

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

Znak sprawy : DZP/381/56A/2017

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów

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

Specyfikację istotnych warunków zamówienia wraz załącznikami
zatwierdził w dniu: 23.05.2017 r.

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

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

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

40-514 Katowice, ul. Ceglana 35

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

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

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

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

Postępowanie prowadzone będzie w trybie przetargu nieograniczonego.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

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

Część 1 – dostawa odczynników do oznaczania przeciwciał metodą ELISA i IFA i innych wyrobów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określonych w załączniku nr 4.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z najmem analizatora - o wymaganych parametrach techniczno-jakościowych określonych w załączniku nr 5.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Część 2 – dostawa odczynników do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych i innych wyrobów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określonych w załączniku nr 4.2 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia **wraz z najmem analizatorów** - o wymaganych parametrach techniczno-jakościowych określonych w załączniku nr 5.2 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

2. Przedmiot zamówienia powinien spełniać warunki określone w ustawie o wyrobach medycznych (tekst jedn. Dz. U. z 2017 r. poz.211z późn.zm.) i w innych obowiązujących przepisach prawnych w tym zakresie. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania odczynników oznakowanych w języku angielskim stosownie do art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

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

33696500-0 - odczynniki laboratoryjne

33190000-8 - różne urządzenia i produkty medyczne

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA: Termin wykonania zamówienia wynosi 12 miesięcy poczynając od: dla części nr 1 - dnia zawarcia umowy, dla części nr 2 - dnia 17.08.2017 r.

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

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

- 1) nie podlegają wykluczeniu;

- 2) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

- a) zdolności technicznej lub zawodowej. Za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców, którzy przedstawia wykaz dostaw odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów na rzecz których dostawy zostały wykonane, na łączną wartość brutto minimum: dla części nr 1 - 140000,00złotych (słownie: sto czterdzieści tysięcy złotych 00/100), dla części nr 2 - 700000,00złotych (słownie: siedemset tysięcy złotych 00/100) oraz załączą dowody określające czy te dostawy zostały wykonane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a

jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy.

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

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

1. **Do oferty każdy wykonawca musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (JEDZ)** w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do SIWZ. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców jednolity dokument, o którym mowa w rozdz. VI. 1 niniejszej SIWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te mają potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia.
3. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa jednolite dokumenty o których mowa w rozdz. VI. 1 niniejszej SIWZ dotyczące podwykonawców.
4. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia - w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu składa także jednolite dokumenty o których mowa w rozdz. VI. 1 niniejszej SIWZ dotyczące tych podmiotów.
5. **Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:**
 - 1). dowody określające czy dostawy potwierdzające spełnienie warunków udziału w postępowaniu zostały wykonane należycie, przy czym dowodami tymi są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy,
 - 2). odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp,
 - 3). 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. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 6 do SIWZ .
 - 4). oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 6 do SIWZ .

- 5). informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
 - 6). zaświadczenia niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym tj. w odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia - deklaracje zgodności z wymaganiami zasadniczymi oraz certyfikaty jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego (*o ile dotyczy*)
 - 7). opis oferowanego do najmu analizatora np. katalogi, foldery, specyfikacje techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ.
6. Jeżeli wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w rozdz. VI.1 niniejszej SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez zamawiającego wątpliwości, zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
 7. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, jeżeli zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego wykonawcy (w takiej sytuacji wykonawca powinien wskazać Zamawiającemu w ofercie sygnaturę postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia się znajdują) lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016 r. poz. 352).
 8. W zakresie nie uregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126).
 9. **Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust.5 ustawy Pzp przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp według załącznika nr 3 do SIWZ.** Wraz ze złożeniem oświadczenia wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

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

1. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w rozdziale VI niniejszej SIWZ (również w przypadku ich złożenia w wyniku wezwania o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy Pzp) dla których obowiązuje wyłącznie forma pisemna.
2. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SIWZ.
3. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres: Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice.
4. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę drogą elektroniczną winny być kierowane na adres: zp@uck.katowice.pl, a faksem na nr (32) 358-14-32.

5. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub w formie elektronicznej wymagają na żądanie każdej ze stron, niezwłocznego potwierdzenia faktu ich otrzymania.
6. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie po upływie terminu składania wniosku, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Dla ułatwienia udzielania odpowiedzi wszelkie pytania dotyczące wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia prosimy przesłać równocześnie e-mailem (w wersji edytowalnej) na adres zp@uck.katowice.pl
7. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców.
8. Osoba uprawniona do porozumiewania się z wykonawcami: Andrzej Rechowicz Kierownik Działu Zamówień Publicznych -tel. (32) 358-13-32, fax (32) 358-14-32, e-mail : zp@uck.katowice.pl.

VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca przystępujący do niniejszego przetargu nieograniczonego jest obowiązany wnieść wadium. Wadium wynosi : dla części nr 1 - 2500,00złotych (słownie: dwa tysiące pięćset złotych 00/100), dla części nr 2 - 13000,00złotych (słownie: trzynaście tysięcy złotych 00/100).
2. Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert.
3. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - a) w pieniądzu - wpłaty należy dokonać przelewem na konto Banku Gospodarstwa Krajowego numer 34 1130 1091 0003 9068 9720 0003. Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.
 - b) w poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym
 - c) gwarancjach bankowych
 - d) gwarancjach ubezpieczeniowych
 - e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 109, poz. 1158 z późn. zm.)
4. Wadium w formie poręczeń i gwarancji powinno zostać złożone w siedzibie Zamawiającego, w pokoju nr D021 (Sekretariat) w oryginale w zapieczętowanej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy oraz napisem:

„ DZP/381/56A/2017 WADIUM

– Nie otwierać przed 04.07.2017 r. godz.10.30”

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

o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej,

b) wykonawca, którego oferta została wybrana:

- odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie ,
- nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy,
- zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

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

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT.

1. **Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:**

- 1) wypełniony czytelnie, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz ofertowy sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego załącznik nr 1 SIWZ
- 2) wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz asortymentowo - cenowy sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego (odpowiednio do oferowanej/ych części) załącznik nr 4.1 i/lub 4.2 do SIWZ.
- 3) wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz wymaganych parametrów techniczno-jakościowych stanowiący (odpowiednio do oferowanej/ych części) załącznik nr 5.1 i/lub 5.2 do SIWZ
- 4) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (JEDZ) w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do SIWZ. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
- 5) pełnomocnictwo w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie w przypadku podpisania oferty oraz poświadczenia za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osobę niewymienioną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy.
2. Wykonawca ponosi wszelkie koszty przygotowania i złożenia oferty.
3. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na dowolną ilość części.
4. Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
5. Oferta musi być napisana w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze lub inną trwałą i czytelną techniką oraz podpisana przez osobę(y) upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz i zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej cenie oferty.
6. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
7. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
8. Wszystkie dokumenty potwierdzające spełnienie przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz potwierdzające spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych

przez zamawiającego- inne niż oświadczenia, mogą być złożone w formie oryginałów lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu, jeżeli złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.

9. Dla wykonawców występujących wspólnie ma w szczególności zastosowanie art. 23 Prawa zamówień publicznych. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty.
10. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie gwarantującej zachowanie w poufności jej treści oraz zabezpieczenie jej nienaruszalności do terminu otwarcia ofert. Koperta powinna być zaadresowana według poniższego wzoru :

„ Nazwa , adres Wykonawcy

.....

**Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. Ceglana 35 40-514 Katowice
DZP/381/56A/2017**

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

– Nie otwierać przed 04.07.2017 r. godz.10.30”

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

XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Katowicach przy ulicy Ceglanej 35, w sekretariacie - pokój D021
2. **Termin składania ofert upływa w dniu 04.07.2017 r. o godz.10.00.**

3. Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie i zwróci ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.
4. **Otwarcie ofert nastąpi** w siedzibie Zamawiającego w pokoju E057 w dniu **04.07.2017 r. o godz. 10.30.**
5. Otwarcie ofert jest jawne.
6. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
7. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:
 - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - b) firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,
 - c) ceny, terminu wykonania zamówienia, warunków płatności zawartych w ofertach.

XII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

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

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

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:
 - cena - 60%;
 - parametry techniczno-jakościowe – 25%
 - termin dostawy odczynników – 15%
2. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „cena”:
$$(C_{min} / C_n) \times 100 \times 60\% = \text{ilość punktów za cenę badanej oferty, gdzie:}$$

C min. – cena minimalna spośród ocenianych ofert

Cn – cena badanej oferty
100 – stały współczynnik

3. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „parametry techniczno-jakościowe”:
 $(Pof / Pmax) \times 100 \times 25\% =$ ilość punktów za oferowane parametry techniczno-jakościowe badanej oferty, gdzie:
Pmax – maksymalna wartość punktowa parametrów spośród ocenianych ofert
Pof – wartość punktowa parametrów badanej oferty
100 – stały współczynnik
4. Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium „termin dostawy odczynników”:
 $(Dof / Dmax) \times 100 \times 15\% =$ ilość punktów za oferowany termin dostawy odczynników badanej oferty, gdzie:
Dmax – maksymalna wartość punktowa za termin dostawy odczynników spośród ocenianych ofert
Dof – wartość punktowa za termin dostawy odczynników badanej oferty
100 – stały współczynnik
przy czym ilość punktów D przyznawana za oferowany termin dostawy odczynników jest następująca:
 - termin dostawy do 5 dni kalendarzowych – 10 punktów
 - termin dostawy 6 lub 7 dni kalendarzowych – 5 punktów
5. Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w niniejszej SIWZ, spośród ofert nie podlegających odrzuceniu, tj. ofertę, która w wyniku przeprowadzonej oceny uzyska najwyższą liczbę punktów, wyliczoną jako suma punktów uzyskanych za kryterium „cena”, kryterium „parametry techniczno-jakościowe” i kryterium „termin dostawy odczynników”.

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

1. Niezwłocznie po wyborze oferty Zamawiający poinformuje wszystkich Wykonawców o:
 - 1). wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację
 - 2). wykonawcach, którzy zostali wykluczeni
 - 3). wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust.4 i 5 ustawy Pzp, braku równoważności lub braku spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności
 - 4). unieważnieniu postępowania
-podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
2. Zamawiający udostępni informacje o wyborze najkorzystniejszej oferty na stronie internetowej www.uck.katowice.pl.
3. Zamawiający zawrze umowę z wybranym wykonawcą w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostanie przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni – jeżeli zostanie przesłane w inny sposób, na warunkach będących istotnymi postanowieniami, a stanowiącymi wzór umowy – załącznik nr 6 do niniejszej specyfikacji.
4. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem ww. terminów, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
5. Miejsce i termin zawarcia umowy zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania wykonawcy.

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

XV. POZOSTAŁE REGUŁY POSTĘPOWANIA

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

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

1. Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale VI ustawy PZP.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy PZP.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
6. Odwołujący przesyła 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 nastąpi przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
7. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej
9. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.

10. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

Załączniki:

1. Formularz ofertowy
2. Formularz oświadczeń wykonawcy - JEDZ
3. Formularz oświadczenia/informacji o przynależności do tej samej grupy kapitałowej (do przesłania po uzyskaniu informacji z otwarcia ofert)
- 4.1, 4.2 Formularze asortymentowo – cenowe
- 5.1, 5.2 Formularze parametrów techniczno-jakościowych
6. Formularz oświadczenia dotyczącego przesłanek wykluczenia z postępowania
7. Wzór umowy
8. Wzór umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych

Załączniki A, B, C, D

DZP/381/56A/2017

Załącznik nr 1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

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

Nazwa Wykonawcy

Siedziba:

REGON NIP

Tel. fax

Internet e-mail

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

Część nr 1 – odczynniki do oznaczania przeciwciał metodą ELISA i IFA i inne wyroby potrzebne do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określone w Załączniku nr 4.1 wraz z najmem analizatora o wymaganych parametrach techniczno-jakościowych określonych w Załączniku nr 5.1

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość) brutto zł

(słownie:.....)

w tym:

-odczynniki i inne wyroby

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

-opłata najmu analizatora

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

przy miesięcznej cenie bruttozł

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

Część nr 2 – odczynniki do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych i inne wyroby potrzebne do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, określone w Załączniku nr 4.2 wraz z najmem analizatorów o wymaganych parametrach techniczno-jakościowych określonych w Załączniku nr 5.2

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa (wartość) brutto zł

(słownie:.....)

w tym:

-odczynniki i inne wyroby

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

-opłata najmu analizatorów

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena brutto zł

(słownie:.....)

przy miesięcznej cenie bruttozł

Termin wykonania zamówienia: Termin wykonania zamówienia wynosi 12 miesięcy poczynając od : dla części nr 1 - dnia zawarcia umowy, dla części nr 2 - dnia 17.08.2017 r.. Dostawy odczynników i innych wyrobów będą realizowane sukcesywnie w terminie do dni kalendarzowych (*wpisać oferowany termin według Pkt XIII.4 SIWZ*) od daty złożenia zamówienia. Dostawa analizatora, instalacja oraz przeszkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 7 dni kalendarzowych od dnia rozpoczęcia realizacji zamówienia.

Termin płatności: Za dostawę odczynników i innych wyrobów– w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT za każdą dostarczoną partię przedmiotu zamówienia. Za najem analizatora – czynsz płatny z dołu, w okresach miesięcznych w terminie 14 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowej i wystawionej zgodnie z umową faktury VAT.

- Zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty i zobowiązujemy się spełnić wszystkie wymienione w Specyfikacji wymagania Zamawiającego

- Jesteśmy związani niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia tj. 60 dni od daty zakończenia terminu składania ofert.

- Zawarta w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia treść wzoru umowy (Załącznik nr 7) 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

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

DZP/381/56A/2017 cd. Załącznika nr 1

- Zapoznaliśmy się z treścią wzoru umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych (Załącznik nr 8) i w przypadku wyboru naszej oferty zobowiązujemy się, że zawrzemy/firma wskazana w ofercie do obsługi serwisowej zawrze przedmiotową umowę na wskazanych warunkach

- Oświadczamy, że przedmiot i warunki realizacji zamówienia są zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn. Dz. U. z 2017 r. poz. 211 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.

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

DZP/381/56A/2017

Załącznik nr 2

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

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

Numer ogłoszenia w Dz.U. : 2017/S101-200875	27.05.2017
--	-------------------

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Tożsamość zamawiającego	Odpowiedź:
Nazwa:	Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
<i>Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?</i>	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia:	Dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):	DZP/381/56A/2017

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

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ¹ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem	☐ Tak ☐ Nie

bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ² ?	
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami ³ ?	☐ Tak ☐ Nie
Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.	
Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	a): [.....] b): [.....] c): [.....]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

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

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

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

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

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

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

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

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

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

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

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

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

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

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

1. udział w **organizacji przestępczej**⁴;
korupcja⁵;
nadużycie finansowe⁶;
przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną⁷
pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu⁸
praca dzieci i inne formy handlu ludźmi⁹.

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

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

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

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

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

Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁰
Jeżeli tak , proszę podać ¹¹ : a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹²
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ¹³ („samooczyszczenie”)?	☐ Tak ☐ Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ¹⁴ :	[.....]

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

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i	☐ Tak ☐ Nie

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

¹⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

¹¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

¹² Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?		
Jeżeli nie, proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	Podatki a) [.....] b) [.....] c1) ☐ Tak ☐ Nie ☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]	Składki na ubezpieczenia społeczne a) [.....] b) [.....] c1) ☐ Tak ☐ Nie – ☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....] c2) [...] d) ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]
	Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	
	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):¹⁵ [.....][.....][.....]	

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

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

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy¹⁷?	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia

¹⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

	odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych¹⁸; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej¹⁹. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	☐ Tak ☐ Nie [...] Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	☐ Tak ☐ Nie [...]
Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;	☐ Tak ☐ Nie

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

¹⁹ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?	
--	--

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

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

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji wykonawca oświadcza, że:

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:				
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi : W okresie odniesienia ²¹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju : Przy sporządzaniu	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <table><tr><td>Opis</td><td>Kwoty</td><td>Daty</td><td>Odbiorcy</td></tr></table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy		

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ²² :					
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ²³ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]				
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie ☐ Tak ☐ Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]				
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]				

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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

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

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

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

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

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

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

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im.prof.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach uzyskało dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w ...[wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia: na „Dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów”; numer referencyjny DZP/381/56A/2017.

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

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

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

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

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

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

lub

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

.....
(nazwa Wykonawcy)

którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu*.

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

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

** niepotrzebne skreślić*

DZP/381/56A/2017

Załącznik nr 4.1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Odczynniki do oznaczania przeciwciał metodą ELISA i IFA

L.P.		Wymagana ilość oznaczeń na 12 miesięcy	Ilość oznaczeń w opakowaniu	Ilość opakowań *	Cena jednostkowa netto za opakowanie	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa handlowa i producent oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	Pakiet ELISA								
1.	Odczynniki do oznaczania anty-CCP (sugerowana wielkość opakowania -96 oznaczeń)	1050							
2.	Odczynniki do oznaczania p/ciał antykardiolipinowych w klasie IgG(sugerowana wielkość opakowania -96 oznaczeń)	860							
3.	Odczynniki do oznaczania p/ciał antykardiolipinowych w klasie IgM(sugerowana wielkość opakowania -96 oznaczeń)	860							
4.	Odczynniki do diagnostyki przeciwciał przeciw dsDNA w kompleksie z nukleosomami (sugerowana wielkość opakowania -96 oznaczeń)	1050							
I.2	Akcesoria, materiały kontrolne, części zużywalne I inne produkty potrzebne do wykonania w/w ilości oznaczeń w ciągu 12 miesięcy (wypełnia Wykonawca).								
1.									
2.									
3.									
	Pakiet IFA								
1.	Zestaw do diagnostyki p/ciał cANCA, pANCA(sugerowana wielkość opakowania -10 szkiełek x 5 pól)	1100							
2.	Zestaw do diagnostyki p/ciał przeciwjądrowych ANA(sugerowana wielkość opakowania -10 szkiełek x 10 pól)	1500							
3.	Zestaw do diagnostyki p/ciał przeciwjądrowych ANA(sugerowana wielkość opakowania -10 szkiełek x 5 pól)	300							
4.	Zestaw do diagnostyki p/ciał przeciw komórkom okładzinowym	750							

	żołądka PCA(sugerowana wielkość opakowania -10 szkiełek x 5 pól)								
5.	Zestaw do diagnostyki p/ciał ANA, AMA, ASMA, LKM (sugerowana wielkość opakowania -10 szkiełek x 10 pól)	1000							
6.	Zestaw do diagnostyki p/ciał ANA, AMA, ASMA, LKM(sugerowana wielkość opakowania -10 szkiełek x 5 pól)	200							
7.	Test weryfikacji p/ciał przeciwnuklearnych – (sugerowana wielkość opakowania -16 testów)	480							
8.	Test weryfikacji p/ciał przeciwnuklearnych PROFIL WĄTROBOWY (9 antygenów) (sugerowana wielkość opakowania -16 testów)	120							
II.2	Akcesoria, materiały kontrolne, części zużywalne i inne wyroby potrzebne do wykonania w/w ilości oznaczeń w ciągu 12 miesięcy (wypełnia Wykonawca).								
1.									
2.									
3.									
Razem: odczynniki, materiały kontrolne, akcesoria, części zużywalne i inne produkty niezbędne do wykonania ww. ilości oznaczeń									
			Czynsz najmu netto/1m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa oferowanych analizatorów/Producent	
1.	Opłata najmu analizatora (czytnik mikroplątek, automatyczna płuczka mikroplątek, kołyska laboratoryjna oraz mikroskop fluorescencyjny) -lokalizacja Medyków 14			12					
OGÓŁEM:									

* ilości opakowań (kol. 5) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.3) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.4)

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

WYMAGANE PARAMETRY:

PAKIET ELISA:

1. Zestawy zawierają wszystkie odczynniki potrzebne do wykonania badań.
2. Płytki mikrotitracyjna z oddzielnymi odłamywanymi paskami mikroprobówek - każdy z 8 osobno odłamywanymi studzienkami reakcyjnymi opłaszczonymi antygenem.
3. Kontrola pozytywna i negatywna, kalibratory, bufor do rozcieńczania próbek, substrat i roztwór stopujący gotowe do użycia.
4. Bufor do płukania 10-krotnie skoncentrowany.
5. Termin ważności odczynników co najmniej 10 miesięcy, płytka mikrotitracyjna po otwarciu – co najmniej 4 miesiące.
6. Procedury do zestawów odczynnikowych w języku polskim.

Test do diagnostyki przeciwciał anti-CCP.

1. Test ilościowy ELISA IgG z możliwością wykonania oznaczenia półilościowo z wykorzystaniem kalibratora cut-off.
2. Antygen: rekombinowany peptyd CCP II generacji ze zmodyfikowanymi resztami argininy.
3. 5 kalibratorów (gotowe do użycia).

Test do diagnostyki przeciwciał przeciw kardiolipinom w klasie IgG i IgM.

1. Test ilościowy ELISA z możliwością wykonania oznaczenia półilościowo z wykorzystaniem kalibratora cut-off.
2. Oddzielny zestaw do diagnostyki przeciwciał w klasie IgG i IgM.
3. Antygen: natywne kardiolipiny wyizolowane z serca bydlęcego oraz beta2-glikoproteina I jako kofaktor.
4. Bufor do rozcieńczania próbek musi zawierać β 2-glikoproteinę I – gotowy do użycia.
5. 3 kalibratory gotowe do użycia.

Test do diagnostyki przeciwciał przeciw dsDNA.

1. Test ilościowy ELISA z możliwością wykonania oznaczenia półilościowo z wykorzystaniem kalbratora cut-off.
2. Antygen: wysokooczyszczony dsDNA w kompleksie z nukleosomami.
3. 3 kalibratory gotowe do użycia.

PAKIET IFA:

1. Wykonanie oznaczenia nie może odbywać się bezpośrednio na szkiełku mikroskopowym.
2. Komplet odczynników w zestawie: przeciwciała antyludzkie znakowane FITC – odczynnik gotowy do użycia, sól do PBS, Tween, kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia, szkiełka nakrywkowe, środek pokrywający.
3. Termin ważności odczynników min. 6 miesięcy.
4. 20 % oferowanych testów do diagnostyki przeciwciał przeciwjądrowych oraz testów do diagnostyki ANA, AMA, ASMA, LKM na szkiełkach max po 5 pól diagnostycznych.
5. Procedury do zestawów odczynnikowych w języku polskim.

Zestaw do diagnostyki przeciwciał cANCA, pANCA.

1. 4 substraty: granulocyty ludzkie utrwalone etanolem (EOH), formaliną (HCHO), komórki HEP-2 wymieszane z granulocytami na jednym okienku diagnostycznym,
2. szkiełko mikroskopowe przeznaczone dla max.5 pacjentów, 10 szkiełek w zestawie.

Zestaw do diagnostyki przeciwciał przeciwjądrowych ANA.

1. 2 substraty: komórki ludzkie HEP-2 i wątroba małpy na jednym polu diagnostycznym,
2. szkiełko mikroskopowe przeznaczone dla max. 10 pacjentów oraz szkiełko mikroskopowe przeznaczone dla max. 5 pacjentów. (oddzielnie zestawy z poszczególnymi formatami szkiełek)

Zestaw do diagnostyki przeciwciał PCA.

1. Substrat: żołądek małpy
2. szkiełko mikroskopowe przeznaczone dla max. 5 pacjentów

Zestaw do diagnostyki przeciwciał ANA, AMA, ASMA, LKM.

1. 4 substraty: komórki HEP-2, wątroba małpy, nerka szczura, żołądek szczura na jednym polu diagnostycznym,
2. szkiełko mikroskopowe przeznaczone dla max.10 pacjentów oraz szkiełko mikroskopowe przeznaczone dla max. 5 pacjentów. (oddzielnie zestawy z poszczególnymi formatami szkiełek)

Testy do weryfikacji przeciwciał przeciwjądrowych i przeciwwątrobowych.

1. Testy weryfikujące bez zastosowania metody immunofluorescencji i metody ELISA.
2. Jeden pasek testowy służy do diagnostyki jednego pacjenta w klasie IgG.
3. Pasek testowy zawiera osobno naniesione antygeny w postaci linii - brak konieczności zużywania pasków testowych na kontrolę.
4. Pasek zawiera linię kontrolną, świadczącą o prawidłowości wykonania badania.
5. Zestawy zawierają wszelkie potrzebne do inkubacji odczynniki.
6. Odczyt i archiwizacja wyników – elektroniczna za pomocą programu komputerowego w języku polskim.

Testy paskowe do diagnostyki ANA – profil 16 przeciwciał.

1. Na paskach umieszczone są następujące antygeny: – nRNP/Sm, Sm, SS-A, SS-B, Ro-52, Scl-70, PM-Scl, Jo-1, centromerowe białko B, PCNA, dsDNA, nukleosomy, histony, rybosomalne białko P, AMA M2, DFS70.
2. SS-A oraz Ro-52 jako osobne prążki.

Testy paskowe do diagnostyki autoimmunologicznych chorób wątroby (PBC, AIH).

1. Na paskach umieszczone są antygeny: – AMA M2, M2-3E, Sp100, PML, gp210, LC-1, LKM-1, SLA/LP, Ro-52.

W formularzu asortymentowo-cenowym, biorąc pod uwagę ilość przewidywanych oznaczeń, mają być uwzględnione wszystkie potrzebne akcesoria, materiały zużywalne, płyny płuczające, tonery do drukarki w ilości uwzględniającej ilość badań podanych w formularzu asortymentowo-cenowym, ew. dodatkowe odczynniki nie zawarte w zestawach odczynników, a niezbędne do wykonania wymienionej ilości oznaczeń oraz inne produkty konieczne do zabezpieczenia właściwej ciągłej pracy analizatora, a także zabezpieczenia prawidłowego, ciągłego i wiarygodnego wykonywania badań przez Zamawiającego,

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

W opłacie najmu należy ująć wszystkie koszty potrzebne do prawidłowego funkcjonowania analizatora i ciągłego wykonywania badań (bez ponoszenia dodatkowych kosztów przez Zamawiającego, tj. podłączenie do systemu informatycznego, przeglądy techniczne, obsługa serwisowa, koszt części zużywalnych (tusze/tonery do drukarki), koszt części zamiennych – w przypadku naprawy, szkolenie personelu, pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy.

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

DZP/381/56A/2017

Załącznik nr 5.1

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

**WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-JAKOŚCIOWE
OFEROWANEGO (DO NAJMU)
ANALIZATORA DO OZNACZANIA PRZECIWCIAŁ METODĄ ELISA I IFA
(CZYTNIK MIKROPLYTEK, AUTOMATYCZNA PŁUCZKA MIKROPLYTEK, KOŁYSKA LABORATORYJNA
ORAZ MIKROSKOP FLUORESCENCYJNY)
W ILOŚCI 1 KPL. (fabrycznie nowe)
(lokalizacja –Katowice, Medyków 14)**

	CZYTNIK MIKROPLYTEK	AUTOMATYCZNA PŁUCZKA MIKROPLYTEK	KOŁYSKA LABORATORYJNA	MIKROSKOP FLUORESCENCYJNY
PRODUCENT				
KRAJ POCHODZENIA				
MODEL/TYP				
ROK PRODUKCJI				

L.p.	Parametry	Wartość wymagana	Punktacja	Parametr oferowany – wpisać
CZYTNIK MIKROPLYTEK				
1.	Czytnik mikroplatek sterowany za pomocą stacji sterującej PC wraz oprogramowaniem sterującym i obliczeniowym	TAK		
2.	Zakres długości fali min. 400 – 800 nm	TAK		
3.	Zakres pomiarowy min. 0 – 4,000 OD	TAK		
4.	Układ pomiarowy 8 – kanałowy z cyfrową kontrolą świecenia lampy (zmienna jasność lampy w zależności od warunków pomiarowych)	TAK		
5.	Tryby odczytu: EndPoint, Kinetyczny – dla pojedynczej i podwójnej długości fali.	TAK		
6.	Odczyt płytek 96 dołkowych z dnem płaskim, okrągłym oraz typu V.	TAK		
7.	Dokładność odczytu min. +/-1,0%	TAK		
8.	Powtarzalność min. +/-0,5%	TAK		
9.	Wbudowane filtry interferencyjne 405, 450, 492, 620 nm	TAK		
10.	Czas odczytu płytki 96 dołków maks. 5 sek.	TAK/NIE	5 sek.-5pkt poniżej 5 sek-10pkt	
11.	Wbudowany interfejs do podłączenia komputera RS232 lub USB	TAK		
12.	Wbudowana wytrząsarka z programowanym czasem pracy i amplitudą	TAK		
13.	Źródło światła - lampka halogenowa	TAK		
	Parametry oprogramowania do czytnika mikroplatek			
14.	Oprogramowanie sterujące i obliczeniowe pracujące w środowisku Windows 98, ME, 2000, XP	TAK		

15.	Oprogramowanie sterujące i obliczeniowe w języku polskim	TAK		
16.	Ilość zapamiętywanych protokołów pomiarowych oraz wyników odczytów - nieograniczona	TAK		
17.	Definiowalne przez użytkownika formuły obliczeniowe, układ płytki, powtórzenia, grupy pomiarowe, formuły walidacyjne	TAK		
18.	Możliwość zapamiętywania identyfikatorów prób dla konkretnych dołków i płytek.	TAK		
19.	Wbudowane funkcje statystyczne	TAK		
20.	Wbudowane algorytmy dopasowania krzywej (min. 7 algorytmów)	TAK/NIE	7 algorytmów -5pkt powyżej 7 algorytmów -10pkt	
21.	Możliwość zapamiętywania krzywych standardowych do późniejszego użytku (odczytu).	TAK		
AUTOMATYCZNA PŁUCZKA MIKROPŁYTEK Z MOŻLIWOŚCIĄ PROGRAMOWANIA				
1.	Automatyczna płuczka mikropłetek z możliwością programowania	TAK		
2.	Płuczka wyposażona w wyświetlacz ciekłokrystaliczny oraz klawiaturę do programowania parametrów	TAK		
3.	Ilość programów płuczących min. 50 z definiowalnymi różnymi cyklami: dozowania, odsysania, wytrząsania	TAK/NIE	50programów- 5pkt powyżej 50 programów – 10pkt	
4.	programowany zakres dozowania min. 50 do 2000 ul	TAK		
5.	Praca z różnymi typami płytek (płaskodenne, okrągłodenne, typu V) z programowaniem parametrów płytek	TAK		
6.	Objętość pozostała po odsysaniu maks. 1,5 ul na dołek	TAK		
7.	Programowanie szybkości dozowania i zasysania	TAK		
8.	Programowanie czasu odsysania w zakresie 0,0s do 10s i namaczania 0,0-1000s	TAK		
9.	Wbudowana wytrząsarka z programowanym czasem	TAK		
10.	Wyposażona w głowicę minimum 8 kanałową	TAK		
11.	Wbudowany program czyszczący w trybach: ręcznym, automatycznym i cyklicznym (z programowanym czasem)	TAK		
12.	Wyposażona w butelki na płyny: płuczający, czyszczący oraz zlewki	TAK		
13.	System pomp pozwalający na pracę z dowolnymi butelkami (brak konieczności	TAK		

	stosowania butelek ciśnieniowych)			
KOŁYSKA LABORATORYJNA				
1.	Ruch kołyszący w pozycji horyzontalnej	TAK		
2.	Wbudowany zegar z możliwością programowania czasu pracy	TAK		
3.	Na platformie kołyszącej zabezpieczenie przed przesuwaniem się płytek z paskami	TAK		
MIKROSKOP FLUORESCENCYJNY				
I.	Napięcie sieciowe			
1.	Moc wyjściowa 12V	TAK		
2.	Napięcie 100 do 240 V	TAK		
II.	Źródło światła UV:			
1.	Lampa diodowa typu LED	TAK		
2.	Długość fali źródła światła 460 - 490 nm	TAK		
3.	Żywotność 50 000 h	TAK		
III	Źródło światła przechodzącego			
1.	Lampa halogenowa	TAK		
2.	Strumień świetlny 280 lm	TAK		
3.	Żywotność 1000 h	TAK		
4.	Obszar świecenia 1,5 mm x 3,0 mm	TAK		
IV	Ustawienia filtrów dla metody FITC			
1.	Filtr wzbudzający /Filtr emisyjny 450-490 nm/515nm	TAK		
2.	Filtr rozpraszający 510 nm	TAK		
V	Elementy mechanizmu optycznego			
1.	Obrotowe ramię do zmiany obiektywów manualne, minimum 4 pozycje	TAK		
2.	Obiektyw 1 A-Plan 20 x / 0.45	TAK		
3.	Obiektyw 2 A -Plan 40 x / 0.65	TAK		
4.	Obiektyw 3 A -Plan 100 x / 1,25 oil	TAK		
5.	Obiektyw 4 A -Plan 10 x / 0.25	TAK		
6.	Okular PL 10 x/ 20 Br.	TAK		
7.	Tuba dwuokularowa, ergonomiczna 30° /20	TAK		
VI	Podstawa			

1.	Śruba makrometryczna 4 mm/U	TAK		
2.	Śruba mikrometryczna 0,4 mm/U	TAK		
3.	Podstawa na próbkę 75x 30mm R/L z ceramiczną powierzchnią	TAK		
INNE				
1.	Odczynniki, materiały kontrolne i inne akcesoria potrzebne do wykonania badania - w zestawie	TAK/NIE	TAK(w zestawie) – 10 pkt NIE (poza zestawem) – 5 pkt	
2.	Nieodpłatna kontrola zewnątrzlaboratoryjna w zakresie oferowanych testów (2xw roku) wraz z opracowaniem wyników i certyfikatem	TAK/NIE	TAK-10pkt NIE -0pkt	
3.	Zestaw komputerowy przeznaczony do obsługi :czytnika mikropłytek, programu do odczytu testów do weryfikacji przeciwciał przeciwwądrowych 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		
4.	Zagwarantowanie interfejsu sprzętowego i programowego pomiędzy analizatorem a funkcjonującym w laboratorium systemem informatycznym InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. oraz systemem informatycznym Lab 3000 firmy Infopublishing w stopniu 100% kompatybilności wraz z pełną integracją analizatorów w w/w systemach informatycznych.	TAK		
5.	Przeglądy techniczne z częstością zalecaną przez producenta, szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna (np. w przypadku wątpliwości diagnostycznych – wykonanie dodatkowych, nieodpłatnych badań) w czasie trwania umowy.	TAK		

*wskazać właściwe

** Oferowany analizator powinien być podłączony w lokalizacji Katowice, Medyków 14 do systemu szpitalnego Lab3000 firmy Infopublishing, a w trakcie trwania umowy, w związku z planowanym ujednoliceniem systemu tj. zmianą na szpitalny system informatyczny Infomedica firmy Asseco Poland S.A. do systemu Infomedica. Koszt podpięcia analizatora Wykonawca powinien ustalać bezpośrednio z firmami wyżej wymienionymi.

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

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

Pomoc merytoryczna będzie prowadzona przez :(nazwa, adres)..... (tel., fax, e-mail) :.....

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

3.								
4.								
5.								
6.								
Razem: odczynniki, kalibratory, rozcieńczalniki, materiały kontrolne, akcesoria, części zużywalne i inne								
		Czynsz najmu netto/1m-c	Ilość miesięcznych opłat	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Nazwa oferowanego analizatora/Producent	
1	Oплата najmu analizatora I (lokalizacja Medyków 14)		12					
2	Oплата najmu analizatora II (lokalizacja Ceglana 35)		12					
Razem: оплата najmu 2 szt. analizatorów								
OGÓŁEM:								

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

Wymagane parametry:

- odczynniki powinny być kompatybilne z zaoferowanymi analizatorami, najlepiej jeden rodzaj pasujący do obydwu najmowanych analizatorów
- jakość testów powinna charakteryzować wysoka czułość i swoistość diagnostyczna
- odczynniki przechowywane po wykonaniu badań w lodówce w temp. 4-6 st.C (±2 st.C)!
- krzywa kalibracyjna zapisana w kodzie paskowym na opakowaniu odczynników
- możliwość wykonania indywidualnego badania bez wykreślania krzywej za każdym razem
- trwałość kalibracji minimum 7 dni, maksimum dwa tygodnie
- możliwość dokonania rekalkibracji
- zestawy do oznaczania stężenia wymienionych hormonów i markerów nowotworowych powinny zawierać kalibratory i rozcieńczalniki
- Zamawiający dopuszcza, aby kalibratory i rozcieńczalniki znajdowały się poza zestawem odczynników
- zestawy odczynników na maksymalnie 200 oznaczeń, minimalnie 50 oznaczeń
- ważność nie otwartego opakowania odczynników oraz materiałów kontrolnych min. 9 miesięcy od dnia dostawy
- Jeśli materiały kontrolne nie zawierają wszystkich parametrów wymaganych przez Zamawiającego, dopuszcza się zaoferowanie dodatkowego materiału kontrolnego zawierającego ten parametr!

W formularzu asortymentowo-cenowym mają być uwzględnione wszystkie potrzebne akcesoria, materiały zużywalne, płyny płuczące ew. dodatkowe odczynniki nie zawarte w zestawach odczynników potrzebne do wykonania badania oraz do zabezpieczenia właściwej ciągłej pracy analizatora, a także zabezpieczenia prawidłowego, ciągłego i wiarygodnego wykonywania badań przez Zamawiającego.

W przypadku niedoszacowania przez Wykonawcę produktów potrzebnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć potrzebne produkty na własny koszt!

W opłacie najmu należy ująć wszystkie koszty potrzebne do prawidłowego funkcjonowania analizatorów i ciągłego wykonywania badań (bez ponoszenia dodatkowych kosztów przez Zamawiającego, tj. podłączenie do systemu informatycznego, przeglądy techniczne, obsługa serwisowa, koszt części zużywalnych (tusze/tonery do drukarki), koszt części zamiennych – w przypadku naprawy, szkolenie personelu, pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy.

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

DZP/381/56A/2017

Załącznik nr 5.2

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

**WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNO-EKSPLOATACYJNE
OFEROWANEGO (DO NAJMU)
ANALIZATORA DO OZNACZANIA STĘŻENIA HORMONÓW I MARKERÓW NOWOTWOROWYCH
W ILOŚCI 2 SZT.**

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

L.p.	Parametry	Wartość wymagana	Punktacja	Parametr oferowany – wpisać
1.	W pełni zautomatyzowane analizatory do oznaczania stężenia hormonów, metodą chemiluminescencyjną LIA nowy - rok produkcji 2017 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		
2.	Analizator z zastosowaniem technologii chemiluminescencji enzymatycznej lub elektrochemiluminescencji .	TAK		
3.	Rodzaj próbek: surowica, osocze, mocz.	TAK		
4.	Analizator 1 o wydajności min.170ozn./h ; maksimum 250ozn./h.	TAK		
5.	Analizator 2 o wydajności min. 85ozn./h ; maksimum 250ozn./h.	TAK		
6.	Jeden rodzaj odczynników do analizatorów tzn. zaoferowane odczynniki mogą być wykorzystane w jednym i drugim analizatorze.	TAK		
7.	Miejsce na próbki cito, które będą wykonywane bez konieczności wykonania próbek uprzednio zaprogramowanych do wykonania.	TAK		
8.	Detektory skrzepu i pęcherzyków powietrza w próbce.	TAK		

9.	Automatyczne podawanie statywów z próbkami bez konieczności pauszowania pracy analizatora.	TAK/NIE	TAK=10pkt. NIE= 0 pkt.	
10.	Możliwość dokładania próbek, odczynników i materiałów jednorazowych bez przerywania pracy analizatorów	TAK		
11.	Stałe monitorowanie ilości odczynników na pokładzie z dostępem do stanu każdego z nich.	TAK/NIE	TAK=10 pkt. NIE =0 pkt.	
12.	Chłodzenie odczynników na pokładzie analizatorów.	TAK		
13.	Stabilność odczynników na pokładzie min. 7 dni.	TAK/NIE	7 dni=5pkt. powyżej 7 dni=10pkt.	
14.	Tor inkubacyjny utrzymany w temp. 37 st. C dla pełnej kontroli temperatury reakcji.	TAK		
15.	Możliwość rozcieńczenia próbki badanej na pokładzie analizatorów.	TAK		
16.	Możliwość śledzenia obiegu próbki w analizatorze.	TAK		
17.	Możliwość indywidualnego oznaczenia dowolnego hormonu bez zachowania kolejności numerycznej próbki badanej.	TAK/NIE	TAK= 10 pkt. NIE= 0 pkt.	
18.	Reagenty gotowe bezpośrednio do użycia.	TAK		
19.	Stabilność kalibracji minimum 7 dni, maksimum 2 tygodnie	TAK		
20.	Możliwość ciągłego dokładania próbek badanych w trakcie pracy.	TAK		
21.	Szybki czas uzyskiwania dziennej gotowości	TAK/NIE	20 minut i mniej =10pkt 20-30 minut=5pkt	
22.	Maksymalny czas wykonania badania w analizatorze nie większy niż 70 minut	TAK/NIE	poniżej 70min. =10pkt. 70min. = 5pkt.	
23.	Analizator sygnalizuje potrzebę automatycznego mycia dziennego	TAK/NIE	TAK= 10 pkt.. NIE= 5 pkt.	
24.	Analizator sygnalizuje konieczność wykonania kalibracji oraz próbek dotyczących kontroli jakości.	TAK		
25.	Zaoferowane analizatory wraz ze stacją wody (o ile jest to konieczne).	TAK		
26.	Menu w języku polskim.	TAK		
27.	System operacyjny zgodny z wymogami oferowanego urządzenia, wbudowany system kontroli jakości z możliwością tworzenia wykresów Levey-Jenningsa oraz dodatkowe oprzyrządowanie: komputer, ekran, klawiatura,	TAK		

	drukarka, UPS i myszka			
28.	Zagwarantowanie interfejsu sprzętowego i programowego pomiędzy analizatorem a funkcjonującym w laboratorium systemem informatycznym InfoMedica firmy Asseco Poland S.A. oraz systemem informatycznym Lab 3000 firmy Infopublishing w stopniu 100% kompatybilności wraz z pełną integracją analizatorów w w/w systemach informatycznych. **	TAK		
29.	Przeglądy techniczne z częstością zalecaną przez producenta, szkolenie personelu oraz bezpłatna pomoc merytoryczna w czasie trwania umowy.	TAK		

*wskazać właściwe

** Analizator I powinien być podłączony w lokalizacji Katowice, Medyków 14 do systemu szpitalnego Lab3000 firmy Infopublishing, a w trakcie trwania umowy, w związku z planowanym ujednoliceniem systemu tj. zmianą na szpitalny system informatyczny Infomedica firmy Asseco Poland S.A. do systemu Infomedica. Analizator II powinien być podłączony w lokalizacji Katowice, Ceglana 35 do systemu Infomedica firmy Asseco S.A. Koszt podpięcia analizatorów Wykonawca powinien ustalać bezpośrednio z firmami wyżej wymienionymi.

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

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

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

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

OŚWIADCZENIE

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 15 i 22 ustawy Pzp

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

- 1) Oświadczam, że wobec reprezentowanego przeze mnie podmiotu **wydano / nie wydano*** prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne i w świetle powyższego nie podlegam wykluczeniu;

w przypadku wydania ww. wyroku lub decyzji

W załączeniu przedkładam dokumenty potwierdzające, że dokonałem płatności należnych podatków opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarłem wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;

- 2) Oświadczam, że wobec reprezentowanego przeze mnie podmiotu nie wydano orzeczenia tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne;

**niepotrzebne skreślić*

..... (miejscowość), dnia r.

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

UMOWA –wzór

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

a

.....
z siedzibą:
wpisanym do pod numerem.....
NIP REGON.....
zwanym w treści umowy Wykonawcą reprezentowanym przez:
1.....
2.....

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

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

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

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

§2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE DOSTARCZANIA WYROBÓW MEDYCZNYCH

1. Wykonawca zobowiązuje się realizować umowę w zakresie dostarczania Wyrobów medycznych zgodnie z:
 - a) obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (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, zdolnych do użytku, dopuszczonych do obrotu i używania oraz wolnych od wad.
 3. Dostarczane do Zamawiającego Wyroby medyczne powinny być przez Wykonawcę odpowiednio opakowane i oznakowane (tj. muszą posiadać oznakowanie w języku polskim informujące o nazwie, ilości, dacie ważności, nazwie producenta, numerze serii, sposobie przechowywania oraz inne zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami). Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza możliwość oznakowania Wyrobów medycznych w języku angielskim.
 4. Okres przydatności do użycia dostarczanych Wyrobów medycznych nie może być krótszy niż określony w Załączniku nr 1 do umowy.
 5. Każdorazowa dostawa częściowa zamówionych Wyrobów medycznych odbywać się będzie na podstawie zamówień składanych przez Dział Zaopatrzenia Zamawiającego.
 6. Zamówienia będą przesyłane Wykonawcy faxem lub e-mailem na numer/adres podany w niniejszej umowie.
 7. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faxem lub e-mailem otrzymania każdego zamówienia. Potwierdzenia otrzymania zamówienia będą przesyłane faxem/e-mailem na numer/adres Zamawiającego wskazany w niniejszej umowie.
 8. Zamawiający upoważnia do składania zamówień na dostawy częściowe: Dział Zaopatrzenia fax nr (32) 2518475 e-mail zaopatrzenie@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 wskazanych każdorazowo w zamówieniu częściowym pomieszczeń magazynowych Zamawiającego zlokalizowanych w Katowicach przy ulicy Ceglanej 35 lub Medyków 14.
 14. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy.
 15. W przypadku gdyby Wykonawca w swojej ofercie źle oszacował ilość Wyrobów medycznych potrzebnych do wykonania wymaganej przez Zamawiającego ilości oznaczeń Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć brakujące Wyroby medyczne na zasadach określonych w § 7 ust. 5.
 16. W przypadku niezawinionej przez Zamawiającego awarii Analizatora Wykonawca jest zobowiązany do naprawienia wynikłej z tej przyczyny szkody, w szczególności poprzez dostarczenie Zamawiającemu Wyrobów medycznych w ilości utraconej na skutek awarii lub zapłaty Zamawiającemu wartości tych Wyrobów medycznych. O awarii Zamawiający poinformuje Wykonawcę faksem lub e-mailem podając, jakie Wyroby medyczne i ich ilość znajdowały się w Analizatorze w momencie awarii. Wykonawca w ciągu 7 dni zwróci Zamawiającemu równowartość utraconych Wyrobów medycznych lub dostarczy je nieodpłatnie Zamawiającemu na swój koszt.
 17. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą Wyrobów medycznych dostarczy karty charakterystyki SDS w odniesieniu do substancji niebezpiecznych oraz substancji i mieszanin spełniających kryteria zaklasyfikowania, jako stwarzające zagrożenie, zgodnie z obowiązującymi wymaganiami, a także będzie każdorazowo dostarczał wszelkie niezbędne aktualizacje w/w kart w sytuacji, gdy pojawią się nowe informacje, które mogą mieć wpływ na środki kontroli ryzyka lub nowe informacje o zagrożeniach.

18. Zamawiający ma prawo do składania zamówień na Wyroby medyczne bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania.

§ 3

WARUNKI REALIZACJI UMOWY W ZAKRESIE NAJMU ANALIZATORA

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

10. Wykonawca zobowiązuje się w dniu zawarcia niniejszej umowy zawrzeć umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych na warunkach wskazanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 8 do SIWZ. W przypadku gdy obsługę serwisową świadczyć będzie wskazany w ofercie Wykonawcy inny podmiot Wykonawca przyjmuje na siebie obowiązek spowodowania, że podmiot ten zawrze z Zamawiającym umowę o powierzenie przetwarzania danych osobowych (Załącznik nr 8 do SIWZ) w terminie, o którym mowa w zdaniu pierwszym.

§ 4.

WARUNKI SERWISU ANALIZATORA

1. Wykonawca przez cały okres trwania umowy na własny koszt dokonuje napraw Analizatora, przeglądów technicznych i wymiany części zamiennych.
2. Wymagany czas naprawy nie może przekroczyć 2 dni roboczych 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 Analizatora w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli korzystanie z urządzenia zastępczego wymagać będzie od Zamawiającego poniesienia wyższych kosztów niż ustalone zgodnie z niniejszą umową Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kwoty stanowiącej różnicę pomiędzy kosztami korzystania z urządzenia zastępczego, a kosztami korzystania z Analizatora.
4. W przypadku, gdy liczba napraw Analizatora przekroczy 5 (pięć) (z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z wyłącznej winy Zamawiającego) Wykonawca zobowiązuje się do wymiany Analizatora na inny spełniający w pełni wymogi określone w umowie.
5. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania przeglądów technicznych w terminach zalecanych przez producenta Analizatora, co każdorazowo zostanie potwierdzone protokołem.

§ 5.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA WYROBY MEDYCZNE

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za dostarczone Wyroby medyczne będzie obliczane zgodnie ze złożoną ofertą i nie może przekroczyć kwoty: (osobno w zależności od uzyskanych części)
brutto:(słownie:)
netto:..... należny podatek VAT :
2. Ceny jednostkowe Wyrobów medycznych określone zostały w załączniku nr 1 do umowy.
3. Wykonawca gwarantuje, że w trakcie trwania umowy ceny jednostkowe nie ulegną podwyższeniu.
4. Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT wystawionej po dostarczeniu Wyrobów medycznych. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
5. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 6.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI ZA NAJEM ANALIZATORA

1. Za najem Analizatora Zamawiający będzie płacił Wykonawcy **czynsz** w wysokości
brutto miesięcznie. W przypadku gdy czynsz jest należny za okres trwający krócej niż miesiąc kalendarzowy Wykonawcy należy się za ten okres czynsz obliczony proporcjonalnie w stosunku do czynszu należnego za cały miesiąc.
2. Czynsz będzie płatny z dołu w okresach miesięcznych w terminie 14 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowej i wystawionej zgodnie z umową faktury VAT.

3. Zapłata czynszu będzie następowała na podstawie faktur Wykonawcy wystawianych w ostatnim dniu danego miesiąca kalendarzowego. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
4. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 7.

REKLAMACJE

1. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego, że dostarczone Wyroby medyczne nie posiadają oznakowania określonego w § 2 ust. 3 umowy, stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego, stwierdzenia wadliwości lub niezgodności dostarczonych Wyrobów medycznych ze złożoną ofertą albo niezgodności określonej w § 2 ust. 15 - Zamawiający zgłosi pisemną reklamację Wykonawcy. Zgłoszenie reklamacji może nastąpić również za pośrednictwem faksu na numer wskazany w umowie.
2. Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji. Nie udzielenie odpowiedzi w tym terminie lub brak podania przyczyn nie uznania zasadności reklamacji w tym terminie uważane będzie za uwzględnienie reklamacji.
3. W przypadku uwzględnienia reklamacji Zamawiającego Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od daty uwzględnienia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.
4. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, wadliwości lub niezgodności Wyrobów medycznych ze złożoną ofertą albo braku oznakowania dostarczonych Wyrobów medycznych w sposób określony w § 2 ust. 3 umowy do dnia usunięcia tych uchybień zamówienie częściowe będzie uważane za niezrealizowane.
5. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego niezgodności określonej w § 2 ust. 15 umowy Wykonawca zobowiązany jest własnym staraniem, na własny koszt i bez dodatkowego wynagrodzenia dostarczyć Zamawiającemu w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie taką ilość Wyrobów medycznych, która pozwoli na wykonanie wymaganej przez Zamawiającego ilości oznaczeń.
6. Wszelkie koszty związane z usunięciem uchybień objętych reklamacją Zamawiającego obciążają Wykonawcę.
7. 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.

§ 8.

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,5% wartości netto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu Wyrobów medycznych względem terminu określonego w § 2 ust.10 niniejszej umowy,
 - b) w wysokości 0,5% wartości netto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji którejkolwiek z obowiązków określonych w § 7 ust. 3 niniejszej umowy,
 - c) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia netto za daną część zamówienia określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy –w przypadku, gdy w stosunku do danej części zamówienia dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,

- d) w wysokości 50,00 zł (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przez Wykonawcę którejkolwiek z czynności, o których mowa w § 3 ust. 1 umowy,
 - e) w wysokości 50,00 zł (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu naprawy Analizatora względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy chyba, że w tym terminie dostarczy urządzenie zastępcze na zasadach określonych w § 4 ust. 3 umowy,
 - f) w wysokości 30,00 zł (słownie: trzydzieści złotych 00/100) za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu przeglądu technicznego Analizatora względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 5 niniejszej umowy.
- 2. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.
 - 3. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 9.

WARUNKI ZWROTU ANALIZATORA

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

§ 10.

ROZWIĄZANIE I ODSZTĄPIENIE OD UMOWY

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

§ 11.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

- 1. Umowa zostaje zawarta na czas określony 12 miesięcy poczynając od:
 - dnia zawarcia umowy - w zakresie Wyrobów medycznych i Analizatorów do oznaczania przeciwciał metodą ELISA i IFA
 - dnia 17.08.2017 r. - w zakresie Wyrobów medycznych i Analizatorów do oznaczania stężenia hormonów i markerów nowotworowych.

2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy: ustawy - Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych i Kodeksu Cywilnego.
3. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
4. Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie:
 - a) zmiany danych stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy)
 - b) ustawowej zmiany stawki podatku VAT (zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto przy niezmienionej cenie netto)
 - c) zmiany numeru katalogowego producenta dotyczącego Wyrobów medycznych
 - d) zmiany producenta Wyrobów medycznych, w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji – przy cenie nie wyższej niż określona w umowie. W takim przypadku Wykonawca przekazuje Zamawiającemu nowe, odpowiednie, aktualne zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.
5. Zmiany określone w ust. 4 lit. a) wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zmiany określone w ust. 4 lit. b), c), d) wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
6. Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie stałego, czasowego lub dotyczącego konkretnej ilości obniżenia cen jednostkowych Wyrobu medycznego na podstawie rabatów (upustów, itp.) udzielonych przez Wykonawcę. W przypadku stałego obniżenia ceny strony zawrą pisemny aneks do umowy. W przypadku czasowego lub dotyczącego konkretnej ilości Wyrobu medycznego obniżenia ceny zmiana taka nie będzie wymagać sporządzenia pisemnego aneksu do umowy pod warunkiem, że udzielenie rabatu przez Wykonawcę będzie uwidocznione na fakturze Wykonawcy przynajmniej poprzez zawarcie informacji o wysokości rabatu. Potwierdzeniem takiej zmiany (przyjęciem rabatu) ze strony Zamawiającego będzie w takim przypadku zapłata faktury. W przypadku gdy Wykonawca nie umieści na fakturze informacji o wysokości rabatu konieczne będzie zawarcie pisemnego aneksu do Umowy.
7. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż wymagany w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
8. Wykonawca nie może bez uzyskania uprzedniej, pisemnej zgody Zamawiającego, przelać jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego może nastąpić po uprzednim 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.

Załączniki do umowy:

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

Wykonawca

Zamawiający

(wzór)
UMOWA O POWIERZENIE PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH
NR

zawarta w dniuroku w Katowicach pomiędzy:

Uniwersyteckim Centrum Klinicznym im. Prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice,
KRS 0000049660
NIP 954-22-74-017 REGON 001325767 reprezentowanym przez:
Ireneusza Ryszkiewicza - p.o. Dyrektora Szpitala
zwanym w treści umowy **Zleceniodawcą**,
a

.....

.....

KRS

NIP REGON

zwanym w treści umowy **Wykonawcą**.

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. W związku z realizacją umowy nr DZP/381/56A/2017/... z dnia r. zawartej pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą, której przedmiotem jest **dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów** Zamawiający powierza Wykonawcy w trybie art. 31 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (j.t. Dz. U. 2016r. poz. 922, z późn.zm.) (zwanej dalej „ustawą”) przetwarzanie danych osobowych w zakresie określonym w § 2.
2. Zamawiający oświadcza, że jest administratorem danych osobowych, których przetwarzanie powierza.

§ 2

Zakres i cel przetwarzania danych

1. Wykonawca będzie przetwarzał powierzone mu na podstawie niniejszej Umowy zbiór danych osobowych „Pacjent/były pacjent” w zakresie niezbędnym do realizacji umowy, o której mowa w § 1 ust. 1. Umowy.
2. Powierzone przez Zamawiającego dane osobowe będą przetwarzane przez Wykonawcę wyłącznie w celu należytej realizacji przez Wykonawcę umowy, o której mowa w § 1 ust. 1, a przetwarzanie tych danych będzie następowało w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami prawa oraz z niniejszą Umową.

§ 3

Warunki przetwarzania danych osobowych

1. Wykonawca zobowiązuje się, przy przetwarzaniu danych osobowych, o których mowa w § 2 ust 1 Umowy do zabezpieczenia tych danych poprzez podjęcie środków technicznych i organizacyjnych, o których mowa w art. 36 – 39a ustawy.
2. Wykonawca zobowiązuje się, że przetwarzanie powierzonych mu danych będzie odbywać się zgodnie z rozporządzeniem Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informacyjne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. 2004r, Nr 100, poz. 1024), a w przypadku gdyby w trakcie obowiązywania niniejszej Umowy doszło do wprowadzenia innych przepisów, przetwarzanie będzie odbywać się zgodnie z obowiązującymi w tym czasie przepisami prawa określającymi zasady i warunki przetwarzania danych osobowych.
3. Wykonawca zobowiązuje się przekazać Zamawiającemu imienny wykaz osób upoważnionych, które będą przetwarzać dane osobowe zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy oraz przepisami prawa (załącznik nr1 do umowy).
4. Wykonawca zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową, ustawą oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
5. Wykonawca zobowiązuje się niezwłocznie zawiadomić Zamawiającego o następujących zdarzeniach:
 - 1) każdym skierowanym do Wykonawcy żądaniu udostępnienia danych osobowych, w tym także o prawnie umocowanych żądaniach organów administracji,
 - 2) każdym istotnym zdarzeniu mającym wpływ na bezpieczeństwo przetwarzanych danych.
6. Zamawiającemu przysługuje prawo kontroli sposobu wykonywania niniejszej Umowy poprzez przeprowadzenie doraźnych kontroli dotyczących przetwarzania danych osobowych przez Wykonawcę oraz żądania składania przez niego pisemnych wyjaśnień.
7. Wykonawca może powierzyć przetwarzanie danych osobowych określonych niniejszą umową podwykonawcy w związku z zawarciem umowy na podwykonawstwo dotyczące realizacji umowy, o której mowa w § 1 ust. 1 Umowy, jedynie za uprzednią, pisemną zgodą Zamawiającego na warunkach analogicznych do określonych w niniejszej Umowie, chyba, że Zamawiający w pisemnej zgodzie ustali inne warunki przetwarzania danych osobowych przez konkretnego podwykonawcę.

§ 4

Odpowiedzialność Wykonawcy

1. Wykonawca jest odpowiedzialny za przetwarzanie, udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z Umową i obowiązującymi przepisami, a w szczególności za udostępnienie ich osobom nieupoważnionym.
2. W przypadku gdy na skutek naruszenia przepisów ustawy lub niniejszej Umowy przez Wykonawcę lub przez osoby, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, Zamawiający, jako administrator danych osobowych zostanie zobowiązany do zapłaty odszkodowania lub innych należności, albo na Zamawiającego zostanie nałożona jakakolwiek kara lub opłata Wykonawca zobowiązuje się pokryć Zamawiającemu wszelkie poniesione z tego tytułu straty i koszty.

§ 5

Czas obowiązywania Umowy powierzenia

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

§ 6

Rozwiązanie Umowy

1. Zamawiający ma prawo rozwiązać niniejszą Umowę ze skutkiem natychmiastowym, w każdym przypadku gdy Wykonawca:
 - 1) wykorzysta dane osobowe w sposób niezgodny z niniejszą Umową lub
 - 2) powierzy przetwarzanie danych osobowych podwykonawcom bez wymaganej zgody Zamawiającego lub
 - 3) nie zaprzestanie nienależytego przetwarzania danych osobowych lub
 - 4) zawiadomi o swojej niezdolności do dalszego wykonywania niniejszej Umowy, a w szczególności o niespełnianiu wymagań określonych w § 3. Umowy.
2. Rozwiązanie umowy, o której mowa w § 1 ust. 1. Umowy jest równoznaczne z rozwiązaniem niniejszej Umowy bez potrzeby składania jakichkolwiek, dodatkowych oświadczeń przez Strony.
3. W przypadku wygaśnięcia lub rozwiązania umowy, o której mowa § 1 ust. 1 Umowy lub rozwiązania niniejszej Umowy Wykonawca niezwłocznie, ale nie później niż w terminie do 5 dni kalendarzowych, zobowiązuje się zwrócić lub usunąć wszelkie dane osobowe, których przetwarzanie zostało mu powierzone, w tym skutecznie usunąć je również z nośników elektronicznych pozostających w jego dyspozycji i potwierdzić powyższe przekazany Zamawiającemu pisemnym oświadczeniem.

§ 7

Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 8

W sprawach nieuregulowanych w niniejszej Umowie mają zastosowanie przepisy dotyczące ochrony danych osobowych oraz przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 9

Spory wynikłe na tle niniejszej Umowy będzie rozstrzygał Sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.

§ 10

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

.....
Wykonawca

.....
Zamawiający

Załącznik nr 1
(Umowa powierzenie przetwarzania danych osobowych)

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

Imienny wykaz osób upoważnionych przez(nazwa wykonawcy)

L.P.	Imię i Nazwisko	Stanowisko

Podpis osoby reprezentującej Wykonawcę

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



CZynniki BIOLOGICZNE

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



CZYNNIKI CHEMICZNE

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



CZYNNIKI NIEBEZPIECZNE - URAZOWE

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

DZP/381/56A/2017

Załącznik B

Zobowiązanie Wykonawcy

W imieniu Wykonawcy realizującego przedmiot umowy nr DZP/381/56A/2017 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.K.Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach:

.....

osoba sprawująca nadzór

Wykonawca

nazwa firmy

.....

adres

W imieniu Wykonawcy:

Nazwisko, imię

Stanowisko / funkcja

.....

Data

.....

Podpis

DZP/381/56A/2017

Załącznik C

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

Nazwa firmy:

Inwestycja: Umowa nr DZP/381/56A/2017 z dnia

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

Podpis Wykonawcy.....

ZASADY ŚRODOWISKOWE DLA WYKONAWCÓW

1. Wykonawca powinien przestrzegać wymagań określonych w systemie zarządzania środowiskowego wg. ISO14001, a w szczególności:
 - przestrzegać wymagań prawnych w zakresie podpisanej ze Szpitalem umowy
 - zmniejszyć dla otoczenia uciążliwość swojej działalności związanej z wykonywaniem prac zleconych przez Szpital
 - minimalizować ilość powstających odpadów
 - zabierać z terenu wszelkie odpady powstałe w czasie świadczenia usług
 - zmniejszać zużycie nośników energii i surowców naturalnych
2. Wykonawcy nie wolno:
 - wwozić na teren Szpitala jakichkolwiek odpadów
 - składować żadnych substancji mogących zanieczyścić powietrze atmosferyczne, wodę, glebę, a w przypadku, gdy substancje te służą do wykonywania usług dla firmy szczególnie 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