne aplikacje skierowane pod oferowane analizatory	TAK	TAK/NIE*
31.	Oprogramowanie w języku polskim	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
32.	W ramach zaoferowanej wartości brutto obsługa serwisowa, przegląd techniczny zgodnie z zaleceniami producenta, szkolenie personelu oraz pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy.	TAK	TAK/NIE*
33.	Dodatkowe niezbędne oprzyrządowanie potrzebne do zabezpieczenia prawidłowej i ciągłej pracy analizatora (o ile jest wymagane).	TAK	TAK/NIE*
34.	Oprzyrządowanie komputerowe tzn. komputer z oprogramowaniem (zgodnie z punktem 35 poniżej) kompatybilny z analizatorem, klawiatura, drukarka, ekran, myszka, UPS, z możliwością instalowania oprogramowania będącego własnością Zamawiającego	TAK	TAK/NIE*
35.	Zapewnienie podłączenia dostarczonych analizatorów do posiadanego przez Zamawiającego systemu Laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. W ramach podłączenia Wykonawca w ramach podpisanej umowy wraz z analizatorami dostarczy Zamawiającemu: • licencję na pełną integrację z systemem Laboratoryjnym (LIS) w zakresie pełnej	TAK	TAK/NIE*

	wymiany danych pomiędzy analizatorami a systemem LIS. • Podłączy analizatory do systemu LIS InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. • Wraz z analizatorami dostarczy niezbędny sprzęt komputerowy umożliwiający fizyczne połączenie aparatów z systemem LIS InfoMedica wyposażony w odpowiednie porty oraz posiadający system operacyjny z wsparciem technicznym (możliwość pobierania aktualizacji) i aktualny system antywirusowy z dostępem do aktualizacji bazy sygnatur (komputer własny każdego analizatora) Wszystkie koszty związane z podłączeniem analizatorów do systemu LIS InfoMedica/ pokrywa Wykonawca		
36.	Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez:	Podać wymagane informacje:	nazwa firmy: Adres Tel Fax e-mail:

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

UWAGI:

1. Zgodnie z punktem VI.6.9 3) Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni następujących dokumentów: opis oferowanego przedmiotu zamówienia np. katalogi, ulotki, karty techniczne lub inne materiały informacyjne producenta zawierające opis, parametry techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymogów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ (dotyczy następujących pozycji powyższej tabeli: 2 -5, 8 -15, 17, 19, 21, 22, 24)

2. W kolumnie „Wartość oferowana przez Wykonawcę” w pozycjach TAK/NIE* zaznaczanie odpowiedzi NIE oznacza niespełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów z zastrzeżeniem iż nie dotyczy to pozycji gdzie zostało zaznaczone, iż jest to parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ.

- Oświadczamy, że oferowane urządzenia spełniają wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania.
- Oświadczamy, że w/w oferowany przedmiot zamówienia jest kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych inwestycji.
- Oświadczamy iż dostarczymy na swój koszt materiały potrzebne do sprawdzenia czy przedmiot zamówienia funkcjonuje prawidłowo
- Oświadczamy, iż wszystkie zaoferowane elementy przedmiotu zamówienia są ze sobą kompatybilne.

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

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH OFEROWANEGO DO NAJMU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Pakiet 2: Odczynniki laboratoryjne do hematologii 5 Diff wraz z najmem analizatorów

AUTOMATYCZNY ANALIZATOR HEMATOLOGICZNY 5 DIFF W ILOŚCI 2 SZTUKI

	ANALIZATOR I (lokalizacja Medyków 14)	ANALIZATOR II (lokalizacja Ceglana 35)
PRODUCENT		
KRAJ POCHODZENIA		
MODEL/TYP		
ROK PRODUKCJI		

Lp.	Opis parametru, funkcji	Wymagana wartość	Wartość oferowana przez Wykonawcę
1.	Analizatory hematologiczne 5 diff fabrycznie nowe - rok produkcji, minimum 2017 – 2 sztuki.	TAK	TAK/NIE*
2.	Możliwość pracy w trybie automatycznym (zautomatyzowany podajnik) oraz manualnym	TAK	TAK/NIE*
3.	Wydajność min. 81 próbek na godzinę.	TAK	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
4.	Materiał do badania: krew pełna, płyny z jam ciała., PMR, bez potrzeby użycia dodatkowych odczynników	TAK	TAK/NIE*
5.	Automatyczna analiza parametrów raportowanych na wyniku: WBC;RBC:HGB;HCT;MCV;MCHC; MCH;PLT;RDW-SD;RDW-CV;MPV;P-LCR;PCT;PDW;%NE;%LY;%MO;%EOS%BAS;;;#NE;%LY;%MO;%EOS#BAS;%IG;%IG;%NRBC, #NRBC	TAK	TAK/NIE*
6.	Pomiar PLT gwarantujący usunięcie interferencji powodowanej przez krwinki czerwone	TAK	TAK/NIE*
7.	Analizator ma możliwość wykonania badania w systemie CBC oraz CBC + Diff.	TAK	TAK/NIE*
8.	Zmiana trybu pracy z CBC na CBC + Diff i odwrotnie bez konieczności przepłukiwania aparatu oraz oszczędzająca odczynniki w trybie CBC	TAK	TAK/NIE*
9.	Aspiracja próbki do pomiaru bezpośrednio z probówek aspiracyjno-próżniowych (system Kabe, Sarsted) lub próżniowym (Vacutainer) – próbki otwarte lub nakłuwane	TAK	TAK/NIE*

10.	Podajnik automatyczny umożliwiający identyfikację próbek z zastosowaniem kodów kreskowych, oraz zapewniający prawidłowe ich mieszanie – minimum 50 próbek	TAK	TAK/NIE*
11.	Hemoglobina oznaczana w osobnym kanale pomiarowym niezależnym od WBC przy użyciu odczynników pozbawionych cyjanków	TAK	TAK/NIE*
12.	Możliwość wstawiania próbek w trybie CITO w systemie otwartym i zamkniętym w dowolnym czasie	TAK	TAK/NIE*
13.	Maksymalna objętość próbki badanej w opcji CBC-DIFF 100 ul krwi pełnej – wykluczona opcja predilucji i podania próbki z kapilary.	TAK	TAK/NIE*
14.	NRBC oznaczane ilościowo w trybie CBC oraz CBC+Diff w każdym pomiarze z korektą całkowitej liczby WBC	TAK	TAK/NIE*
15.	Różnicowanie WBC na 6 subpopulacji wraz z frakcją niedojrzałych granulocytów	TAK	TAK/NIE*
16.	Możliwość pobrania próbki i wykonania badania w wersji pediatrycznej z nakłuc palca, małżowiny usznej, pięty	TAK	TAK/NIE*
17.	Automatyczne rozcieńczanie próbek patologicznych i ich ponowny pomiar	TAK	TAK/NIE*
18.	Automatyczne mycie igieł probówkowych po każdym pomiarze	TAK	TAK/NIE*
19.	Automatyczne powtórzenie próbki w przypadku wystąpienia błędu, alarmu itp.	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
20.	System zabezpieczający pomiar przed mikroskrzepami.	TAK	TAK/NIE*
21.	Możliwość zaprogramowania wartości referencyjnych innych niż proponowanych przez producenta .	TAK	TAK/NIE*
22.	Automatyczne flagowanie wyników patologicznych wraz z określeniem nasilenia ich występowania	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
23.	Wyświetlanie wyników liczbowych, skatergramów, histogramów, flag i alarmów na jednym ekranie	TAK	TAK/NIE*
24.	Tryb mycia automatyczny - możliwość zaprogramowania cykli mycia analizatora przez użytkownika.	TAK	TAK/NIE*
25.	Kontrola zużycia odczynnika – monitorowanie poziomu odczynników	TAK	TAK/NIE*
26.	Wybór jednostek pomiarów w różnych układach	TAK	TAK/NIE*
27.	Możliwość edycji ID próbki po pomiarze	TAK	TAK/NIE*
28.	Automatyczne prowadzenie kontroli jakości w zakresie precyzji wewnętrznej jak i międzyseryjnej: system kontroli jakości oparty na regułach Westgarda i wykresach Levey-Jenningsa, dane z oznaczeń materiału kontrolnego przekazywane do systemu informatycznego laboratorium, celem ich opracowania w tym systemie pod kątem kontroli jakości	TAK	TAK/NIE*

29.	Możliwość wydruku uzyskiwanych wyników	TAK	TAK/NIE*
30.	Krew kontrolna w probówkach systemu zamkniętego, na 3 poziomach, dostosowana do pracy z automatycznym podajnikiem, ilość uwzględniająca ważność fiołki na opakowaniu	TAK	TAK/NIE*
31.	Liniowość dla wybranych podstawowych parametrów: WBC do 400×10^3 lub WBC do 300×10^3 . RBC do $8,0 \times 10^6$ lub RBC do $7,0 \times 10^6$ PLT do 4000×10^3 lub PLT do 3000×10^3	TAK	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
32.	Możliwość wydruku wyników wraz z histogramami oraz skatergramami	TAK	TAK/NIE*
33.	Automatyczny przesył wyników do sieci informatycznej	TAK	TAK/NIE*
34.	Współpraca z zewnętrznym czytnikiem kodów kreskowych	TAK	TAK/NIE*
35.	Oprogramowanie i menu w języku polskim.	TAK	TAK/NIE*
36.	Analizator umożliwia oddzielną analizę próbek leukopenicznych z wydłużonym czasem zliczania leukocytów, zapewniając wiarygodny i dokładny pomiar WBC.	TAK	TAK/NIE*
37.	Certyfikat CE dla analizatorów i odczynników	TAK	TAK/NIE*
38.	Analizator wykonuje różnicowanie leukocytów na poszczególne populacje od wartości leukocytozy (maksymalnie 1500/ul)	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
39.	Zapewnienie podłączenia dostarczonych analizatorów do posiadanego przez Zamawiającego systemu Laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. W ramach podłączenia Wykonawca w ramach podpisanej umowy wraz z analizatorami dostarczy Zamawiającemu: • licencję na pełną integrację z systemem Laboratoryjnym (LIS) w zakresie pełnej wymiany danych pomiędzy analizatorami a systemem LIS. • Podłączy analizatory do systemu LIS InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. • Wraz z analizatorami dostarczy niezbędny sprzęt komputerowy umożliwiający fizyczne połączenie aparatów z systemem LIS InfoMedica wyposażony w odpowiednie porty oraz posiadający system operacyjny z wsparciem technicznym (możliwość pobierania aktualizacji) i aktualny system antywirusowy z dostępem do aktualizacji bazy sygnatur (komputer własny każdego analizatora) Wszystkie koszty związane z podłączeniem analizatorów do systemu LIS InfoMedica/ pokrywa Wykonawca	TAK	TAK/NIE*
40.	Oprządkowanie komputerowe tzn. (komputer z oprogramowaniem kompatybilny z analizatorem, klawiatura, drukarka zewnętrzna podłączona do analizatora, ekran, myszka, czytnik kodów zgodnie (zgodnie z punktem 39 powyżej) - dla każdego z analizatorów, UPS z możliwością instalowania oprogramowań będącego własnością Zamawiającego, do każdego z analizatorów.	TAK	TAK/NIE*
41.	Obsługa serwisowa (naprawy, przeglądy techniczne w ilości zalecanej przez producenta, części zamienne, dojazd do napraw i przeglądów) przez cały okres trwania umowy - w ramach zaoferowanej wartości brutto	TAK	TAK/NIE*

42.	W ramach zaoferowanej wartości brutto instalacja, uruchomienie analizatorów, szkolenie personelu z obsługi analizatorów oraz interpretacji wyników	TAK	TAK/NIE*
43.	Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez:	Podać wymagane informacje:	nazwa firmy: Adres Tel Fax e-mail:

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

UWAGI:

1. Zgodnie z punktem VI.6.9 3) Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni następujących dokumentów: opis oferowanego przedmiotu zamówienia np. katalogi, ulotki, karty techniczne lub inne materiały informacyjne producenta zawierające opis, parametry techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymogów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ (dotyczy następujących pozycji powyższej tabeli: 2 -8, 10-15, 17-20, 22-25, 27, 31, 36, 38)
2. W kolumnie „Wartość oferowana przez Wykonawcę” w pozycjach TAK/NIE* zaznaczanie odpowiedzi NIE oznacza niespełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów z zastrzeżeniem iż nie dotyczy to pozycji gdzie zostało zaznaczone, iż jest to parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 (za wyjątkiem punktu 3 i 31, gdzie udzielenie zaznaczanie odpowiedzi NIE oznacza niespełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów)
 - Oświadczamy, że oferowane urządzenia spełniają wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania.
 - Oświadczamy, że w/w oferowany przedmiot zamówienia jest kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych inwestycji.
 - Oświadczamy iż dostarczymy na swój koszt materiały potrzebne do sprawdzenia czy przedmiot zamówienia funkcjonuje prawidłowo
 - Oświadczamy, iż wszystkie zaoferowane elementy przedmiotu zamówienia są ze sobą kompatybilne.

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

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH OFEROWANEGO DO NAJMU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Pakiet 3: Odczynniki laboratoryjne do elektroforezy białek wraz z najmem analizatora

ZAUTOMATYZOWANY SYSTEMU DO ELEKTROFOREZY NA ŻELACH AGAROWYCH. W ILOŚCI 1 SZTUKI

Lokalizacja Medyków 14	
PRODUCENT	
KRAJ POCHODZENIA	
MODEL/TYP	
ROK PRODUKCJI	
STAN	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

L.p.	Opis parametru, funkcji	Wymagana wartość	Wartość oferowana przez Wykonawcę
1	Analizator fabrycznie nowy lub używany (nie starszy niż 2016 rok, po autoryzowanym, gruntownym przeglądzie technicznym)	TAK	TAK/NIE*
2	System do elektroforezy działający automatycznie: -aplikacja próbki na żel -rozdział -utrwalanie -barwienie -odbarwianie -suszenie płytki	TAK	TAK/NIE*
3	Aparat wykonuje następujące oznaczenia: -proteinogram -immunofiksacja, białko Bence-Jonesa -prążki oligoklonalne	TAK	TAK/NIE*
4	Oznaczenie białka monoklonalnego w klasach IgG, IgA, IgM, kappa, lambda, wolne kappa i wolne lambda w surowicy i w moczu	TAK	TAK/NIE*
5	Pasma oligoklonalne w PMR wykonywane metodą bez immunoblotingu lub z immunoblotingiem z zastosowaniem dwóch przeciwciał	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
6	Wszystkie odczynniki podstawowe, materiały kontrolne oraz odczynniki niezbędne do wykonania wyżej wymienionych badań nie mogą zawierać takich substancji jak : kwas octowy i metanol	TAK	TAK/NIE*
7	Aparat wykonuje rozdziały elektroforetyczne białek surowicy krwi wykorzystując materiał natywny bez obróbki wstępnej	TAK	TAK/NIE*

8	Odczynniki do proteinogramu – Zamawiający wymaga zestawy umożliwiające wykonanie rozdziału elektroforetycznego białek w następujących seriach: -nie więcej niż 16 próbek – 50 % -nie więcej niż 32 próbki – 50 %	TAK	TAK/NIE*
9	Odczynniki do immunofiksacji – Zamawiający wymaga zestawy umożliwiające wykonanie immunofiksacji w następujących seriach: -nie mniej niż 2 próbki – 70% -nie więcej niż 4 próbki – 30%	TAK	TAK/NIE*
10	Odczynniki do prążków oligoklonalnych powinny umożliwiać wykonanie: - do 6 oznaczeń jednocześnie	TAK	TAK/NIE*
11	Dostarczenie odczynnika odbiałczającego wykorzystywanego do identyfikacji krioglobulin (jeżeli jest wymagany w metodzie)	TAK	TAK/NIE*
12	Instrukcja obsługi aparatu w j. polskim	TAK	TAK/NIE*
13	Karty charakterystyki substancji i ulotki do odczynników <u>bezwzględnie</u> w j. polskim	TAK	TAK/NIE*
14	Kontrola zewnętrznlaboratoryjna 2 razy w roku na koszt wydzierżawiającego	TAK	TAK/NIE*
Warunki graniczne systemu do skanowania i interpretacji żelu.			
15	Jednostka sterująca urządzeniem skanującym, komputer zewnętrzny PC (zgodnie z punktem 17 poniżej), drukarka, UPS , z możliwością instalowania oprogramowania wskazanego w punkcie 17 poniżej	TAK	TAK/NIE*
16	Obsługa serwisowa, przegląd techniczny (zgodnie z zaleceniami producenta), szkolenie personelu oraz pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy w ramach zaoferowanej wartości brutto	TAK	TAK/NIE*
17	Zapewnienie podłączenia dostarczonego analizatora do posiadanego przez Zamawiającego systemu Laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. W ramach podłączenia Wykonawca w ramach podpisanej umowy wraz z analizatorami dostarczy Zamawiającemu: • licencję na pełną integrację z systemem Laboratoryjnym (LIS) w zakresie pełnej wymiany danych pomiędzy analizatorem a systemem LIS. • Podłączy analizator do systemu LIS InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. • Wraz z analizatorem dostarczy niezbędny sprzęt komputerowy umożliwiający fizyczne połączenie aparatu z systemem LIS InfoMedica wyposażony w odpowiednie porty oraz posiadający system operacyjny z wsparciem technicznym (możliwość pobierania aktualizacji) i aktualny system antywirusowy z dostępem do aktualizacji bazy sygnatur (komputer własny analizatora) Wszystkie koszty związane z podłączeniem analizatorów do systemu LIS InfoMedica pokrywa Wykonawca	TAK	TAK/NIE*
18	Dodatkowe niezbędne oprzyrządowanie potrzebne do zabezpieczenia prawidłowej i ciągłej pracy analizatora (o ile jest wymagane).	TAK	TAK/NIE*

19	Automatyczne skanowanie całej płytki przy użyciu densytometru	TAK/NIE*	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
20	Tworzenie bazy danych pacjentów – wykresy i rozdziały	TAK	TAK/NIE*
21	Czas skanowania żelu maksymalnie 2 min.	TAK/NIE*	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
22	Prezentacja wyników za pomocą wykresów, obrazu zeskanowanego, stężenia TP, frakcji (wartości procentowe, stosunek albumin do globulin). Informacje zawarte w liście roboczej zawierają dane demograficzne pacjenta.	TAK	TAK/NIE*
23	Aparat oblicza w sposób pół ilościowy białko z zaznaczonego fragmentu krzywej (białko monoklonalne)	TAK/NIE*	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
24	Aparat posiada funkcję porównanie rozdziałów tego samego pacjenta	TAK/NIE*	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
25	Kontrola jakości w oparciu o surowice kontrolne poziom Normalny i Patologiczny, wykonywana 2 razy w tygodniu na obu poziomach	TAK	TAK/NIE*
26	Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez:	Podać wymagane informacje:	nazwa firmy: Adres Tel Fax e-mail:

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

UWAGI:

- Zgodnie z punktem VI.6.9 3) Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni następujących dokumentów: opis oferowanego przedmiotu zamówienia np. katalogi, ulotki, karty techniczne lub inne materiały informacyjne producenta zawierające opis, parametry techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymogów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ (dotyczy następujących pozycji powyższej tabeli: 2-5, 7-10, 19, 21-24)
 - W kolumnie „Wartość oferowana przez Wykonawcę” w pozycjach TAK/NIE* zaznaczanie odpowiedzi NIE oznacza niespełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów z zastrzeżeniem iż nie dotyczy to pozycji gdzie zostało zaznaczone, iż jest to parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ.
- Oświadczamy, że oferowane urządzenie spełnia wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania.

- Oświadczamy, że w/w oferowany przedmiot zamówienia jest kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych inwestycji.
- Oświadczamy iż dostarczymy na swój koszt materiały potrzebne do sprawdzenia czy przedmiot zamówienia funkcjonuje prawidłowo
- Oświadczamy, iż wszystkie zaoferowane elementy przedmiotu zamówienia są ze sobą kompatybilne.

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

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH OFEROWANEGO DO NAJMU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Pakiet 4: Odczynniki laboratoryjne do oznaczania przeciwciał metodą ELISA i IFA wraz z najmem analizatora

ANALIZATOR DO OZNACZANIA PRZECIWCIAŁ METODĄ ELISA (ANALIZATOR DO METODY ELISA Z PŁUCZKĄ DO MIKROPŁYTEK PÓLAUTOMATU DO TESTÓW PASKOWYCH ORAZ MIKROSKOPU FLUORESCENCYJNEGO) W ILOŚCI 1 KPL.

(lokalizacja Medyków 14)	ANALIZATOR DO METODY ELISA WRAZ Z AUTOMATYCZNĄ PŁUCZKĄ	PÓLAUTOMAT DO TESTÓW PASKOWYCH	MIKROSKOP FLUORESCENCYJNY
PRODUCENT			
KRAJ POCHODZENIA			
MODEL/TYP			
ROK PRODUKCJI			
STAN (nowy czy używany)	XXXXXXXXXXXXX	XXXXXXXXXXXXX	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

L.p.	Opis parametru, funkcji	Wymagana wartość	Wartość oferowana przez Wykonawcę
ANALIZATOR DO METODY ELISA			
1.	Analizator fabrycznie nowy, rok prod min. 2017	TAK	TAK/NIE*
2.	Grzebień płuczący 1 dołkowy z kanałem dyspersyjnym i aspiracyjnym	TAK	TAK/NIE*
3.	Zakres dozowania buforu 50 – 600 ul	TAK	TAK/NIE*
4.	Ilość cykli 2-8	TAK	TAK/NIE* Podać ilość cykli
5.	Wolumen resztkowy < 2 ul	TAK	TAK/NIE* Podać wolumen resztkowy
6.	Moczenie w zakresie 0 – 10 sek	TAK	TAK/NIE*
7.	Dołączony zbiornik na odpady oraz bufor 2x1l	TAK	TAK/NIE*
8.	Zakres pracy od 5-42 stopni Celsjusza	TAK	TAK/NIE*
9.	Końcówki jednorazowe	TAK	TAK/NIE*
10.	Końcówki dla odczynników typu 300 ul (5-200 ul)	TAK	TAK/NIE*
11.	Końcówki dla próbek typu 300 ul (5-200 ul)	TAK	TAK/NIE*
12.	Maksymalne rozcieńczenie 1:100	TAK	TAK/NIE*
13.	Możliwość rozcieńczenia seryjnego	TAK	TAK/NIE*

14.	Pojemność (liczba próbek) do 32 na bieg	TAK	TAK/NIE*
15.	Ilość metodyk: bez ograniczeń	TAK	TAK/NIE*
16.	Przetwarzane testy ilościowe i jakościowe	TAK	TAK/NIE*
17.	Raport o stanie aparatu w formie dziennika zdarzeń i błędów	TAK	TAK/NIE*
18.	Wymagana ochrona hasłem	TAK	TAK/NIE*
19.	Możliwość korekcy krzywej	TAK	TAK/NIE*
20.	Możliwość przechowywania wyników i zapisu krzywej	TAK	TAK/NIE*
21.	Liczba płytek 1	TAK	TAK/NIE*
PÓLAUTOMAT DO TESTÓW PASKOWYCH			
1.	Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji nie wcześniej niż 2017	TAK	TAK/NIE*
2.	Aparat dostarczany wraz z niezbędnym oprogramowaniem i aplikacjami na wymagane testy	TAK	TAK/NIE*
3.	Możliwość samodzielnej pracy	TAK	TAK/NIE*
4.	Wbudowany mechanizm kołyszący	TAK	TAK/NIE*
5.	Załadowanie pierwotne do 30 testów paskowych	TAK	TAK/NIE*
6.	W pełni zautomatyzowany pobór odczynników	TAK	TAK/NIE*
7.	Zauomatyczne dozowanie i aspiracja odczynników	TAK	TAK/NIE*
8.	Załączone kanistry na odczynniki i odpady	TAK	TAK/NIE*
MIKROSKOP FLUORESCENCYJNY			
I.	Napięcie sieciowe		
1.	Moc wyjściowa 12V	TAK	TAK/NIE*
2.	Napięcie 100 do 240 V	TAK	TAK/NIE*
II.	Źródło światła UV:		
1.	Lampa diodowa typu LED	TAK	TAK/NIE*
2.	Długość fali źródła światła 460 - 490 nm	TAK	TAK/NIE*
3.	Żywotność 50 000 h	TAK	TAK/NIE*
III	Źródło światła przechodzącego		
1.	Lampa halogenowa	TAK	TAK/NIE*
2.	Strumień świetlny 280 lm	TAK	TAK/NIE*
3.	Żywotność 1000 h	TAK	TAK/NIE*
4.	Obszar świecenia 1,5 mm x 3,0 mm	TAK	TAK/NIE*
5.	Epi-fluorescencyjny oświetlacz ze źródłem światła typu LED	TAK	TAK/NIE*
IV	Ustawienia filtrów dla metody FITC		
1.	Filtr wzbudzający /Filtr emisyjny 450-490 nm/515nm	TAK	TAK/NIE*
2.	Filtr rozpraszający 510 nm	TAK	TAK/NIE*
V	Elementy mechanizmu optycznego		
1.	Obrotowe ramię do zmiany obiektywów manualne, minimum 4 pozycje	TAK	TAK/NIE*
2.	Obiektyw 1 A-Plan 20 x / 0.45	TAK	TAK/NIE*
3.	Obiektyw 2 A -Plan 40 x / 0. 65	TAK	TAK/NIE*

4.	Obiektyw 3 A -Plan 100 x / 1,25 oil	TAK	TAK/NIE*
5.	Obiektyw 4 A -Plan 10 x / 0. 25	TAK	TAK/NIE*
6.	Okular PL 10 x/ 20 Br.	TAK	TAK/NIE*
7.	Tuba dwuokularowa, ergonomiczna 30° /20	TAK	TAK/NIE*
Podstawa			
1.	Podstawa na próbkę 75x 30mm R/L z ceramiczną powierzchnią	TAK	TAK/NIE*
2.	Mikroskop nowy lub używany data produkcji nie wcześniej niż 2017	TAK	TAK/NIE*
Pozostałe wymagania			
1.	Odczynniki, materiały kontrolne i inne akcesoria potrzebne do wykonania badania - w zestawie	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
2.	Nieodpłatna kontrola zewnątrz laboratoryjna w zakresie oferowanych testów (2xw roku) wraz z opracowaniem wyników i certyfikatem	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
3.	Zestaw komputerowy (zgodnie z punktem 4 poniżej) przeznaczony do obsługi :analizatora do testów ELISA, programu do odczytu testów do weryfikacji przeciwciał przeciwwjądrowych i przeciwwątrobowych, z podłączeniem do systemu informatycznego. Wykonawca zapewnia parametryzację, możliwość pracy sprzętu zarówno przy użyciu ww. systemu jak i pracę poza systemem informatycznym, w tym także możliwość wydruku wyników.	TAK	TAK/NIE*
4.	Zapewnienie podłączenia dostarczonego analizatora do posiadanego przez Zamawiającego systemu Laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. W ramach podłączenia Wykonawca w ramach podpisanej umowy wraz z analizatorem dostarczy Zamawiającemu: • licencję na pełną integrację z systemem Laboratoryjnym (LIS) w zakresie pełnej wymiany danych pomiędzy analizatorem a systemem LIS. • Podłączy analizator do systemu LIS InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. • Wraz z analizatorem dostarczy niezbędny sprzęt komputerowy umożliwiający fizyczne połączenie aparatu z systemem LIS InfoMedica wyposażony w odpowiednie porty oraz posiadający system operacyjny z wsparciem technicznym (możliwość pobierania aktualizacji) i aktualny system antywirusowy z dostępem do aktualizacji bazy sygnatur (komputer własny analizatora) Wszystkie koszty związane z podłączeniem analizatorów do systemu LIS InfoMedica pokrywa Wykonawca	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
5.	Przeglądy techniczne z częstotnością zalecaną przez producenta, szkolenie personelu oraz pomoc merytoryczna (np. w przypadku wątpliwości diagnostycznych – wykonanie dodatkowych,	TAK	TAK/NIE*

	nieodpłatnych badań) w czasie trwania umowy w ramach zaoferowanej wartości brutto		
6.	Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez:	Podać wymagane informacje:	nazwa firmy: Adres Tel Fax e-mail:

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

UWAGI:

- Zgodnie z punktem VI.6.9 3) Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni następujących dokumentów: opis oferowanego przedmiotu zamówienia np. katalogi, ulotki, karty techniczne lub inne materiały informacyjne producenta zawierające opis, parametry techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymagań stawianych przez Zamawiającego w SIWZ (dotyczy następujących pozycji powyższej tabeli: ANALIZATOR DO METODY ELISA pkt 2-6, 8, 10-12, 14, 16, 17, 19-21, PÓŁAUTOMAT DO TESTÓW PASKOWYCH 4-7, MIKROSKOP FLUORESCENCYJNY punkty: od II.1 do II.3; od III.1 do III.5; od IV.1 do IV.2; od V.1 do V.6)
- W kolumnie „Wartość oferowana przez Wykonawcę” w pozycjach TAK/NIE* zaznaczanie odpowiedzi NIE oznacza niespełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów z zastrzeżeniem iż nie dotyczy to pozycji gdzie zostało zaznaczone, iż jest to parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ.
 - Oświadczamy, że oferowane urządzenia spełniają wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania.
 - Oświadczamy, że w/w oferowany przedmiot zamówienia jest kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych inwestycji.
 - Oświadczamy iż dostarczymy na swój koszt materiały potrzebne do sprawdzenia czy przedmiot zamówienia funkcjonuje prawidłowo
 - Oświadczamy, iż wszystkie zaoferowane elementy przedmiotu zamówienia są ze sobą kompatybilne.

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

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH OFEROWANEGO DO NAJMU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Pakiet 6: Odczynniki laboratoryjne do oznaczenia stężenia hormonów i markerów nowotworowych wraz z najmem analizatorów

ANALIZATORA DO OZNACZANIA STĘŻENIA HORMONÓW I MARKERÓW NOWOTWOROWYCH W ILOŚCI 2 SZTUKI

	ANALIZATOR I (o większej wydajności wskazanej w poz. 4 poniżej - lokalizacja Medyków 14)	ANALIZATOR II (o mniejszej wydajności wskazanej w poz. 5 poniżej - lokalizacja Ceglana 35)
PRODUCENT		
KRAJ POCHODZENIA		
MODEL/TYP		
ROK PRODUKCJI		
STAN	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

L.p.	Opis parametru, funkcji	Wymagana wartość	Wartość oferowana przez Wykonawcę
1.	W pełni zautomatyzowane analizatory do oznaczania stężenia hormonów, metodą chemiluminescencyjną LIA nowy - lub używany (rok produkcji nie starszy niż 2016, po autoryzowanym przeglądzie serwisowym, potwierdzonym protokołem), pełny automat z możliwością wykonywania badań w zakresie: markerów stanu zapalnego, czynników wzrostu, cukrzycy, markerów kardiologicznych, parametrów związanych z metabolizmem kości, markerów nowotworowych oraz markerów wzw.	TAK	TAK/NIE*
2.	Analizator z zastosowaniem technologii chemiluminescencji enzymatycznej lub elektrochemiluminescencji .	TAK	TAK/NIE*
3.	Rodzaj próbki: surowica, osocze, mocz.	TAK	TAK/NIE*
4.	Analizator 1 o wydajności min.170/h ; maksimum 250/h.	TAK	TAK/NIE* Podać wydajność
5.	Analizator 2 o wydajności min. 85 ; maksimum 250/h.	TAK	TAK/NIE* Podać wydajność
6.	Jeden rodzaj odczynników do analizatorów tzn. zaoferowane odczynniki mogą być wykorzystane w jednym i drugim analizatorze.	TAK	TAK/NIE*
7.	Miejsce na próbki cito, które będą wykonywane bez konieczności wykonania próbek uprzednio	TAK	TAK/NIE*

	zaprogramowanych do wykonania.		
8.	Detektory skrzepu i pęcherzyków powietrza w próbce.	TAK	TAK/NIE*
9.	Automatyczne podawanie statywów z probówkami bez konieczności pauzowania pracy analizatora.	TAK/NIE*	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
10.	Możliwość dokładania próbek, odczynników i materiałów jednorazowych bez przerywania pracy analizatorów	TAK	TAK/NIE*
11.	Stałe monitorowanie ilości odczynników na pokładzie z dostępem do stanu każdego z nich.	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
12.	Chłodzenie odczynników na pokładzie analizatorów.	TAK	TAK/NIE*
13.	Stabilność odczynników na pokładzie minimalnie 7 dni.	TAK	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
14.	Tor inkubacyjny utrzymany w temp. 37 st. C dla pełnej kontroli temperatury reakcji.	TAK	TAK/NIE*
15.	Możliwość rozcieńczenia próbki badanej na pokładzie analizatorów.	TAK	TAK/NIE*
16.	Możliwość śledzenia obiegu próbki w analizatorze.	TAK	TAK/NIE*
17.	Możliwość indywidualnego oznaczenia dowolnego hormonu bez zachowania kolejności numerycznej próbki badanej.	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
18.	Reagenty gotowe bezpośrednio do użycia.	TAK	TAK/NIE*
19.	Stabilność kalibracji minimum 7 dni	TAK	TAK/NIE* Podać czas stabilności kalibracji
20.	Możliwość ciągłego dokładania próbek badanych w trakcie pracy.	TAK	TAK/NIE*
21.	Szybki czas uzyskiwania dziennej gotowości maksymalnie 30 minut	TAK	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
22.	Maksymalny czas wykonania badania w analizatorze maksymalnie 70 minut	TAK	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
23.	Analizator sygnalizuje potrzebę automatycznego mycia dziennego	TAK/NIE*	TAK/NIE* Parametr punktowany

			zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
24.	Analizator sygnalizuje konieczność wykonania kalibracji oraz próbek dotyczących kontroli jakości.	TAK	TAK/NIE*
25.	Zaoferowane analizatory wraz ze stacją wody (o ile jest to konieczne).	TAK	TAK/NIE*
26.	Menu w języku polskim.	TAK	TAK/NIE*
27.	System operacyjny zgodny z wymogami oferowanego urządzenia, wbudowany system kontroli jakości z możliwością tworzenia wykresów Levey-Jenningsa oraz dodatkowe oprzyrządowanie: komputer (zgodnie z punktem 28 poniżej), ekran, klawiatura, drukarka, UPS i myszka	TAK	TAK/NIE*
28.	Zapewnienie podłączenia dostarczonych analizatorów do posiadanego przez Zamawiającego systemu Laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. W ramach podłączenia Wykonawca w ramach podpisanej umowy wraz z analizatorami dostarczy Zamawiającemu: • licencję na pełną integrację z systemem Laboratoryjnym (LIS) w zakresie pełnej wymiany danych pomiędzy analizatorami a systemem LIS. • Podłączy analizatory do systemu LIS InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. • Wraz z analizatorami dostarczy niezbędny sprzęt komputerowy umożliwiający fizyczne połączenie aparatu z systemem LIS InfoMedica wyposażony w odpowiednie porty oraz posiadający system operacyjny z wsparciem technicznym (możliwość pobierania aktualizacji) i aktualny system antywirusowy z dostępem do aktualizacji bazy sygnatur (komputer własny każdego analizatora) Wszystkie koszty związane z podłączeniem analizatorów do systemu LIS InfoMedica pokrywa Wykonawca	TAK	TAK/NIE*
29.	Przeglądy techniczne z częstością zalecaną przez producenta, szkolenie personelu oraz pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy w ramach zaoferowanej wartości brutto	TAK	TAK/NIE*
30.	Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez:	Podać wymagane informacje:	nazwa firmy: Adres Tel Fax e-mail:

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

UWAGI:

1. Zgodnie z punktem VI.6.9 3) Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni następujących dokumentów: opis oferowanego przedmiotu zamówienia np. katalogi, ulotki, karty techniczne lub inne materiały informacyjne producenta zawierające opis, parametry techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymogów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ (dotyczy następujących pozycji powyższej tabeli: 2-5, 8-13, 15, 21, 22, 24)

2. W kolumnie „Wartość oferowana przez Wykonawcę” w pozycjach TAK/NIE” zaznaczanie odpowiedzi NIE oznacza niespełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów z zastrzeżeniem iż nie dotyczy to pozycji gdzie zostało zaznaczone, iż jest to parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ (nie dotyczy pozycji 13, 21, 22 zaznaczanie odpowiedzi NIE oznacza niespełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów)
- Oświadczamy, że oferowane urządzenia spełniają wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania.
 - Oświadczamy, że w/w oferowany przedmiot zamówienia jest kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych inwestycji.
 - Oświadczamy iż dostarczymy na swój koszt materiały potrzebne do sprawdzenia czy przedmiot zamówienia funkcjonuje prawidłowo
 - Oświadczamy, iż wszystkie zaoferowane elementy przedmiotu zamówienia są ze sobą kompatybilne.

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

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH OFEROWANEGO DO NAJMU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Pakiet 7 : Paski do analizy ogólnej moczu wraz z najmem aparatów do odczytu pasków

CZYTNIK PASKÓW DO BADANIA OGÓLNEGO MOCZU W ILOŚCI 2 SZTUKI.

	ANALIZATOR I (lokalizacja Medyków 14)	ANALIZATOR II (lokalizacja Ceglana 35)
PRODUCENT		
KRAJ POCHODZENIA		
MODEL/TYP		
ROK PRODUKCJI		
STAN	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

L.p.	Opis parametru, funkcji	Wymagana wartość	Wartość oferowana przez Wykonawcę
1.	Czytniki pasków do badania ogólnego moczu fabrycznie nowe lub używane (nie starsze niż wyprodukowane w 2017 roku, po gruntownym przeglądzie technicznym i konserwacji), w ilości 2 sztuk.	TAK	TAK/NIE*
2.	Półautomatyczny analizator moczu, wydajność analizatora min. 300 oznaczeń na godzinę.	TAK	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
3.	Paski 10 parametrowe fizyko – chemiczne: ciężar właściwy, pH, azotyny, ciała ketonowe, glukoza, białko, bilirubina, urobilinogen, leukocyty, krew - pola testowe mocowane bez użycia kleju.	TAK	TAK/NIE*
4.	Pasek kalibracyjny do codziennej autokalibracji o długim terminie przydatności do użycia, do zainstalowania w aparacie na czas jego używania.	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
5.	Pamięć ostatnich 1000 wyników pacjenta, pamięć 300 wyników kontroli jakości.	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
6.	Dotykowy ekran ciekłokrystaliczny	TAK	TAK/NIE*
7.	Automatyczne usuwanie zużytych pasków	TAK	TAK/NIE*

8.	Możliwość wydruku w wybranych jednostkach	TAK	TAK/NIE*
9.	Flagowanie wyników patologicznych.	TAK	TAK/NIE*
10.	Automatyczne określanie barwy moczu oraz kompensacja jego zabarwienia.	TAK	TAK/NIE*
11.	Możliwość tworzenia raportów wyników wymagających weryfikacji, np. przeprowadzania badania mikroskopowego.	TAK/NIE	TAK/NIE* Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ
12.	Analizator umożliwia wybór klarowności moczu.	TAK	TAK/NIE*
13.	Aparat posiada możliwość komunikacji z komputerem zewnętrznym i dwukierunkowej transmisji danych.	TAK	TAK/NIE*
14.	Możliwość wpisywania wyników mikroskopowej oceny osadów moczu do wyniku w aparacie, dowolny wybór i układ parametrów na wydruku wyniku.	TAK	TAK/NIE*
15.	Wykonawca ponosi koszty transportu aparatu, jego instalacji i podłączenia do istniejącej sieci informatycznej.	TAK	TAK/NIE*
16.	Wraz z aparatem wykonawca dostarcza: czytnik kodów kreskowych, komputer (zgodnie z punktem 17 poniżej) z drukarką laserową (umożliwiający współpracę z funkcjonującym systemem informatycznym), UPS zapewniający pracę analizatora przez 20 min przy braku zasilania sieciowego.	TAK	TAK/NIE*
17.	W ramach zaoferowanej wartości brutto szkolenie i serwis przez cały okres trwania umowy, wg aktualnych potrzeb Zamawiającego	TAK	TAK/NIE*
18.	Przegląd i konserwacja zgodnie z zaleceniami producenta. Wykonawca wskaże imiennie osobę do kontaktu w zakresie interpretacji wyników badań kontroli jakości i rozwiązywania spraw w zakresie możliwości diagnostycznych aparatu wg aktualnych potrzeb Zamawiającego.	TAK	TAK/NIE*
19.	Zapewnienie podłączenia dostarczonych analizatorów do posiadanego przez Zamawiającego systemu Laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. W ramach podłączenia Wykonawca w ramach podpisanej umowy wraz z analizatorami dostarczy Zamawiającemu: • licencję na pełną integrację z systemem Laboratoryjnym (LIS) w zakresie pełnej wymiany danych pomiędzy analizatorami a systemem LIS. • Podłączy analizatory do systemu LIS InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. • Wraz z analizatorami dostarczy niezbędny sprzęt komputerowy umożliwiający fizyczne połączenie aparatu z systemem LIS InfoMedica wyposażony w odpowiednie porty oraz posiadający system operacyjny z wsparciem technicznym (możliwość pobierania aktualizacji) i aktualny system antywirusowy z dostępem do aktualizacji bazy sygnatur (komputer własny każdego analizatora) Wszystkie koszty związane z podłączeniem analizatorów do systemu LIS InfoMedica pokrywa Wykonawca	TAK	TAK/NIE*
20.	Obsługa serwisowa będzie prowadzona przez:	Podać wymagane informacje:	nazwa firmy: Adres Tel

			Fax
			e-mail:

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

UWAGI:

1. Zgodnie z punktem VI.6.9 3) Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni następujących dokumentów: opis oferowanego przedmiotu zamówienia np. katalogi, ulotki, karty techniczne lub inne materiały informacyjne producenta zawierające opis, parametry techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymagań stawianych przez Zamawiającego w SIWZ (*dotyczy następujących pozycji powyższej tabeli: 2-6, 8-12*)
2. W kolumnie „Wartość oferowana przez Wykonawcę” w pozycjach TAK/NIE* zaznaczanie odpowiedzi NIE oznacza niespełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów z zastrzeżeniem iż nie dotyczy to pozycji gdzie zostało zaznaczone, iż jest to parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ (nie dotyczy pozycji 2, gdzie zaznaczenie odpowiedzi NIE oznacza niespełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów)

- Oświadczamy, że oferowane urządzenia spełniają wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania.
- Oświadczamy, że w/w oferowany przedmiot zamówienia jest kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych inwestycji.
- Oświadczamy iż dostarczymy na swój koszt materiały potrzebne do sprawdzenia czy przedmiot zamówienia funkcjonuje prawidłowo
- Oświadczamy, iż wszystkie zaoferowane elementy przedmiotu zamówienia są ze sobą kompatybilne.

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

Wykaz do oceny parametrów technicznych**Dotyczy: Pakiet 1: Odczynniki laboratoryjne do biochemii wraz z najmem analizatorów****AUTOMATYCZNY ANALIZATOR BIOCHEMICZNY
W ILOŚCI 2 SZTUKI**

	ANALIZATOR I (lokalizacja Medyków 14)	ANALIZATOR II (lokalizacja Ceglana 35)
PRODUCENT		
KRAJ POCHODZENIA		
MODEL/TYP		
ROK PRODUKCJI		
STAN	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

Lp. (analogicznie do zał. nr 5 do SIWZ)	Opis parametru, funkcji	Liczba punktów	Wartość oferowana przez Wykonawcę (w pozycjach TAK/NIE* prosimy niewłaściwe skreślić lub zaznaczyć właściwe stwierdzenie bez konieczności opisywania oferowanego parametru. W pozycji „kuweta kwarcowa/kuweta inna” prosimy niewłaściwe skreślić lub zaznaczyć właściwe stwierdzenie bez konieczności opisywania oferowanego parametru)
2.	Analizatory o ciągłym i swobodnym dostępie, wykonujące pomiary pacjent po pacjencie z bezpośrednim odczytem fotometrycznym w rotorze reakcyjnym przy zastosowaniu kuwet kwarcowych wielokrotnego użytku.	kuweta kwarcowa - 10pkt. kuweta inna - 0 pkt.	kuweta kwarcowa/kuweta inna*
26.	Pakiet startowy niezbędny do uruchomienia analizatora oraz przeszkolenia personelu	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt.	TAK/NIE*
27.	Analizatory wyposażone w dodatkową chłodzoną karuzelę na barkodowane: kalibratory, kontrole i próbki badane	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	TAK/NIE*
29.	Wykresy Levey-Jenningsa – możliwość wyświetlenia dwóch poziomów kontroli na tym	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt.	TAK/NIE*

	samym wykresie.		
31.	Oprogramowanie w języku polskim	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	TAK/NIE*

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

UWAGA!

Obydwa Analizatory muszą spełniać wymagane parametry w tym samym zakresie tj. np. jeżeli w punkcie 31 jeden z Analizatorów ma Oprogramowanie w języku polskim a drugi nie posiada tej cechy to Wykonawcy zostanie przyznana punktacja za odpowiedź „NIE” tj. 0 pkt.

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

..... dnia

Wykaz do oceny parametrów technicznych**Dotyczy: Pakiet 2: Odczynniki laboratoryjne do hematologii 5 Diff wraz z najmem analizatorów****AUTOMATYCZNY ANALIZATOR HEMATOLOGICZNY 5 DIFF
W ILOŚCI 2 SZTUKI**

	ANALIZATOR I (lokalizacja Medyków 14)	ANALIZATOR II lokalizacja Medyków 14)
PRODUCENT		
KRAJ POCHODZENIA		
MODEL/TYP		
ROK PRODUKCJI		

L.p. (analogicz- nie do zał. nr 5 do SIWZ)	Opis parametru, funkcji	Liczba punktów	Wartość oferowana przez Wykonawcę (w pozycjach TAK/NIE* gdzie Zamawiający nie wpisał „podać (...)” prosimy niewłaściwe skreślić lub zaznaczyć właściwe stwierdzenie bez konieczności opisywania oferowanego parametru)
3.	Wydajność min. 81 próbek na godzinę.	100 i więcej próbek / godzinę - 10 pkt. 81-99 próbek/godzinę - 0 pkt.	Podać wydajność
19.	Automatyczne powtórzenie próbki w przypadku wystąpienia błędu, alarmu itp.	TAK - 5 pkt. NIE - 0 pkt.	TAK/NIE*
22.	Automatyczne flagowanie wyników patologicznych wraz z określeniem nasilenia ich występowania	TAK- 10 pkt. NIE - 0 pkt.	TAK/NIE*
31.	Liniowość dla wybranych podstawowych parametrów:	WBC do $400 \times 10^3 = 2$ pkt. WBC do $300 \times 10^3 = 1$ pkt.	Podać liniowość
		RBC do $8,0 \times 10^6 = 2$ pkt. RBC do $7,0 \times 10^6 = 1$ pkt.	Podać liniowość
		PLT do $4000 \times 10^3 = 2$ pkt. PLT do $3000 \times 10^3 = 1$ pkt.	Podać liniowość
38.	Analizator wykonuje różnicowanie leukocytów na poszczególne populacje od wartości leukocytozy (maksymalnie 1500/ul)	500/ul i niżej - 10 pkt. od 501 do 1000 /ul - 5 pkt. od 1001 do 1500 /ul - 1 pkt.	Podać wartość

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

UWAGA!

Wszystkie Analizatory muszą spełniać wymagane parametry w tym samym zakresie tj. np. jeżeli w punkcie 3 jeden z Analizatorów ma wydajność 100 próbek na godzinę a drugi ma możliwość wykonania 81 próbek na godzinę to Wykonawcy zostanie przyznana niższa punktacja tj. 0 punktów.

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

..... dnia

Wykaz do oceny parametrów technicznych**Dotyczy: Pakiet 3: Odczynniki laboratoryjne do elektroforezy białek wraz z najmem analizatora****ZAUTOMATYZOWANY SYSTEMU DO ELEKTROFOREZY NA ŻELACH AGAROWYCH.
W ILOŚCI 1 SZTUKI**

PRODUCENT	
KRAJ POCHODZENIA	
MODEL/TYP	
ROK PRODUKCJI	
STAN	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

L.p. (analogicznie do zał. nr 5 do SIWZ)	Opis parametru, funkcji	Liczba punktów	Wartość oferowana przez Wykonawcę (w pozycjach TAK/NIE* gdzie Zamawiający nie wpisał „podać (...)” prosimy niewłaściwe skreślić lub zaznaczyć właściwe stwierdzenie bez konieczności opisywania oferowanego parametru)
5	Pasma oligoklonalne w PMR wykonywane metodą bez immunoblotingu lub z immunoblotingiem z zastosowaniem dwóch przeciwciał	TAK – 10 pkt Nie – 0 pkt	TAK/NIE*
19.	Automatyczne skanowanie całej płytki przy użyciu densytometru	TAK – 10 pkt Nie – 0 pkt	TAK/NIE*
21	Czas skanowania żelu maksymalnie 2 min.	Poniżej 2 minut – 10 pkt 2 minuty – 0 pkt	Podać czas
23.	Aparat oblicza w sposób pół ilościowy białko z zaznaczonego fragmentu krzywej (białko monoklonalne)	TAK – 10 pkt Nie – 0 pkt	TAK/NIE*
24	Aparat posiada funkcję porównanie rozdziałów tego samego pacjenta	TAK – 10 pkt Nie – 0 pkt	TAK/NIE*

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

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

..... dnia

Wykaz do oceny parametrów technicznych**Dotyczy: Pakiet 4: Odczynniki laboratoryjne do oznaczania przeciwciał metodą ELISA i IFA wraz z najmem analizatora**

**ANALIZATOR DO OZNACZANIA PRZECIWCIAŁ METODĄ ELISA
(ANALIZATOR DO METODY ELISA Z PŁUCZKĄ DO MIKROPLYTEK)
PÓŁAUTOMATU DO TESTÓW PASKOWYCH ORAZ MIKROSKOPU FLUORESCENCYJNEGO
W ILOŚCI 1 KPL.**

(lokalizacja Medyków 14)	ANALIZATOR DO METODY ELISA WRAZ Z AUTOMATYCZNĄ PŁUCZKĄ	PÓŁAUTOMAT DO TESTÓW PASKOWYCH	MIKROSKOP FLUORESCENCYJNY
PRODUCENT			
KRAJ POCHODZENIA			
MODEL/TYP			
ROK PRODUKCJI			
STAN (nowy czy używany)	NIE DOTYCZY	NIE DOTYCZY	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

L.p. (analogicznie do zał. nr 5 do SIWZ)	Opis parametru, funkcji	Liczba punktów	Wartość oferowana przez Wykonawcę (w pozycjach TAK/NIE* prosimy niewłaściwe skreślić lub zaznaczyć właściwe stwierdzenie bez konieczności opisywania oferowanego parametru.
	Pozostałe wymagania		
1.	Odczynniki, materiały kontrolne i inne akcesoria potrzebne do wykonania badania - w zestawie	TAK(w zestawie) – 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*
4.	Zapewnienie podłączenia dostarczonego analizatora do posiadanego przez Zamawiającego systemu Laboratoryjnego InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. W ramach podłączenia Wykonawca w ramach podpisanej umowy wraz z analizatorem dostarczy Zamawiającemu: • licencję na pełną integrację z	TAK- 10 pkt NIE – 0 pkt	TAK/NIE*

	systemem Laboratoryjnym (LIS) w zakresie pełnej wymiany danych pomiędzy analizatorem a systemem LIS. • Podłączy analizator do systemu LIS InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. • Wraz z analizatorem dostarczy niezbędny sprzęt komputerowy umożliwiający fizyczne połączenie aparatu z systemem LIS InfoMedica wyposażony w odpowiednie porty oraz posiadający system operacyjny z wsparciem technicznym (możliwość pobierania aktualizacji) i aktualny system antywirusowy z dostępem do aktualizacji bazy sygnatur (komputer własny analizatora) Wszystkie koszty związane z podłączeniem analizatorów do systemu LIS InfoMedica pokrywa Wykonawca		
--	---	--	--

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

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

..... dnia

Wykaz do oceny parametrów technicznych

Dotyczy: Pakiet 6: Odczynniki laboratoryjne do oznaczenia stężenia hormonów i markerów nowotworowych wraz z najmem analizatorów

**ANALIZATORA DO OZNACZANIA STĘŻENIA HORMONÓW I MARKERÓW NOWOTWOROWYCH
W ILOŚCI 2 SZTUKI**

	ANALIZATOR I (lokalizacja Medyków 14)	ANALIZATOR II (lokalizacja Ceglana 35)
PRODUCENT		
KRAJ POCHODZENIA		
MODEL/TYP		
ROK PRODUKCJI		
STAN	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

L.p. (analogicz nie do zał. nr 5 do SIWZ)	Opis parametru, funkcji	Liczba punktów	Wartość oferowana przez Wykonawcę (w pozycjach TAK/NIE* gdzie Zamawiający nie wpisał „podać (...)” prosimy niewłaściwe skreślić lub zaznaczyć właściwe stwierdzenie bez konieczności opisywania oferowanego parametru)
9.	Automatyczne podawanie statywów z probówkami bez konieczności pauszowania pracy analizatora.	TAK-10 pkt. NIE - 0 pkt.	TAK/NIE*
11.	Stałe monitorowanie ilości odczynników na pokładzie z dostępem do stanu każdego z nich.	TAK-10 pkt. NIE - 0 pkt.	TAK/NIE*
13.	Stabilność odczynników na pokładzie minimalnie 7 dni.	powyżej 7 dni - 10 pkt 7 dni - 5 pkt.	Podać ilość dni
17.	Możliwość indywidualnego oznaczenia dowolnego hormonu bez zachowania kolejności numerycznej próbki badanej.	TAK-10 pkt. NIE - 0 pkt.	TAK/NIE*
21.	Szybki czas uzyskiwania dziennej gotowości maksymalnie 30 minut	20 minut i mniej - 10 pkt. 21-30 minut -5 pkt.	Podać czas
22.	Maksymalny czas wykonania badania w analizatorze maksymalnie 70 minut	Poniżej 70 minut -10 pkt. 70 minut - 5 pkt.	Podać czas
23.	Analizator sygnalizuje potrzebę automatycznego mycia dziennego	TAK- 10 pkt.. NIE - 5 pkt.	TAK/NIE*

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

UWAGA!

Wszystkie Analizatory muszą spełniać wymagane parametry w tym samym zakresie tj. np. jeżeli w punkcie 13 jeden analizator posiada stabilność odczynników na pokładzie powyżej 7 dni a drugi posiada możliwość 7 dni to Wykonawcy zostanie przyznana niższa punktacja tj. 5 punktów.

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

..... dnia

Wykaz do oceny parametrów technicznych**Dotyczy: Pakiet 7 : Paski do analizy ogólnej moczu wraz z najmem aparatów do odczytu pasków****CZYTNIK PASKÓW DO BADANIA OGÓLNEGO MOCZU W ILOŚCI 2 SZTUKI.**

	ANALIZATOR I (lokalizacja Medyków 14)	ANALIZATOR II (lokalizacja Ceglana 35)
PRODUCENT		
KRAJ POCHODZENIA		
MODEL/TYP		
ROK PRODUKCJI		
STAN	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć	NOWY/UŻYWANY* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

L.p. (analogicz nie do zał. nr 5 do SIWZ)	Opis parametru, funkcji	Liczba punktów	Wartość oferowana przez Wykonawcę (w pozycjach TAK/NIE* gdzie Zamawiający nie wpisał „podać (...)” prosimy niewłaściwe skreślić lub zaznaczyć właściwe stwierdzenie bez konieczności opisywania oferowanego parametru)
2	Półautomatyczny analizator moczu, wydajność analizatora min. 300 oznaczeń na godzinę.	Wydajność 600 i więcej - 10 pkt Wydajność 300-599 - 0 pkt	Podać wydajność
4	Pasek kalibracyjny do codziennej autokalibracji o długim terminie przydatności do użycia, do zainstalowania w aparacie na czas jego używania.	TAK-10 pkt. NIE - 0 pkt.	TAK/NIE*
5	Pamięć ostatnich minimum 1000 wyników pacjenta, pamięć minimum 300 wyników kontroli jakości.	TAK - 10 pkt. NIE - 5 pkt.	TAK/NIE*
11.	Możliwość tworzenia raportów wyników wymagających weryfikacji, np. przeprowadzania badania mikroskopowego.	TAK - 10 pkt. NIE - 5 pkt.	TAK/NIE*

* niewłaściwe skreślić lub właściwe zaznaczyć

UWAGA!

Wszystkie Analizatory muszą spełniać wymagane parametry w tym samym zakresie tj. np. jeżeli w punkcie 11 jeden z Analizatorów ma Możliwość tworzenia raportów wyników wymagających weryfikacji, np. przeprowadzania badania mikroskopowego a drugi nie posiada tej możliwości Wykonawcy zostanie przyznana niższa punktacja tj. 5 punktów.

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

..... dnia

UMOWA nr

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

a

.....
 z siedzibą:
 KRS NIP REGON
 zwanym w treści umowy Wykonawcą reprezentowanym przez:

1.....

2

W wyniku przeprowadzenia przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego – zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) została zawarta umowa następującej treści:

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

Na podstawie oferty wybranej w postępowaniu na dostawę Odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów Zamawiający zamawia, a Wykonawca:

1. zobowiązuje się sukcesywnie sprzedawać i dostarczać do siedziby Zamawiającego przedmiot zamówienia wskazany w:
 pakiecie nr -
 (zwane dalej łącznie **Wyrobami medycznymi**) których ilość, rodzaj i cena wymienione są w załączniku nr 1 do niniejszej umowy (formularz asortymentowo - cenowy).
2. zobowiązuje się wynająć oraz dostarczyć do siedziby Zamawiającego, zainstalować i uruchomić sztuki **analizatorów do** (zwane dalej **Urządzeniami lub Analizatorami**), określone w zestawieniu parametrów technicznych (stanowiących załącznik nr 2 do niniejszej umowy) w ilości wskazanej w załączniku nr 2.
3. zobowiązuje się przeszkolić wskazanych przez Zamawiającego pracowników z zakresu obsługi Urządzeń w stopniu umożliwiającym należyte wykonywanie badań oraz prawidłową eksploatację Urządzenia.
4. Zgodnie z formularzem asortymentowo- cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy z tytułu wykonania Umowy Wykonawcy należy się łączne wynagrodzenie w szacunkowej wysokości:

netto:zł

należny podatek VAT:zł

brutto:zł

(słownie:)
z zastrzeżeniem § 11 ust. 5 d) i e) oraz ust. 7.

§2.

**WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE DOSTARCZANIA WYROBÓW
MEDYCZNYCH**

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę w zakresie dostarczania Wyrobów medycznych zgodnie z:
 - a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn. Dz. U. z 2017 r. poz. 211z późn.zm.);
 - b) zaleceniami producenta dotyczącymi warunków transportu do siedziby Zamawiającego
 - c) warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania Wyrobów medycznych kompletnych, zdalnych, dopuszczonych do obrotu i używania oraz wolnych od wad.
3. Dostarczane do Zamawiającego Wyroby medyczne powinny być przez Wykonawcę odpowiednio opakowane i oznakowane (tj. muszą posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta, numerze serii, sposobie przechowywania oraz inne zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania Wyrobów medycznych w języku angielskim. Do dostawy materiałów kontrolnych Zamawiający wymaga załączenia metryki produktu.
4. Okres przydatności do użycia dostarczanych Wyrobów medycznych nie może być krótszy niż wskazany w załączniku nr 1 licząc od dnia dostarczenia Wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego.
5. Każdorazowa dostawa częściowa zamówionych Wyrobów medycznych odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia Zamawiającego.
6. Zamówienia będą przesyłane Wykonawcy faxem lub e-mailem na numer/adres podany w niniejszej umowie.
7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faxem lub e-mailem otrzymania każdego zamówienia. Potwierdzenia otrzymania zamówienia będą przesyłane faxem/e-mailem na numer/adres Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
8. Zamawiający upoważnia do składania zamówień na dostawy częściowe: Dział Zaopatrzenia fax nr 32/252-56-13 e-mail zaopatrzenie@uck.katowice.pl
9. Wykonawca upoważnia do przyjmowania i potwierdzania zamówień na dostawy częściowe tel nr fax nr e-mail
10. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe Wyrobów medycznych w asortymencie i ilości wskazanej w zamówieniach, o których mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu w terminie dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.
11. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić najpóźniej w dniu poprzedzającym dostawę.
12. Każdorazowa dostawa Wyrobów medycznych będzie następować najpóźniej do godz. 14-tej.
13. Wykonawca ponosi koszty transportu, ubezpieczenia oraz dostarczenia Wyrobów medycznych do pomieszczeń magazynowych Zamawiającego zlokalizowanych w siedzibie Zamawiającego w Katowicach przy ulicy Medyków 14 lub Ceglanej 35 (zgodnie z treścią załącznika nr 3 do niniejszej umowy).
14. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
15. Przyjęcie przez Zamawiającego przesyłki zawierającej Wyroby medyczne, dostarczonej przez przedstawiciela Wykonawcy (dotyczy także przewoźnika lub innego podmiotu realizującego dostawę na zlecenie Wykonawcy) nie jest poprzedzane badaniem ilościowo – asortymentowym lub jakościowym dostarczonego towaru. Przyjęcie takiej przesyłki przez Zamawiającego nie jest

równoznaczne z potwierdzeniem, że przedmiotowy asortyment został dostarczony w ilości i jakości zgodnej z zamówieniem.

16. W przypadku niezawinionej przez Zamawiającego awarii Urzędnika Wykonawca jest zobowiązany do naprawienia wynikłej z tej przyczyny szkody, w szczególności poprzez dostarczenie Zamawiającemu Wyrobów medycznych w ilości utraconej na skutek awarii lub zapłaty Zamawiającemu wartości tych Wyrobów medycznych. O awarii Zamawiający poinformuje Wykonawcę faksem lub e-mailem podając, jakie Wyroby medyczne i ich ilość znajdowały się w Urzędzie w momencie awarii. Wykonawca w ciągu 7 dni zwróci Zamawiającemu równowartość utraconych Wyrobów medycznych lub dostarczy je nieodpłatnie Zamawiającemu na swój koszt.
17. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą Wyrobów medycznych dostarczy karty charakterystyki SDS w odniesieniu do substancji niebezpiecznych oraz substancji i mieszanin spełniających kryteria klasyfikacji, jako stwarzające zagrożenie, zgodnie z obowiązującymi wymaganiami, a także będzie każdorazowo dostarczał wszelkie niezbędne aktualizacje w/w kart w sytuacji, gdy pojawią się nowe informacje, które mogą mieć wpływ na środki kontroli ryzyka lub nowe informacje o zagrożeniach.
18. Zamawiający ma prawo do składania zamówień na Wyroby medyczne bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania.
19. W przypadku gdyby Wykonawca w swojej ofercie źle oszacował ilość Wyrobów medycznych potrzebnych do wykonania wymaganej przez Zamawiającego ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć brakujące Wyroby medyczne na zasadach określonych w § 7 ust. 4.

§ 3

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE NAJMU URZĄDZEŃ

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, zainstalować i uruchomić Urządzenia w Laboratorium Zamawiającego w lokalizacji wskazanej w załączniku nr 3 do umowy oraz przeszkolić w ramach wynagrodzenia umownego wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie
 - *W zakresie pakietu 1- do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy**
 - *(W zakresie pakietu 2- do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy**
 - *W zakresie pakietu 3- do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy**
 - *W zakresie pakietu 4- do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy**
 - *W zakresie pakietu 6 nie później niż 3 dni kalendarzowe przed dniem rozpoczęcia obowiązywania umowy, a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy).* *
 - *W zakresie pakietu 7 nie później niż 3 dni kalendarzowe przed dniem rozpoczęcia obowiązywania umowy, a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy).* *

(*punkt zostanie wykreślony w zależności od tego na jaką część zostanie zawarta umowa)

Należyte wykonanie powyższych obowiązków zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym sporządzonym z udziałem obu Stron. Każda ze Stron wyznaczy osoby do podpisania Protokołu. Ze strony Zamawiającego osobą wyznaczoną do podpisania protokołu oraz do kontaktów z Wykonawcą na etapie realizacji umowy jest:

- a) w zakresie dostawy, uruchomienia i przeszkolenia Pani Bożena Trzęsimiech nr telefonu 32/358 -12 -16 email: aparaturamedyczna@uck.katowice.pl lub w przypadku jej nieobecności przedstawiciel Działu Aparatury Medycznej.

- b) w zakresie podłączenia do systemu informatycznego (jeśli dotyczy): Pani Urszula Rytel nr telefonu 32/358-13-52 email: informatyka@uck.katowice.pl lub w przypadku jej nieobecności przedstawiciel Działu Informatycznego.
2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że:
- a) oferowane do najmu Urządzenia są dopuszczone do obrotu i używania, kompletne i gotowe do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, wolne od wad, ubezpieczone, a także, że Urządzenia zapewniają bezpieczeństwo personelu medycznego i wymagany poziom świadczonych usług medycznych,
 - b) dostarczone Urządzenia posiadają wszystkie wymagane prawem certyfikaty lub dokumenty równoważne;
 - c) Urządzenia nie są obciążone prawami osób trzecich, oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu sprowadzenia go na polski obszar celny.
3. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu razem z Analizatorami następujące dokumenty:
- a) dokumenty określające częstość przeglądów technicznych lub innych okresowo powtarzanych czynności serwisowych zalecanych przez producenta
 - b) informację o wartości każdego z Analizatorów
 - c) kopię aktualnej polisy OC Wykonawcy
 - d) kopię deklaracji zgodności WE producenta Analizatorów
 - e) kopię Certyfikatu CE dla Analizatorów (jeśli dotyczy)
 - f) dokument informujący o tym, kto jest wykonawcą usług serwisowych dostarczonego Analizatora (podać dane kontaktowe)
 - g) instrukcję obsługi Analizatorów
4. Wszystkie dokumenty wymienione w ust. 3 zostaną dostarczone Zamawiającemu w języku polskim.
5. Dostarczone Urządzenia mogą być rozpakowane wyłącznie przez przedstawiciela Wykonawcy w obecności przedstawiciela Zamawiającego. Wykonawca odpowiada za wszelkie braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu.
6. Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępniać Urządzeń do użytkowania osobom trzecim ani go podnajmować.
7. Wykonawca gwarantuje, że osoby wykonujące obsługę serwisową posiadają wszystkie wymagane obowiązującymi przepisami oraz niezbędne dla realizacji umowy szkolenia z zakresu bezpieczeństwa i higieny pracy oraz aktualne badania lekarskie i specjalistyczne.
8. Wykonawca gwarantuje, że osoby wykonujące obsługę serwisową przebywające na terenie Szpitala będą posiadały widoczne oznakowanie z nazwą i/lub logo Wykonawcy (np. identyfikatory i/lub ubranie robocze z widocznym napisem nazwy firmy).
9. Wykonawca świadomy zagrożeń wynikających z działalności Zamawiającego (załącznik A) zobowiązuje się w terminie do 7 (siedmiu) dni od daty zawarcia niniejszej umowy dostarczyć do siedziby Zamawiającego wypełnione i podpisane następujące dokumenty:
- załącznik B (Zobowiązanie Wykonawcy)
 - załącznik C (Lista pracowników Wykonawcy poinformowanych o zagrożeniach wynikających z działalności Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach)
 - załącznik D (Zasady środowiskowe dla Wykonawców).
10. Wykonawca zobowiązuje się w dniu zawarcia niniejszej umowy zawrzeć umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych na warunkach wskazanych w załączniku nr 4 do umowy. W przypadku gdy obsługę serwisową świadczyć będzie wskazany w ofercie Wykonawcy inny podmiot Wykonawca przyjmuje na siebie obowiązek spowodowania, że podmiot ten zawrze z Zamawiającym umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych (załącznik nr 4 do umowy) w terminie, o którym mowa w zdaniu pierwszym.

§ 4.
WARUNKI SERWISU URZĄDZEŃ

1. Wykonawca przez cały okres trwania umowy na własny koszt dokonuje napraw Urządzeń, jego przeglądów technicznych i wymiany części zamiennych.
2. Czas naprawy nie może przekroczyć 48 godzin od daty zgłoszenia przez Zamawiającego uszkodzenia.
3. W przypadku, gdy czas naprawy będzie dłuższy niż określony w § 4 ust. 2 Wykonawca zobowiązuje się w terminie określonym w ust. 2 dostarczyć Zamawiającemu i zainstalować (w tym podłączyć do systemu) na swój koszt urządzenie zastępcze o identycznym zastosowaniu i nie gorszych parametrach technicznych w celu umożliwienia Zamawiającemu dalszej bieżącej eksploatacji w czasie naprawy. W przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia urządzenia zastępczego Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia kosztów badań zleconych innym podmiotom do czasu dostawy urządzenia zastępczego lub do czasu uruchomienia naprawionego Urządzenia w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli korzystanie z urządzenia zastępczego wymagać będzie od Zamawiającego poniesienia wyższych kosztów niż ustalone zgodnie z niniejszą umową Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kwoty stanowiącej różnicę pomiędzy kosztami korzystania z urządzenia zastępczego, a kosztami korzystania z Urządzenia.
4. W przypadku, gdy liczba napraw Urządzenia przekroczy 5 (pięć) (z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z wyłącznej winy Zamawiającego) Wykonawca zobowiązuje się do wymiany Urządzenia na inne spełniające w pełni wymogi określone w umowie.
5. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania przeglądów technicznych w terminach zalecanych przez producenta Urządzenia, co zostanie potwierdzone protokołem.
6. Szczegółowe warunki serwisowania opisano w „Wymaganych warunkach w zakresie najmowanych Analizatorów i ich obsługi serwisowej” stanowiących załącznik nr 3 do niniejszej umowy.

§ 5.
WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA WYROBY MEDYCZNE

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za dostarczone Wyroby medyczne będzie obliczane zgodnie ze złożoną ofertą i nie może przekroczyć kwoty:

Pakiet nr -

netto:zł

należny podatek VAT :zł

brutto:zł

(słownie:.....)

2. Ceny jednostkowe Wyrobów medycznych określone zostały w załączniku nr 1 do umowy.
3. Wykonawca gwarantuje, że w trakcie trwania umowy ceny jednostkowe nie ulegną podwyższeniu za wyjątkiem sytuacji wskazanych w § 11 niniejszej umowy.
4. Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 w ciągu dni od dnia otrzymania faktury VAT wystawionej po dostarczeniu Wyrobów medycznych. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
5. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 6.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA NAJEM URZĄDZENIA

1. Za najem Analizatora Zamawiający będzie płacił Wykonawcy **czynsz miesięczny** w wysokości

netto: zł

należny podatek VAT:zł

brutto:zł

(słownie:)

W przypadku gdy czynsz jest należny za okres trwający krócej niż miesiąc kalendarzowy Wykonawcy należy się za ten okres czynsz obliczony proporcjonalnie w stosunku do czynszu należnego za cały miesiąc.

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

§ 7.

REKLAMACJE

1. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego, że dostarczone Wyroby medyczne nie posiadają oznakowania określonego w § 2 ust. 3 umowy, stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego, stwierdzenia wadliwości lub niezgodności dostarczonych Wyrobów medycznych ze złożoną ofertą albo niezgodności określonej w § 2 ust. 19 - Zamawiający zgłosi pisemną reklamację Wykonawcy. Zgłoszenie reklamacji może nastąpić również za pośrednictwem faksu lub e-mail wskazanych w niniejszej umowie.
2. Wykonawca w terminie 3 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.
3. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, wadliwości lub niezgodności Wyrobów medycznych ze złożoną ofertą albo braku oznakowania dostarczonych Wyrobów medycznych w sposób określony w § 2 ust. 3 umowy do dnia usunięcia tych uchybień zamówienie częściowe będzie uważane za niezrealizowane.
4. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego niezgodności określonej w § 2 ust. 19 umowy Wykonawca zobowiązany jest własnym staraniem, na własny koszt i bez dodatkowego wynagrodzenia dostarczyć Zamawiającemu w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie taką ilość Wyrobów medycznych, która pozwoli na wykonanie wymaganej przez Zamawiającego ilości oznaczeń.
5. Wszelkie koszty związane z usunięciem uchybień objętych reklamacją Zamawiającego obciążają Wykonawcę.

§ 8.

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 2 ust. 10 umowy,

- b) w wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 7 ust. 2 umowy,
 - c) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za dany pakiet określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,
 - d) w wysokości 50,00 zł (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przez Wykonawcę któregośkolwiek z obowiązków, o których mowa w § 3 ust. 1 umowy,
 - e) w wysokości 50,00 zł (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu naprawy Urządzenia względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy chyba, że w tym terminie dostarczy urządzenie zastępcze na zasadach określonych w § 4 ust. 3 umowy.
 - f) w wysokości 30,00 zł (słownie: trzydzieści złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przeglądu technicznego Urządzenia względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 5 niniejszej umowy.
2. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w realizacji którejkolwiek z dostaw częściowych Wyrobów medycznych o co najmniej 5 dni albo w przypadku nie wywiązania się Wykonawcy ze zobowiązania określonego w § 4 ust. 2 umowy Zamawiający w celu utrzymania ciągłości wykonywania badań, ma prawo:
- a) dokonać zakupu zamówionych Wyrobów medycznych u innego podmiotu i obciążyć Wykonawcę różnicą w cenie pomiędzy ceną Wyrobów medycznych określoną w umowie a ceną zapłaconą innemu podmiotowi albo
 - b) zlecić wykonanie badań w innej placówce na koszt Wykonawcy,
- zachowując w obu przypadkach roszczenie o naprawienie szkody wynikającej z opóźnienia.
3. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.
4. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 9.

WARUNKI ZWROTU URZĄDZEŃ

Po zakończeniu najmu Zamawiający wyda Wykonawcy Urządzenia w stanie nie pogorszonym, z uwzględnieniem naturalnego zużycia wynikającego z normalnej eksploatacji Urządzeń. Wykonawca zobowiązany jest do odbioru Urządzeń w siedzibie Zamawiającego oraz pisemnego potwierdzenia odbioru.

§ 10.

ROZWIĄZANIE I ODSZTĄPIENIE OD UMOWY

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
2. Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy:
 - a) opóźnienie w dostawie, zainstalowaniu i uruchomieniu Urządzenia przekroczy 10 dni kalendarzowych,
 - b) Wykonawca trzykrotnie nie dotrzyma określonych w § 2 ust. 10 niniejszej umowy terminów realizacji dostaw częściowych Wyrobów medycznych;
 - c) opóźnienie w zrealizowaniu którejkolwiek dostawy częściowej Wyrobów medycznych przekroczy 10 dni kalendarzowych.

3. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres Wykonawcy podany w umowie.
4. Rozwiązanie umowy na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych i odszkodowań.

§ 11.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Umowa obowiązuje przez okres 24 miesięcy od dnia
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy: ustawy - Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych i Kodeksu Cywilnego.
3. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
4. Strony ustalają, że wszelkie zmiany postanowień niniejszej umowy mogą być wprowadzane wyłącznie zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz przy zachowaniu zasad wynikających z niniejszej umowy.
5. Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie
 - a) zmiany danych stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy)
 - b) zmiany producenta w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji pod warunkiem, że przedmiot zamówienia innego producenta w pełni spełnia wymogi wynikające ze Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, a cena będzie nie wyższa niż określona w załączniku nr 1. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest przekazać Zamawiającemu dowody potwierdzające wycofanie się producenta z produkcji przedmiotu zamówienia oraz dostarczyć Zamawiającemu nowe, odpowiednie, aktualne zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym
 - c) wydłużenie okresu trwania umowy – w przypadku niewyczerpania całości asortymentu stanowiącego przedmiot umowy do czasu jego wyczerpania;
 - d) wydłużenie terminu obowiązywania umowy, w celu skorzystania z możliwości wskazanej w art. 144 ust 1 pkt 6) ustawy Prawo Zamówień Publicznych jednakże na okres nie dłuższy niż 3 miesiące od terminu obowiązywania umowy.
 - e) zmniejszenie ceny określonej w umowie, w przypadku zaistnienia okoliczności wynikających z zasad funkcjonowania rynku takich jak np. zmniejszenie ceny producenckiej, okresowe rabaty lub promocje;
 - f) zmiany parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu zamówienia, w tym zmiana numeru katalogowego produktu bądź nazwy własnej produktu, zmiana elementów składowych przedmiotu zamówienia na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany, zmiana sposobu konfekcjonowania, pod warunkiem, że zmiana następuje na produkt o takich samych lub lepszych parametrach technicznych, produkt zmodyfikowany bądź udoskonalony po cenie nie wyższej niż cena zawarta w umowie;
 - g) zwiększenia limitów ilościowych poszczególnych wyrobów w stosunku do ilości określonych w umowie pod warunkiem, że nastąpi to bez zwiększenia łącznej wartości brutto (w zakresie pakietu) przedmiotu umowy i wynikać będzie ze zmiany potrzeb Zamawiającego w stosunku do pierwotnie przyjętych.
 - h) W przypadku wskazanym §4 ust 4 umowy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Analizatora innego producenta lub innego typu spełniającego w pełni wymogi określone w załączniku nr 1 i 2.
6. Zmiany określone w ust. 5 pkt a) wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zmiany określone w ust. 5 pkt b) - h) i ust. 7 wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
7. Strony dopuszczają również możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zaistnienia przynajmniej jednej z następujących okoliczności:
 - a) zmiany stawki podatku od towarów i usług; W przypadku zmian stawek podatku VAT możliwa jest zmiana wartości brutto (wym. w zał. nr 1), przy czym ta zmiana może stanowić wyłącznie różnicę pomiędzy dotychczasową a nową wysokością stawki podatkowej.

- b) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
- c) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne pod warunkiem, że zmiany takie będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

W przypadku zaistnienia powyższych okoliczności Strona zamierzająca uzyskać zmianę wysokości wynagrodzenia zobowiązana jest do złożenia drugiej Stronie pisemnego wniosku o wprowadzenie stosownej zmiany. Wniosek o zmianę wynagrodzenia musi zawierać:

- a) wskazanie okoliczności stanowiącej podstawę do zmiany
- b) uzasadnienie wskazujące jaki wpływ ma okoliczność na wysokość wynagrodzenia wykonawcy,
- c) propozycję nowej wysokości wynagrodzenia.

Na skutek złożonego, kompletnego wniosku spełniającego wymagania określone powyżej Strony w terminie 10 dni podejmą negocjacje dotyczące nowej wysokości wynagrodzenia. W przypadku uzgodnienia nowej wysokości wynagrodzenia Strony zawrą stosowny pisemny aneks do umowy. W przypadku gdyby nie doszło do porozumienia odnośnie nowej wysokości wynagrodzenia Wykonawcy każda ze Stron ma prawo rozwiązać umowę z zachowaniem trzymiesięcznego terminu wypowiedzenia upływającego na koniec miesiąca kalendarzowego

- 8. Wykonawca nie może bez uzyskania wcześniejszej pisemnej zgody Zamawiającego, przejąć jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela, może nastąpić wyłącznie po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący Zamawiającego.
- 9. Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy będzie rozstrzygał sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
- 10. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załącznik do umowy:

Załączniki A, B, C, D

Załącznik nr 1 – formularz asortymentowo-cenowy

Załącznik nr 2 – Zestawienie parametrów technicznych

Załącznik nr 3 - Wymagane warunki w zakresie najmowanych Analizatorów i ich obsługi serwisowej

Załącznik nr 4 – wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

Wykonawca

Zamawiający

Wzór

UMOWA –.....

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

a

.....
z siedzibą:
KRS NIP REGON
zwanym w treści umowy Wykonawcą reprezentowanym przez:

1.....

2

W wyniku przeprowadzenia przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego – zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) została zawarta umowa następującej treści:

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

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

1. zobowiązuje się sukcesywnie sprzedawać i dostarczać do siedziby Zamawiającego odczynniki laboratoryjne wskazane **Pakiecie 5: Odczynniki laboratoryjne -panele pokarmowe, inhalacje oraz antybiotykowe wraz z najmem urządzenia z oprogramowaniem do odczytu pasków** (zwane dalej łącznie **Odczynnikami**) których ilość, rodzaj i cena wymienione są w załączniku nr 1 do niniejszej umowy (formularz asortymentowo - cenowy).
2. zobowiązuje się wynająć oraz dostarczyć do siedziby Zamawiającego, zainstalować i uruchomić nowe/ używane urządzenie z oprogramowaniem służące do odczytu stężeń p/ciał (zwane dalej **Urządzeniem lub Aparatem**), określone w załączniku nr 1 do niniejszej umowy
3. zobowiązuje się przeszkolić wskazanych przez Zamawiającego pracowników z zakresu obsługi Urządzenia w stopniu umożliwiającym należyte wykonywanie badań oraz prawidłową eksploatację Urządzenia.
4. Zgodnie z formularzem asortymentowo- cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy z tytułu wykonania Umowy Wykonawcy należy się łączne wynagrodzenie w szacunkowej wysokości:

netto:zł

należny podatek VAT:zł

brutto:zł

(słownie:)
z zastrzeżeniem § 11 ust. 5 d) i e) oraz ust. 7.

§2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE DOSTARCZANIA ODCZYNNIKÓW

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę w zakresie dostarczania Odczynników zgodnie z:
 - a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn. Dz. U. z 2017 r. poz. 211z późn.zm.);
 - b) zaleceniami producenta dotyczącymi warunków transportu do siedziby Zamawiającego
 - c) warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania Odczynników kompletnych, zdalnych, dopuszczonych do obrotu i używania oraz wolnych od wad.
3. Dostarczane do Zamawiającego Odczynniki powinny być przez Wykonawcę odpowiednio opakowane i oznakowane (tj. muszą posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta, numerze serii, sposobie przechowywania oraz inne zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania Odczynników w języku angielskim.
4. Okres przydatności do użycia dostarczanych Odczynników nie może być krótszy niż 10 miesięcy licząc od dnia dostarczenia Odczynników do siedziby Zamawiającego.
5. Każdorazowa dostawa częściowa zamówionych Odczynników odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia Zamawiającego.
6. Zamówienia będą przysyłane Wykonawcy faxem lub e-mailem na numer/adres podany w niniejszej umowie.
7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faxem lub e-mailem otrzymania każdego zamówienia. Potwierdzenia otrzymania zamówienia będą przysyłane faxem/e-mailem na numer/adres Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
8. Zamawiający upoważnia do składania zamówień na dostawy częściowe: Dział Zaopatrzenia fax nr 32/252-56-13 e-mail zaopatrzenie@uck.katowice.pl
9. Wykonawca upoważnia do przyjmowania i potwierdzania zamówień na dostawy częściowe tel nr fax nr e-mail
10. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe Odczynników w asortymencie i ilości wskazanej w zamówieniach, o których mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu w terminie dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia.
11. Zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić najpóźniej w dniu poprzedzającym dostawę.
12. Każdorazowa dostawa Odczynników będzie następować najpóźniej do godz. 14-tej.
13. Wykonawca ponosi koszty transportu, ubezpieczenia oraz dostarczenia Odczynników do pomieszczeń magazynowych Zamawiającego zlokalizowanych w siedzibie Zamawiającego w Katowicach przy ulicy Ceglanej 35.
14. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
15. Przyjęcie przez Zamawiającego przesyłki zawierającej Odczynniki, dostarczonej przez przedstawiciela Wykonawcy (dotyczy także przewoźnika lub innego podmiotu realizującego dostawę na zlecenie Wykonawcy) nie jest poprzedzane badaniem ilościowo – asortymentowym lub jakościowym dostarczonego towaru. Przyjęcie takiej przesyłki przez Zamawiającego nie jest równoznaczne z potwierdzeniem, że przedmiotowy asortyment został dostarczony w ilości i jakości zgodnej z zamówieniem.
16. W przypadku niezawinionej przez Zamawiającego awarii Urządzenia Wykonawca jest zobowiązany do naprawienia wynikłej z tej przyczyny szkody, w szczególności poprzez dostarczenie Zamawiającemu Odczynników w ilości utraconej na skutek awarii lub zapłaty Zamawiającemu wartości tych Odczynników. O awarii Zamawiający poinformuje Wykonawcę faksem lub e-mailem podając, jakie Odczynniki i ich ilość znajdowały się w Urządzeniu w momencie awarii. Wykonawca w ciągu 7 dni zwróci Zamawiającemu równowartość utraconych Odczynników lub dostarczy je nieodpłatnie Zamawiającemu na swój koszt.

17. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą Odczynników dostarczy karty charakterystyki SDS w odniesieniu do substancji niebezpiecznych oraz substancji i mieszanin spełniających kryteria klasyfikacji, jako stwarzające zagrożenie, zgodnie z obowiązującymi wymaganiami, a także będzie każdorazowo dostarczał wszelkie niezbędne aktualizacje w/w kart w sytuacji, gdy pojawią się nowe informacje, które mogą mieć wpływ na środki kontroli ryzyka lub nowe informacje o zagrożeniach.
18. Zamawiający ma prawo do składania zamówień na Odczynniki bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania.

§ 3

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE NAJMU URZĄDZENIA

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, zainstalować i uruchomić Urządzenie w Laboratorium Zamawiającego (lokalizacja Katowice, ul. Ceglana 35) oraz przeszkolić w ramach wynagrodzenia umownego wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie nie późniejszym niż 3 dni kalendarzowe przed dniem rozpoczęcia obowiązywania umowy a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od dnia rozpoczęcia realizacji umowy. Należyte wykonanie powyższych obowiązków zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym sporządzonym z udziałem obu Stron.
2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że:
 - a) oferowane do najmu Urządzenie jest dopuszczone do obrotu i używania, kompletne i gotowe do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, wolne od wad, ubezpieczone, a także, że Urządzenie zapewnia bezpieczeństwo personelu medycznego i wymagany poziom świadczonych usług medycznych,
 - b) dostarczone Urządzenie posiada wszystkie wymagane prawem certyfikaty lub dokumenty równoważne;
 - c) Urządzenie nie jest obciążone prawami osób trzecich, oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu sprowadzenia go na polski obszar celny.
3. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu razem z Aparatem następujące dokumenty:
 - a) dokumenty określające częstość przeglądów technicznych lub innych okresowo powtarzanych czynności serwisowych zalecanych przez producenta
 - b) dokument informujący o terminie następnego przeglądu technicznego:
 - c) informację o wartości Aparatu
 - d) kopię aktualnej polisy OC Wykonawcy
 - e) kopię deklaracji zgodności WE producenta Aparatu
 - f) opis parametrów technicznych
 - g) wykaz wyposażenia dostarczonego urządzenia (jeśli dotyczy)
 - h) dokument informujący o tym, kto jest wykonawcą usług serwisowych dostarczonego Aparatu (podać dane kontaktowe)
 - i) instrukcję obsługi Aparatu
4. Wszystkie dokumenty wymienione w ust. 3 zostaną dostarczone Zamawiającemu w języku polskim.
5. Dostarczone Urządzenie może być rozpakowane wyłącznie przez przedstawiciela Wykonawcy w obecności przedstawiciela Zamawiającego. Wykonawca odpowiada za wszelkie braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu.
6. Zamawiający nie może bez pisemnej zgody Wykonawcy udostępniać Urządzenia do użytkowania osobom trzecim ani go podnajmować.
7. Wykonawca gwarantuje, że osoby wykonujące obsługę serwisową posiadają wszystkie wymagane obowiązującymi przepisami oraz niezbędne dla realizacji umowy szkolenia z zakresu bezpieczeństwa i higieny pracy oraz aktualne badania lekarskie i specjalistyczne.
8. Wykonawca gwarantuje, że osoby wykonujące obsługę serwisową przebywające na terenie Szpitala będą posiadały widoczne oznakowanie z nazwą i/lub logo Wykonawcy (np. identyfikatory i/lub ubranie robocze z widocznym napisem nazwy firmy).

9. Szczegółowe warunki serwisowania opisano w „Wymaganych warunkach w zakresie najmowanego Aparatu i jego obsługi serwisowej” stanowiących załącznik nr 3 do niniejszej umowy.
10. Wykonawca świadomy zagrożeń wynikających z działalności Zamawiającego (załącznik A) zobowiązuje się w terminie do 7 (siedmiu) dni od daty zawarcia niniejszej umowy dostarczyć do siedziby Zamawiającego wypełnione i podpisane następujące dokumenty:
 - załącznik B (Zobowiązanie Wykonawcy)
 - załącznik C (Lista pracowników Wykonawcy poinformowanych o zagrożeniach wynikających z działalności Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach)
 - załącznik D (Zasady środowiskowe dla Wykonawców).
11. Wykonawca zobowiązuje się w dniu zawarcia niniejszej umowy zawrzeć umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych na warunkach wskazanych w załączniku nr 2 do umowy. W przypadku gdy obsługę serwisową świadczyć będzie wskazany w ofercie Wykonawcy inny podmiot Wykonawca przyjmuje na siebie obowiązek spowodowania, że podmiot ten zawrze z Zamawiającym umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych (załącznik nr 2 do umowy) w terminie, o którym mowa w zdaniu pierwszym.

§ 4.

WARUNKI SERWISU URZĄDZENIA

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

§ 5.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA ODCZYNNIKI

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za dostarczone Odczynniki będzie obliczane zgodnie ze złożoną ofertą i nie może przekroczyć kwoty:

brutto:.....zł

(słownie:.....)

netto:zł

należny podatek VAT :.....zł

2. Ceny jednostkowe Odczynników określone zostały w załączniku nr 1 do umowy.
3. Wykonawca gwarantuje, że w trakcie trwania umowy ceny jednostkowe nie ulegną podwyższeniu za wyjątkiem sytuacji wskazanej w § 11 ust. 5 d) oraz ust. 7 niniejszej umowy.
4. Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 w ciągu dni od dnia otrzymania faktury VAT wystawionej po dostarczeniu Odczynników. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
5. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 6.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA NAJEM URZĄDZENIA

1. Za najem Aparatu Zamawiający będzie płacił Wykonawcy **czynsz** w wysokości **brutto** miesięcznie. W przypadku gdy czynsz jest należny za okres trwający krócej niż miesiąc kalendarzowy Wykonawcy należy się za ten okres czynsz obliczony proporcjonalnie w stosunku do czynszu należnego za cały miesiąc.
2. Czynsz będzie płatny z dołu w okresach miesięcznych w terminie dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowej i wystawionej zgodnie z umową faktury VAT. Zapłata czynszu będzie następowała na podstawie faktur Wykonawcy wystawianych w ostatnim dniu danego miesiąca. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
3. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 7.

REKLAMACJE

1. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego, że dostarczone Odczynniki nie posiadają oznakowania określonego w § 2 ust. 3 umowy, stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego, stwierdzenia wadliwości lub niezgodności dostarczonych Odczynników ze złożoną ofertą - Zamawiający zgłosi pisemną reklamację Wykonawcy. Zgłoszenie reklamacji może nastąpić również za pośrednictwem e-maila lub faksu na adres lub numer wskazany w umowie
2. Wykonawca w terminie 3 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Odczynniki na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.
3. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, wadliwości lub niezgodności Odczynników ze złożoną ofertą albo braku oznakowania dostarczonych Odczynników w sposób określony w § 2 ust. 3 umowy do dnia usunięcia tych uchybień zamówienie częściowe będzie uważane za niezrealizowane.
4. Wszelkie koszty związane z usunięciem uchybień objętych reklamacją Zamawiającego obciążają Wykonawcę.

§ 8.

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 2 ust. 10 umowy,
 - b) w wysokości 0,5%— wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 7 ust. 2 umowy,

- c) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,
 - d) w wysokości 30,00 zł (słownie: trzydzieści złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przez Wykonawcę któregośkolwiek z obowiązków, o których mowa w § 3 ust. 1 umowy,
 - e) w wysokości 30,00 zł (słownie: trzydzieści złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu naprawy Urządzenia względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy chyba, że w tym terminie dostarczy urządzenie zastępcze na zasadach określonych w § 4 ust. 3 umowy.
 - f) w wysokości 20,00 zł (słownie: dwadzieścia złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przeglądu technicznego Urządzenia względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 5 niniejszej umowy.
2. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w realizacji którejkolwiek z dostaw częściowych Odczynników o co najmniej 5 dni albo w przypadku nie wywiązania się Wykonawcy ze zobowiązania określonego w § 4 ust. 2 umowy Zamawiający w celu utrzymania ciągłości wykonywania badań, ma prawo:
- a) dokonać zakupu zamówionych Odczynników u innego podmiotu i obciążyć Wykonawcę różnicą w cenie pomiędzy ceną Odczynników określoną w umowie a ceną zapłaconą innemu podmiotowi albo
 - b) zlecić wykonanie badań w innej placówce na koszt Wykonawcy, zachowując w obu przypadkach roszczenie o naprawienie szkody wynikającej z opóźnienia.
3. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.
4. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 9.

WARUNKI ZWROTU URZĄDZENIA

Po zakończeniu najmu Zamawiający wyda Wykonawcy Urządzenie w stanie nie pogorszonym, z uwzględnieniem naturalnego zużycia wynikającego z normalnej eksploatacji Urządzenia. Wykonawca zobowiązany jest do odbioru Urządzenia w siedzibie Zamawiającego oraz pisemnego potwierdzenia odbioru.

§ 10.

ROZWIĄZANIE I ODSZTĄPIENIE OD UMOWY

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
2. Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy:
 - a) opóźnienie w dostawie, zainstalowaniu i uruchomieniu Urządzenia przekroczy 10 dni kalendarzowych,
 - b) Wykonawca trzykrotnie nie dotrzyma określonych w § 2 ust. 10 niniejszej umowy terminów realizacji dostaw częściowych Odczynników;
 - c) opóźnienie w zrealizowaniu którejkolwiek dostawy częściowej Odczynników przekroczy 10 dni kalendarzowych.
3. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres Wykonawcy podany w umowie.

4. Rozwiązanie umowy na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych i odszkodowań.

§ 11.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Umowa zostaje zawarta na okres 24 miesięcy od dnia
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy: ustawy - Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych i Kodeksu Cywilnego.
3. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
4. Strony ustalają, że wszelkie zmiany postanowień niniejszej umowy mogą być wprowadzane wyłącznie zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz przy zachowaniu zasad wynikających z niniejszej umowy.
5. Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie
 - a) zmiany danych stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy)
 - b) zmiany producenta w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji pod warunkiem, że przedmiot zamówienia innego producenta w pełni spełnia wymogi wynikające ze Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, a cena będzie nie wyższa niż określona w załączniku nr 1. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest przekazać Zamawiającemu dowody potwierdzające wycofanie się producenta z produkcji przedmiotu zamówienia oraz dostarczyć Zamawiającemu nowe, odpowiednie, aktualne zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym
 - c) wydłużenie okresu trwania umowy – w przypadku niewyczerpania całości asortymentu stanowiącego przedmiot umowy do czasu jego wyczerpania;
 - d) wydłużenie terminu obowiązywania umowy, w celu skorzystania z możliwości wskazanej w art. 144 ust 1 pkt 6) ustawy Prawo Zamówień Publicznych jednakże na okres nie dłuższy niż 3 miesiące od terminu obowiązywania umowy.
 - e) zmniejszenie ceny określonej w umowie, w przypadku zaistnienia okoliczności wynikających z zasad funkcjonowania rynku takich jak np. zmniejszenie ceny produkcyjnej, okresowe rabaty lub promocje;
 - f) zmiany parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu zamówienia, w tym zmiana numeru katalogowego produktu bądź nazwy własnej produktu, zmiana elementów składowych przedmiotu zamówienia na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany, zmiana sposobu konfekcjonowania, pod warunkiem, że zmiana następuje na produkt o takich samych lub lepszych parametrach technicznych, produkt zmodyfikowany bądź udoskonalony po cenie nie wyższej niż cena zawarta w umowie;
 - g) zwiększenia limitów ilościowych poszczególnych wyrobów w stosunku do ilości określonych w umowie pod warunkiem, że nastąpi to bez zwiększenia łącznej wartości brutto (w zakresie części) przedmiotu umowy i wynikać będzie ze zmiany potrzeb Zamawiającego w stosunku do pierwotnie przyjętych.
 - h) W przypadku wskazanym §4 ust 4 umowy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Aparatu innego producenta lub innego typu spełniającego w pełni wymogi określone w załączniku nr 1.
6. Zmiany określone w ust. 5 pkt a) wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zmiany określone w ust. 5 pkt b) - h) i ust. 7 wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
7. Strony dopuszczają również możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zaistnienia przynajmniej jednej z następujących okoliczności:
 - a) zmiany stawki podatku od towarów i usług,
 - b) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - c) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne

pod warunkiem, że zmiany takie będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

W przypadku zaistnienia powyższych okoliczności Strona zamierzająca uzyskać zmianę wysokości wynagrodzenia zobowiązana jest do złożenia drugiej Stronie pisemnego wniosku o wprowadzenie stosownej zmiany. Wniosek o zmianę wynagrodzenia musi zawierać:

- a) wskazanie okoliczności stanowiącej podstawę do zmiany
- b) uzasadnienie wskazujące jaki wpływ ma okoliczność na wysokość wynagrodzenia wykonawcy,
- c) propozycję nowej wysokości wynagrodzenia.

Na skutek złożonego, kompletnego wniosku spełniającego wymagania określone powyżej Strony w terminie 10 dni podejmą negocjacje dotyczące nowej wysokości wynagrodzenia. W przypadku uzgodnienia nowej wysokości wynagrodzenia Strony zawrą stosowny pisemny aneks do umowy. W przypadku gdyby nie doszło do porozumienia odnośnie nowej wysokości wynagrodzenia Wykonawcy każda ze Stron ma prawo rozwiązać umowę z zachowaniem trzymiesięcznego terminu wypowiedzenia upływającego na koniec miesiąca kalendarzowego

8. Wykonawca nie może bez uzyskania wcześniejszej pisemnej zgody Zamawiającego, przelać jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela, może nastąpić wyłącznie po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący Zamawiającego.
9. Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy będzie rozstrzygał sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
10. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załącznik do umowy:

Załączniki A, B, C, D

Załącznik nr 1 – formularz asortymentowo-cenowy

Załącznik nr 2 – wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

Załącznik nr 3 - Wymagane warunki w zakresie najmowanego aparatu i jego obsługi serwisowej

Wykonawca

Zamawiający

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



CZYNNIKI BIOLOGICZNE

<i>Lp.</i>	<i>Zagrożenie</i>	<i>Skutek</i>	<i>Środki zapobiegawcze</i>
1.	Na terenie Szpitala występują szkodliwe czynniki biologiczne, które mogą oddziaływać negatywnie na organizm człowieka i być przyczyną wielu chorób (np. wirusowe zapalenie wątroby typ B i C, gruźlica, HIV). Podstawowym źródłem zagrożenia jest pacjent i jego materiał biologiczny. Sytuacje, w których może dojść do kontaktu z czynnikiem biologicznym 1. Niezabezpieczony przez personel medyczny skażony sprzęt i narzędzia jednorazowego lub wielorazowego użytku (igły, skalpele, igły do szycia itp.). 2. Nieodpowiednia segregacja zużytego sprzętu jednorazowego użytku. 3. Nieprawidłowa dekontaminacja miejsc zabrudzonych czynnikiem biologicznym. 4. Prace wykonywane na czynnej instalacji kanalizacyjnej (węzły sanitarne, kratki ściekowe, odstożniki, osadniki itp.). 5. Czynniki biologiczne przenoszone drogą powietrzną – kropelkową w kontakcie z pacjentami, odwiedzającymi oraz personelem Szpitala. 6. Czynniki biologiczne znajdujące się na powierzchniach, wyposażeniu, powierzchniach roboczych, sprzęcie medycznym.	Choroby zakaźne. Alergie, uczulenia, zakażenie. Choroby nowotworowe. Śmierć.	7. Skaleczenia, zranienia, otarcia przed przystąpieniem do pracy zabezpiecz opatrunkiem nieprzemakalnym. 8. Skaleczenia, zadrapania na odkrytych częściach rąk, ramion ośłon ubraniem z długim rękawem. 9. Zgłoś się do Izby Przyjęć w przypadku zakłucia, skaleczenia sprzętem i Analizatorą medycznym, która potencjalnie może być skażoną krwią lub innym materiałem biologicznym. 10. W zależności od potrzeby stosuj środki ochrony indywidualnej (np. maseczki, okulary ochronne, przyłbice, rękawice). 11. Przestrzegaj podstawowych zasad higieny i bezpieczeństwa pracy myj i dezynfekuj ręce przed spożywaniem posiłku oraz po wyjściu ze Szpitala.



CZYNNIKI CHEMICZNE

<i>Lp.</i>	<i>Zagrożenie</i>	<i>Skutek</i>	<i>Środki zapobiegawcze</i>
2.	W Szpitalu podczas procesów pracy stosowane są niebezpieczne substancje i mieszaniny chemiczne takie jak: 1. Wyroby medyczne analityczne (kwasy, zasady) 2. Metanol, Ksylen 3. Formaldehyd 4. Podchloryn sodu 5. Tlenek etylenu 6. Środki dezynfekcyjne, myjące.	Zatrucia, podrażnienie. Choroby górnych dróg oddechowych. Alergie, uczulenia. Uszkodzenia oczu i skóry. Poparzenia.	12. Uzyskaj informację od personelu o stosowanych środkach chemicznych i zagrożeniach z nimi związanymi. 13. Zapoznaj się z właściwościami preparatów chemicznych, z którymi będziesz miał kontakt. 14. Postępuj zgodnie z zasadami określonymi w kartach charakterystyki i stosuj środki ochrony indywidualnej. 15. W sytuacjach awaryjnych (np. uszkodzenie opakowania, rozlanie środka chemicznego) poinformuj personel.



CZYNNIKI NIEBEZPIECZNE - URAZOWE

<i>Lp.</i>	<i>Zagrożenie</i>	<i>Skutek</i>	<i>Środki zapobiegawcze</i>
3.	W Szpitalu podczas procesów pracy używany jest sprzęt medyczny jednorazowego oraz wielorazowego użytku (np. igły, skalpele, wenflony, nożyczki, końcówki pipet, szkiełka), który może stanowić zagrożenie dla Wykonawcy i być przyczyną urazów. Do kontakt z tym sprzętem może dojść w sposób niezamierzony w przypadku nieprzestrzegania zasad segregacji przez personel medyczny oraz porzucenia przez pacjentów.	Rany cięte, klute palców, dłoni. Skaleczenia. Przecięcia, zakłucia.	16. Nie podejmuj samodzielnie usuwania sprzętu i narzędzi medycznych pozostawionych przez personel lub pacjentów, zgłaszaj ten fakt personelowi medycznemu. 17. Zachowaj szczególną uwagę przy pracy z użyciem ostrych, spiczastych narzędzi.
4.	Podczas poruszania się po terenie Szpitala może dojść do: 18. Uderzenie o ruchome lub nieruchome czynniki materialne (np. wyposażenie pomieszczeń, meble, Analizatorara i sprzęt medyczny, łóżka, wózki z pacjentami na salach, korytarzach, ciągach komunikacyjnych itp.). 19. Upadku na tym samym poziomie spowodowanym potknięciem, poślizgnięciem na nierównych, mokrych, śliskich powierzchniach. 20. Upadku na schodach.	Potłuczenia, guzy, siniaki. Złamania kończyn. Uszkodzenia kręgosłupa. Wstrząśnięcia mózgu.	21. Utrzymuj porządek i czystość na stanowisku pracy. 22. Poruszaj się po drogach komunikacyjnych stosując zasadę poruszania się prawą stroną. 23. Zwracaj uwagę na transportowanych pacjentów na wózkach i łóżka na ciągach komunikacyjnych. 24. Zachowaj uwagę podczas poruszania się po schodach: nie rozmawiaj przez telefon, nie używaj kłatki schodowej jako drogi transportowej, trzymaj się poręczy.

Zobowiązanie Wykonawcy

W imieniu Wykonawcy realizującego przedmiot umowy nr z dnia

(„Umowa”) zobowiązuję się do:

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

Ze strony Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. Kornela Gibińskiego w Katowicach:

.....

osoba sprawująca nadzór

Wykonawca

nazwa firmy

.....

adres

W imieniu Wykonawcy:

Nazwisko, imię

Stanowisko / funkcja

.....

Data

.....

Podpis

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

Nazwa firmy:**Umowa nr z dnia**

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

Podpis Wykonawcy

.....

ZASADY ŚRODOWISKOWE DLA WYKONAWCÓW

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

Podpis Wykonawcy

.....

.....

data

**WYMAGANE WARUNKI W ZAKRESIE
NAJMOWANYCH APARATÓW I ICH OBSŁUGI SERWISOWEJ.**

Zamawiający wymaga:

- aby Wykonawca dostarczył:

1. W pakiecie 1: analizatory biochemiczne (2szt.) (lokalizacja Ceglana 35 i Medyków 14)*
2. W pakiecie 2: analizatory hematologiczne (2szt.) (lokalizacja Ceglana 35 i Medyków 14)*
3. W pakiecie 3: analizator do wykonywania elektroforezy białek (1 szt.) (lokalizacja Medyków 14)*
4. w pakiecie 4: analizator do oznaczania przeciwciał metodą ELISA (analizator do metody ELISA z płuczką do mikropłytek) półautomat do testów paskowych oraz mikroskop fluorescencyjnego w ilości 1 kpl. (lokalizacja Medyków 14)*
5. W pakiecie 5: Urządzenie z oprogramowaniem służące do odczytu stężeń p/ciał przeciwko wymienionym w specyfikacji alergenom oraz przyporządkowania ich do odpowiednich klas (1szt.) (lokalizacja Ceglana 35)*
6. W pakiecie 6: analizatory do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych – 2szt (okalizacja Medyków 14 i Ceglana 35)*
7. W pakiecie 7: czytniki pasków do badania ogólnego moczu – 2szt. (lokalizacja Medyków 14 i Ceglana 35)*

(*punkt zostanie wykreślony w zależności od tego na jaką część zostanie zawarta umowa)

kompatybilne z oferowanymi w postępowaniu odczynnikami (w zakresie pakietu 7 również z paskami), o parametrach przedstawionych w: zakresie pakietu 1 – 4, 6-7 Zestawieniu Parametrów Technicznych a w pakiecie 5 formularzu asortymentowo-cenowym, zwane dalej Analizatorami - wszelkie koszty związane z podłączeniem Analizatorów do systemu informatycznego ponosi Wykonawca

Wymagania stawiane Wykonawcy przez Zamawiającego:

- naprawy oraz przeglądy techniczne w okresie trwania umowy (obejmujące dojazd, robociznę, materiały i części zamienne wykonywane na koszt Wykonawcy, z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z winy Zamawiającego

- wymagany termin wykonania naprawy – max. 48 godzin od daty zgłoszenia złożonego przez Dział Aparatury Medycznej lub Laboratorium Zamawiającego. W przypadku przedłużającej się naprawy, Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia na własny koszt Zamawiającemu analizatora zastępczego o identycznym zastosowaniu i parametrach technicznych. W przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia analizatora zastępczego Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia kosztów badań zleconych innym podmiotom do czasu dostawy analizatora zastępczego lub uruchomienia naprawianego analizatora

W przypadku, gdy liczba napraw analizatora przekroczy 5 (z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z winy Zamawiającego) Wykonawca zobowiązuje się do wymiany analizatora na nowy .

- wszystkie czynności serwisowe (przeglądy, naprawy) potwierdzane pisemnym protokołem podpisanym i opieczętowanym przez pracownika serwisu Wykonawcy oraz pracownika Zamawiającego (Dział Aparatury Medycznej lub Laboratorium a w zakresie lokalizacji Medyków 14 Laboratorium Centralne.

Dostawa Analizatorów do siedziby Zamawiającego (do lokalizacji właściwej dla każdego z pakietów wskazanej powyżej), instalacja, uruchomienie oraz szkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego:

- *W zakresie pakietu 1- do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy**

- (W zakresie pakietu 2- do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy)*
- W zakresie pakietu 3- do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy*
- W zakresie pakietu 4- do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy*
- W zakresie pakietu 6 nie później niż 3 dni kalendarzowe przed dniem rozpoczęcia obowiązywania umowy, a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy). *
- W zakresie pakietu 7 nie później niż 3 dni kalendarzowe przed dniem rozpoczęcia obowiązywania umowy, a w przypadku gdzie dotychczasowy Wykonawca oferuje używane przez Zamawiającego Urządzenia – w terminie 1 dnia od rozpoczęcia realizacji umowy).*

UWAGA: Najkorzystniejszym dniem tygodnia dla Zamawiającego jest piątek

(*punkt zostanie wykreślony w zależności od tego na jaką część zostanie zawarta umowa)

Po zakończeniu umowy zwrot najmowanego analizatora odbywa się w obecności pracownika Działu Aparatury Medycznej, który upoważniony jest do podpisania protokołu zdawczo- odbiorczego ze strony Zamawiającego.

Wykonawca ma obowiązek dostarczyć wraz z Analizatorami:

- a) dokument informujący o częstotliwości wykonywania przeglądów technicznych Analizatora
- b) informację o wartości każdego z Analizatorów
- c) kopię deklaracji zgodności WE producenta Analizatora
- d) dokument informujący o tym, kto jest wykonawcą usług serwisowych dostarczonych Analizatorów(podać dane kontaktowe)
- f) instrukcje obsługi Analizatorów

Wszystkie wymienione powyżej dokumenty - w języku polskim

Wykonawca ponosi odpowiedzialność cywilno-prawną za szkody związane z nieprawidłowym wykonaniem naprawy lub przeglądu technicznego.

W związku z wdrożeniem Zintegrowanego Systemu Zarządzania w zakresie zarządzania środowiskowego (norma ISO14001:2004) oraz zarządzania bezpieczeństwem i higieną pracy (norma OHSAS 18001:2007),

Wykonawca usług serwisowych:

- oświadczy, że pracownicy Wykonawcy posiadają wszystkie wymagane obowiązującymi przepisami szkolenia z zakresu bezpieczeństwa i higieny pracy oraz aktualne badania lekarskie i specjalistyczne wg. potrzeb.

- zapewni, aby pracownicy Wykonawcy przebywający na terenie Szpitala posiadali widoczne oznakowanie z logo firmy (np. identyfikatory i/lub ubranie robocze z widocznym napisem nazwy firmy).

- ma obowiązek zapoznać się z dokumentem stanowiącym **załącznik nr A** oraz wypełnić i dostarczyć do Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego dokumenty - **załączniki nr B, C i D.**

Wykonawca zobowiązuje się w dniu zawarcia umowy zawrzeć umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych.

(wzór)

Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

nr

zawarta w dniuroku w pomiędzy:

Uniwersyteckim Centrum Klinicznym im. Prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice,

KRS 0000049660, NIP 954-22-74-017, REGON 001325767

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

reprezentowanym przez:

Dyrektora Szpitala – Ireneusza Ryszkiela

oraz

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

zwanym w dalszej części umowy „**Podmiotem przetwarzającym**”

reprezentowanym przez:

.....

Preambuła

W związku z realizacją umowy nr z dnia r. zawartej pomiędzy Administratorem, a Podmiotem przetwarzającym, której przedmiotem jest, (zwana dalej "Umową główną") strony niniejszej umowy mając w szczególności na uwadze ochronę praw i 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 Podmiotowi przetwarzającemu, dane osobowe do przetwarzania w celu realizacji postanowień określonych w umowie głównej, na zasadach określonych w niniejszej umowie.
2. Podmiot przetwarzający 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. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi RODO.

§2

Zakres i cel przetwarzania danych

1. Podmiot przetwarzający będzie przetwarzał, powierzone na podstawie umowy dane⁽¹⁾ dotyczący⁽²⁾, w postaci⁽³⁾
2. Powierzone przez Administratora dane osobowe będą przetwarzane przez Podmiot przetwarzający wyłącznie w celu realizacji umowy głównej.

Obowiązki podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający 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. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszej umowy.
4. Podmiot przetwarzający 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 w Podmiocie przetwarzającym, jak i po jego ustaniu.
5. Podmiot przetwarzający 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 temu podmiotowi przechowywanie danych osobowych. W przypadku, gdy na Podmiocie przetwarzającym 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 podmiot przetwarzający usuwa dane przechowywane na elektronicznych nośnikach danych, zarówno w ramach systemów informatycznych jak i na nośnikach zamontowanych w urządzeniach elektronicznych i aparaturze medycznej (np. wewnętrzne dyski pamięci zamontowane w drukarkach, aparatach usg, 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 budynków zarządzanych przez Administratora (np. zabranie aparatury do serwisu) podmiot przetwarzający demontuje te nośniki i protokolarnie przekazuje Administratorowi. W przypadku, gdy demontaż nośnika jest niemożliwy lub wiązałby się ze zbytnią ingerencją w strukturę urządzenia / aparatu Podmiot przetwarzający zapewnia ochronę zawartych na nich danych osobowych zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy i powszechnie obowiązujących przepisów prawa.
8. Na okoliczność opisanych w ust. 5 i 6:
 - 1) usunięcia danych – Podmiot przetwarzający niezwłocznie składa Administratorowi stosowne oświadczenie o usunięciu danych,
 - 2) zwrocie danych – Podmiot przetwarzający i Administrator niezwłocznie sporządzają stosowny protokół o zwrocie danych.
9. W miarę możliwości Podmiot przetwarzający 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.
10. Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je Administratorowi danych, jednakże nie później niż w ciągu 12 godzin od jego stwierdzenia.

11. Zgłoszenie, o którym mowa w ust. 10 musi zostać przekazane do Sekretariatu Dyrektora w siedzibie Administratora w formie pisemnej, zawierającej co najmniej:
 - 1) opis charakteru naruszenia ochrony danych osobowych, w tym w miarę możliwości wskazywać kategorie i przybliżoną liczbę osób, których dane dotyczą, oraz kategorie i przybliżoną liczbę wpisów danych osobowych, których dotyczy naruszenie,
 - 2) opis możliwych konsekwencji naruszenia ochrony danych osobowych,
 - 3) opis środków zastosowanych lub proponowanych przez Podmiot przetwarzający w celu zaradzenia naruszeniu ochrony danych osobowych, w tym w stosownych przypadkach środki w celu zminimalizowania jego ewentualnych negatywnych skutków,
 - 4) zawierać imię i nazwisko oraz dane kontaktowe pracownika Podmiotu przetwarzającego, od którego można uzyskać więcej informacji,
 - 5) w przypadku niedochowania terminu, o którym mowa w ust. 10 określenie jego przyczyny.
12. Podmiot przetwarzający 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⁽⁴⁾.

§4

Prawo kontroli

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

§5

Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

1. Podmiot przetwarzający może powierzyć dane osobowe objęte niniejszą umową do dalszego przetwarzania innemu podmiotowi jedynie w celu wykonania umowy głównej po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora.
2. Przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej może nastąpić jedynie na pisemne polecenie Administratora chyba, że obowiązek taki nakłada na Podmiot przetwarzający prawo Unii Europejskiej lub prawo jej państwa członkowskiego, któremu podlega Podmiot przetwarzający. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Podmiot przetwarzający informuje pisemnie Administratora o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.
3. Na inny podmiot, o którym mowa w ust. 1 nałożone zostają obowiązki jakie zostały nałożone na Podmiot przetwarzający w niniejszej umowie.
4. Podmiot przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora za nie wywiązanie się ze spoczywających na innym podmiocie, o którym mowa w ust. 1 obowiązków ochrony danych.

§ 6

Odpowiedzialność Podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający 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. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Podmiot przetwarzający danych osobowych określonych w umowie, o jakiejkolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu przetwarzającego, a także o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania w Podmiocie przetwarzającym 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. Podmiot przetwarzający 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. Podmiot przetwarzający 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 danych 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 od dnia jej zawarcia do końca obowiązywania umowy głównej.
2. Naruszenie zasad przetwarzania danych wynikających z umowy stanowi podstawę do rozwiązania umowy głównej ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Podmiot przetwarzający.

§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 dla Administratora⁽⁵⁾.

.....
Administrator

.....
Podmiot przetwarzający

Imienny wykaz osób upoważnionych przez

Zgodnie z §2 ust. 4 umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych określonej w nagłówku niniejszego dokumentu oświadczam, że osobami upoważnionymi, które będą przetwarzać dane osobowe zgodnie z postanowieniami umowy są:

L.P.	Imię i Nazwisko	Stanowisko
1		
2		
3		
...		
...		

.....
(podpis osoby reprezentującej Podmiot przetwarzający)

DZP/381/36A/2018

**WYKAZ CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, KTÓRE WYKONAWCA ZAMIERZA POWIERZYĆ
PODWYKONAWCOM**

L.p.	Część realizowana przez podwykonawcę	Firmy podwykonawców
1.		
2.		
3.		
4.		

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

INFORMACJA WYKONAWCY O POWSTANIU OBOWIĄZKU PODATKOWEGO

Nazwa i adres Wykonawcy

.....

.....

Informuję , iż wybór naszej oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego.

Dotyczy:

.....
Proszę podać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego

Kwota bez podatku:

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

..... dnia

**** W przypadku nie dołączenia załącznika Zamawiający uzna, iż Wykonawca deklaruje, że nie powstanie u Zamawiającego obowiązek podatkowy inny niż wynikający z treści formularza ofertowego wg zał. nr 1.***

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Oświadczamy, iż w ramach zaoferowanej wartości brutto podłączymy Analizatory i zintegrujemy je z posiadanym przez Zamawiającego systemem Infomedica firmy Asseco Poland S.A.

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

..... dnia