

**SPECYFIKACJA
ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
ul. Czerwonego Krzyża 5/9
www.rckik.wroclaw.pl
centrum@rckik.wroclaw.pl**

zwane dalej „Zamawiającym” zaprasza do udziału w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 144 000 EURO pn.:

„Dostawa w okresie 36 miesięcy odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych do wykonywania badań w ilości 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) oraz do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych (CBC+ 3-DIFF) wraz z dzierżawą 3 szt. analizatorów hematologicznych dla RCKiK we Wrocławiu” – nr sprawy 09/P/2019, zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”.

Do udzielenia przedmiotowego zamówienia stosuje się przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – prawo zamówień publicznych (tekst jednolity- Dz.U.2018.1986 ze zm.) zwanej dalej „Ustawą” oraz w sprawach nieuregulowanych ustawą, przepisy ustawy – kodeks cywilny.

Postępowanie, którego dotyczy niniejszy dokument oznaczone jest znakiem: **09/P/2019**

Wykonawcy we wszystkich kontaktach winni powoływać się na ten znak.

Informacje na temat przetargu znajdują się na stronie www.rckik.wroclaw.pl w zakładce przetargi.

Zamawiający **nie dopuszcza** składanie ofert częściowych,

Zamawiający **nie dopuszcza** składania ofert wariantowych.

Zamawiający w zamówieniu podstawowym przewiduje udzielenie zamówienia na dodatkowe dostawy, t. j. zamówienia w trybie zamówienia z wolnej ręki, o którym mowa w art. 67 ust 1 pkt 7 ustawy P. z. p. (tekst jednolity- Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.), t. j. w przypadku udzielania dotychczasowemu Wykonawcy zamówienia podstawowego, przewidziane są zamówienia na dodatkowe dostawy, których celem jest zwiększenie bieżących dostaw, jeżeli całość dostawy odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych, ulegnie wyczerpaniu przed upływem końca trwania zamówienia podstawowego, t. j. przed upływem 36 miesięcy, a zmiana Wykonawcy zobowiązywałaby Zamawiającego do nabywania materiałów o innych właściwościach technicznych, co powodowałoby niekompatybilność techniczną lub nieproporcjonalnie duże trudności techniczne w użytkowaniu i utrzymaniu tych produktów lub instalacji. Zamawiający przewidział rozszerzenie dostaw, o których mowa powyżej, w wysokości do 35 % wartości dostaw odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych, określonej w umowie dotyczącej zamówienia podstawowego, jeżeli Zamawiający wykona 304 000 badań morfologii krwi przed upływem 36 miesięcy.

I. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem jest: dostawa w okresie 36 miesięcy odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych do wykonywania badań w ilości 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) oraz do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych (CBC+ 3-DIFF) wraz z dzierżawą 3 szt. analizatorów hematologicznych dla RCKiK we Wrocławiu, t. j.:

AD.1: Wykonanie 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) wraz z dzierżawą dwóch sztuk analizatorów hematologicznych 5-DIFF, dostawą odczynników, krwi kontrolnej używanej codziennie 6 razy w tygodniu dla każdego analizatora, materiałów zużywalnych do wykonywania ww. liczby badań dedykowanych do tych analizatorów oraz odczynników, krwi kontrolnej używanych do wykonania walidacji po każdym przeglądzie technicznym każdego analizatora, po każdej naprawie serwisowej analizatora, udziału cztery razy w roku w zewnętrznej międzynarodowej oraz zewnętrznej krajowej Kontroli Jakości badań parametrów morfologicznych

AD.2: Wykonanie 16 000 badań parametrów morfologicznych wraz z dzierżawą jednego analizatora hematologicznego CBC+ 3-DIFF, z dostawą odczynników, krwi kontrolnej używanej codziennie 6 razy w tygodniu dla analizatora, materiałów zużywalnych do wykonywania ww. liczby badań dedykowanych do tego analizatora oraz odczynników, krwi kontrolnej używanych do wykonania walidacji po każdym

przeglądzie technicznym analizatora, po każdej naprawie serwisowej analizatora, udziału cztery razy w roku w zewnętrznej międzynarodowej oraz zewnętrznej krajowej Kontroli Jakości badań parametrów morfologicznych.

• Tabela nr 1. do AD. 1.:

L.P.	I. MINIMALNE WYMAGANIA TECHNICZNO-UŻYTKOWE
1.1	Jeden z analizatorów 5 DiFF nie starszy niż 2016 rok produkcji. Drugi analizator 5-DiFF fabrycznie nowy, rok produkcji 2019 – w sumie 2 szt. w/w analizatorów
1.2	Wydajność urządzenia co najmniej 70 oznaczeń na godzinę (tryb manualny i automatyczny)
1.3	Maksymalna waga poszczególnego analizatora do 60 kg Głębokość poszczególnego analizatora do 60 cm, szerokość poszczególnego analizatora do 100 cm
1.4	Urządzenia muszą być tego samego modelu i od tego samego producenta co odczynniki i krew kontrolna
	II. WYMAGANIA DOTYCZĄCE PROCESU ANALIZY PARAMETRÓW
2.1	Wybór trybu badania: CBC (RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, WBC i histogramy objętości RBC, WBC, PLT) oraz CBC+ 5 DIFF (CBC+5-częściowy rozdział WBC na neutrofile, eozynofile, bazofile, limfocyty, monocyty).
2.2	Nieprzerwana praca w trybie CBC i CBC+ 5 DIFF minimum 12 godzin dziennie przez 6 dni w tygodniu.
2.3	Obowiązujące górne granice liniowości, które nie powodują alarmu rozcieńczenia dla parametrów:
2.3a	RBC od 0,00 do $7,0 \times 10^6 / \mu\text{l}$
2.3b	WBC od 0,00 do $120 \times 10^3 / \mu\text{l}$
2.3c	PLT od 0,00 do $1900 \times 10^3 / \mu\text{l}$
2.3d	HGB od 0,00 do 22 g/dl
2.3e	HCT od 0,00 do 60 %.
2.4	Flagowanie wyników przekraczających przedział referencyjny dla każdego parametru.
2.5	Manualne podawanie próbki krwi (system zamknięty i system otwarty) oraz za pomocą automatycznego podajnika (tryb racka) dostosowane do jednorazowych probówek różnego typu systemów zamkniętych.
2.6	Wstawianie próbek w podajniku automatycznym w każdym momencie bez przerywania pracy analizatora. Wielkość podajnika min. 80 próbek.
2.7	Objętość próbki niezbędna do analizy, niezależnie od trybu wykonywania badania (tryb manualny- cito, tryb automatyczny) nie większa niż 60 μl .
2.8	System zabezpieczenia przed mikroskrzepami.
2.9	System zabezpieczenia przed kontaminacją badanej próbki.
2.10	System automatycznego czyszczenia igły aspiracyjnej.
2.11	Monitorowanie zużycia odczynników.
2.12	Archiwizowanie i drukowanie numerów serii i daty ważności odczynników i krwi kontrolnej oraz wykonanych analiz.
	III. WYMAGANIA POZOSTAŁE
3.1	Wykonywanie badań tylko przez osoby uprawnione.
3.2	Identyfikacja osoby wykonującej badanie na wydruku pojedynczego wyniku i na wydruku zbiorczym dziennym.
3.3	Identyfikacja próbki badanej i krwi kontrolnej poprzez kod kreskowy w standardzie SIEM 128 za pomocą zewnętrznego i wewnętrznego czytnika kodów kreskowych.
3.4	Wprowadzanie danych personalnych dawcy/ pacjenta (imię i nazwisko, data urodzenia lub numer PESEL, płeć, typ pacjenta) za pomocą klawiatury oraz ewentualnie dodatkowo

	możliwość wprowadzania ww. danych przy użyciu czytnika kodu kreskowego.
3.5	W przypadku powtarzania badania z tej samej próbki krwi możliwość drukowania wyniku ostatecznego wraz z danymi personalnymi dawcy/ pacjenta (imię i nazwisko, data urodzenia lub numer PESEL, płeć, typ pacjenta).
3.6	Określenie płci i typu (dawca, pacjent) osoby badanej.
3.7	Określenie przedziałów referencyjnych dla wszystkich parametrów z uwzględnieniem płci i typu osoby badanej.
3.8	Manualne zatwierdzanie wyników badań przekraczających przedziały referencyjne dla wszystkich parametrów.
3.9	Automatyczne zatwierdzanie wyników badań mieszczących się w przedziałach referencyjnych dla wszystkich parametrów.
3.10	<p>Wynik badania, wydrukowany z programu archiwizującego, powinien być zgodny ze standardami jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. , w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz.U.2016.1665 t.j. z dnia 2016.10.11), tzn. powinien zawierać w szczególności pola:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) data wydruku/ wykonania badania b) rodzaj badania/ nazwa badania: MORFOLOGIA KRWI OBWODOWEJ c) dane pacjenta (imię i nazwisko, data urodzenia, numer PESEL, płeć) d) dane laboratorium wykonującego badanie e) data i godzina pobrania materiału/ przyjęcia materiału f) wyniki w formie liczbowej i opisowej g) zakres biologicznych wartości referencyjnych h) laboratoryjna interpretacja wyników i) dane osoby wykonującej i autoryzującej badanie
3.11	Możliwość wpisywania do programu archiwizującego dodatkowych danych dotyczących próbki badanej, danych personalnych osoby badanej, osoby wykonującej badanie, daty i godziny pobrania materiału oraz komentarzy
3.12	Możliwość wpisywania uwag dotyczących próbki w badaniach zwalidowanych i niezwalidowanych oraz możliwość wydrukowania tych uwag na raporcie zbiorczym.
3.13	Drukowanie z programu archiwizującego pojedynczych wyników badań z danymi personalnymi osoby badanej (imię i nazwisko, data urodzenia i numer PESEL, płeć, typ) z zaznaczonymi przedziałami referencyjnymi wszystkich parametrów dla danego typu pacjenta.
3.14	Możliwość sprawdzenia przez użytkownika w każdej chwili procesów zużycia odczynników, kalibracji, kontroli QC oraz innych wykonywanych na analizatorze czynności
3.15	Drukowanie z analizatora zbiorczych raportów wszystkich wyników wykonanych badań (zatwierdzonych i nie zatwierdzonych) z numerem donacji i danymi personalnymi osoby badanej (imię i nazwisko, data urodzenia i numer PESEL, płeć, typ) z zaznaczeniem aparatu, na którym wykonano badania.
3.16	<p>Automatyczna transmisja danych z analizatora do nowego systemu obsługi badań systemu komputerowego „Bank Krwi” we współpracy z firmą Asseco od momentu zainstalowania obydwu analizatorów w pracowni. Wymagane do przesłania dane:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Numer donacji w standardzie ISBT 128 -Wyniki badań -Data i czas badania -Operator <p>W sprawach technicznych dot. transmisji proszę kontaktować się z firmą Asseco Poland S.A – Biuro w Katowicach, ul. Wita Stwosza 2 (Edyta Sosnowska-Potempa –</p>

NR SPRAWY 09/P/2019

	<i>tel. +48 32 6044651, Wiktor Kopeć – +48 508 016 967), twórcą systemu Bank Krwi.</i>
3.17	Automatyczna transmisja danych z analizatora do programu archiwizującego z wydrukiem pojedynczych wyników badań z programu archiwum zgodnie z pkt. III, ppkt. 3.10. powyżej
3.18	Zgodność wartości oznaczanych parametrów otrzymanych z analizatora z wartościami transmitowanymi do systemu komputerowego „Bank Krwi” i do programu archiwizującego wyniki badań.
3.19	Archiwizowanie wyników badań w formie elektronicznej w programie archiwizacyjnym oraz na nośniku zewnętrznym <u>bez ograniczeń</u> .
3.20	Zapisywanie danych wyników badań (badania donacji, badania ambulatoryjne, kontrola międzylaboratoryjna, codzienna kontrola wewnątrzlaboratoryjna) w pamięci komputera limitowana możliwościami komputera– <u>bez ograniczeń</u>
3.21	Kontynuacja archiwizowania wyników badań (badania donacji, badania ambulatoryjne, kontrola międzylaboratoryjna) wykonanych od 2010 roku.
3.22	Odczyt danych z archiwum w pliku tekstowym.
3.23	Informacje o stanie zdrowia pacjentów/ dawców są danymi wrażliwymi w związku z tym, po upływie czasu dzierżawy, dane z dysku twardego zostaną usunięte w obecności pracownika Sekcji Informatycznej RCKiK we Wrocławiu, w sposób uniemożliwiający ich odczyt lub dysk twardy z danymi pozostanie u Zamawiającego.
IV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE SYSTEMU KONTROLI JAKOŚCI	
4.1.	Automatyczna kalibracja poszczególnego analizatora.
4.2.	Możliwość wprowadzania do poszczególnego analizatora informacji dotyczących QC (LOT oraz zakresy 3 poziomów krwi kontrolnej) drogą elektroniczną
4.3.	Codzienna kontrola wewnętrzna na trzech poziomach (poziom patologicznie niski Low, poziom normalny Normal, poziom patologicznie wysoki High).
4.4.	System wewnętrznej kontroli jakości z opcją statystyczną i graficzną (wykresy Levey-Jenningsa).
4.5.	Drukowanie pojedynczych raportów dziennych z uwzględnieniem poziomów Low, Normal, High z opracowaniem statystycznym.
4.6.	Drukowanie zbiorczych raportów dla całej serii krwi kontrolnej z uwzględnieniem poziomów Low, Normal, High w formie tabeli oraz wykresu Levey- Jenningsa).
V. OPROGRAMOWANIE I WYPOSAŻENIE DODATKOWE	
5.1	<u>Każdy analizator wyposażony:</u> 1-w identyczne oprogramowanie w języku polskim z uwzględnieniem polskiego liternictwa, 2-wyposażony w UPS*, 3-dodatkowo wyposażony w zewnętrzny i wewnętrzny czytnik kodów kreskowych zgodny ze standardem ISBT 128 oraz 4- drukarkę laserową monochromatyczną, mysz i klawiaturę <i>* każdy analizator 5 DIFF wyposażony w UPS podtrzymujący napięcie przez min. 20 min. W przypadku awarii lub zużycia UPS-u , koszt wymiany ponosi Wykonawca.</i>
5.2	Aktualizacja oprogramowania analizatora w czasie trwania umowy gwarancyjnej.
5.3	Wykonawca zapewni zestaw komputerowy (komputer , monitor, klawiatura, mysz, UPS) zbierający dane z dwóch zaferowanych analizatorów hematologicznych 5 DIFF (pamięć komputera umożliwiająca spełnienie wymagań zawartych w pkt. 3.16 - 3.22 zawartych w części III Wymagań powyżej)
VI. WYMAGANIA ODNOŚNIE ODCZYNNIKÓW I KRWI KONTROLNEJ	
6.1	Wszystkie odczynniki, materiały zużywalne i krew kontrolna muszą pochodzić od tego

NR SPRAWY 09/P/2019

	samego producenta, co producent analizatora.
6.2	Wykonawca przy oszacowaniu liczby odczynników <u>uwzględni stabilność odczynników po otwarciu opakowania i podłączeniu odczynnika do analizatora (zgodnie z kartą charakterystyki dla każdego odczynnika)</u>
6.3	Termin ważności odczynników niezbędnych do wykonywania badań i do konserwacji analizatora nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy.
6.4	Termin ważności krwi kontrolnej 5 DIFF nie krótszy niż 2 miesiące od daty dostawy Wykonawca przy oszacowaniu liczby ampulek krwi kontrolnej każdego poziomu <u>uwzględni stabilność krwi kontrolnej po otwarciu ampułki</u>
VII. OBOWIĄZKI WYKONAWCY	
7.1	Wykonawca zobowiązuje się po instalacji urządzeń wraz z wyposażeniem dodatkowym do wykonania bezpłatnej <u>udokumentowanej kwalifikacji instalacyjnej, operacyjnej i procesowej</u> zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania oraz Dobrej Praktyki Laboratoryjnej, w terminie do 14 dni roboczych od dnia podpisania umowy.
7.2	Wykonawca zapewni stałą opiekę konsultanta technicznego (dyżur serwisowy) dostępnego w godzinach 7 ⁰⁰ - 18 ³⁰ w dni powszednie i w soboty w godzinach 7 ⁰⁰ - 14 ⁰⁰ w zakresie pomocy technicznej i merytorycznej odnośnie obsługi urządzeń i techniki wykonywania badań.
7.3	Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości pracy na dzierżawionych analizatorach wraz z dodatkowym wyposażeniem, w związku z tym Wykonawca w czasie trwania umowy zapewni bezpłatny autoryzowany serwis w/w urządzeń. Przez zapewnienie bezpłatnego serwisu Zamawiający rozumie: robociznę, koszt wymienianych części/ podzespołów, dojazdu, koszty delegacji, koszt użytych odczynników i krwi kontrolnej do walidacji po naprawie w okresie 36 miesięcy od daty podpisania protokołu odbioru, o którym mowa w SIWZ: rozdz. I. pkt 2.1. ppkt. h.
7.4	Czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność dojazdu do Zamawiającego wynosi max 48 godzin (patrz załącznik ofertowy nr 3 do SIWZ – pkt 15.) od telefonicznego zgłoszenia awarii. Możliwość zgłaszania awarii od pon. do pt., w godzinach 7 ⁰⁰ - 18 ³⁰ , soboty 7 ⁰⁰ -14 ⁰⁰ . Czas ustalenia usterek lub uszkodzeń oraz naprawy urządzenia nie może być dłuższy niż 2 dni robocze od dnia zgłoszenia.
7.5	W przypadku wystąpienia poważnej awarii niemożliwej do usunięcia w siedzibie Zamawiającego w terminie do 2 dni roboczych od dnia jej zgłoszenia, Wykonawca na wniosek Zamawiającego wstawi zamienny analizator o tych samych parametrach na czas naprawy w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od zgłoszenia awarii.
7.6	Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby w okresie trwania umowy wykonał obowiązkową, okresową, bezpłatną walidację i przeglądy urządzeń (analizatory, czytniki, UPS-y) w pełnym zakresie, które zostaną wykonane przez autoryzowany serwis (raz w roku oraz każdorazowo po naprawie) i zostaną potwierdzone stosownymi dokumentami (raportami), zgodnie z zasadami i wymaganiami GMP. Zamawiający wymaga przedłożenia kompletnego protokołu poszczególnych przeglądów technicznych, walidacji w dniu zakończenia czynności.
7.7	Wykonawca posiada autoryzowany serwis techniczny. Przed podpisaniem umowy Wykonawca zobowiązuje się do pisemnego uzgodnienia z Zamawiającym dokumentów dotyczących przeglądów technicznych, walidacji urządzeń będących przedmiotem umowy oraz Wykonawca przed podpisaniem umowy, dołączy zaświadczenie o posiadaniu autoryzowanego serwisu datowane na 2019 rok w celu prawidłowego i bezpiecznego działania zaoferowanych analizatorów wraz z wyposażeniem dodatkowym.
7.8	Analizatory 5 DIFF powinny być dostarczone wraz z procedurą utylizacji odpadów

	powstających w trakcie wykonywania badań zgodnie z obowiązującą procedurą na danym terenie.
--	---

• **Tabela nr 2. do AD.2:**

L.P.	I. MINIMALNE WYMAGANIA TECHNICZNO-UŻYTKOWE
1.1	Analizator 3-DiFF fabrycznie nowy, rok produkcji 2019– w sumie 1 szt.
1.2	Wydajność urządzenia co najmniej 55 oznaczeń na godzinę
1.3	Maksymalna waga analizatora do 16 kg Szerokość analizatora do 40 cm, długość analizatora do 40 cm
1.4	Analizator musi być od tego samego producenta co odczynniki, krew kontrolna
1.5	Gwarancja, że odczynniki są oryginalne i nie uszkodzą toru pomiarowego
1.6	Odczynniki posiadają deklarację zgodności wg norm unijnych
	II. WYMAGANIA DOTYCZĄCE PROCESU ANALIZY PARAMETRÓW
2.1	Możliwość oznaczenia minimum 18 parametrów Parametry oznaczane: RBC, HGB, HCT, PLT, WBC. Widoczne histogramy dla RBC, WBC, PLT. Możliwy rozdział WBC na GRA granulocyty, LYM limfocyty, MON monocyty wyrażony w wartościach względnych i bezwzględnych. Parametry wyliczane: MCV, MCH, MCHC, RDW, PCT, PDW
2.2	Nieprzerwana praca w trybie CBC minimum 12 godzin dziennie przez 6 dni w tygodniu.
2.3	Obowiązujące górne granice liniowości, które nie powodują alarmu rozcieńczenia dla parametrów:
2.3a	RBC od 0 do $8 \times 10^6 / \mu\text{l}$
2.3b	WBC od 0 do $120 \times 10^3 / \mu\text{l}$
2.3c	PLT (krew pełna) od 0 do minimum $2200 \times 10^3 / \mu\text{l}$ PLT (koncentrat krwinek płytkowych) od 0 do minimum $4000 \times 10^3 / \mu\text{l}$
2.3d	HGB od 0 do 26 g/dl
2.3e	HCT od 0 do 80%.
2.4	Flagowanie wyników przekraczających przedział referencyjny dla każdego parametru
2.5	Manualne podawanie próbki krwi dostosowane do jednorazowych probówek różnego typu systemów zamkniętych.
2.6	Objętość próbki niezbędna do analizy nie większa niż 10 μl
2.7	System zabezpieczenia przed mikroskrzepami.
2.8	System zabezpieczenia przed kontaminacją badanej próbki.
2.9	System automatycznego (zewnętrzne i wewnętrzne) czyszczenia igły aspiracyjnej.
2.10	Monitorowanie zużycia odczynników.
2.11	Archiwizowanie i drukowanie numerów serii i daty ważności odczynników i krwi kontrolnej oraz wykonanych analiz.
2.12	Dołączenie folderu w języku polskim potwierdzającym zgodność parametrów: WBC, RBC, PLT, HCT, HGB.
	III. WYMAGANIA POZOSTAŁE
3.1	Wykonywanie badań tylko przez osoby uprawnione.
3.2	Identyfikacja osoby wykonującej badanie na wydruku pojedynczego wyniku oraz na dziennym raporcie zbiorczym.
3.3	Identyfikacja próbki badanej, operatora- osoby wykonującej badanie, QC krwi kontrolnej, numeru serii odczynnika poprzez kod kreskowy w standardzie ISBT 128 za pomocą zewnętrznego zintegrowanego czytnika kodów kreskowych.

NR SPRAWY 09/P/2019

3.4	Wprowadzanie dodatkowych danych dotyczących próbki badanej za pomocą klawiatury oraz przy użyciu czytnika kodu kreskowego.
3.5	W przypadku powtarzania badania z tej samej próbki krwi możliwość drukowania wyniku ostatecznego wraz z danymi dotyczącymi próbki badanej.
3.6	Pamięć wyników minimum 1000.
3.7	Możliwość określenia przedziałów referencyjnych dla wszystkich parametrów.
3.8	Automatyczne zatwierdzanie wszystkich wyników badań.
3.9	<p>Wynik badania, wydrukowany z programu archiwizującego, powinien być zgodny ze standardami jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. , w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz.U.2016.1665 t.j. z dnia 2016.10.11), tzn. powinien zawierać w szczególności pola:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) data wydruku/ wykonania badania b) rodzaj badania/ nazwa badania: MORFOLOGIA SKŁADNIKA KRWI c) dane dotyczące próbki badanej d) dane laboratorium wykonującego badanie e) data i godzina pobrania materiału/ przyjęcia materiału f) wyniki w formie liczbowej i opisowej g) zakres biologicznych wartości referencyjnych h) laboratoryjna interpretacja wyników i) dane osoby wykonującej i autoryzującej badanie
3.10	Możliwość wpisywania do programu archiwizującego dodatkowych komentarzy, tj.: danych dotyczących próbki badanej, osoby wykonującej badanie, daty i godziny pobrania materiału oraz możliwość wydrukowania tych komentarzy w raporcie zbiorczym.
3.11	Drukowanie, z programu archiwizującego pojedynczych wyników badań zgodnego z pkt. III, ppkt. 3.9. powyżej w tabeli nr 2.
3.12	Drukowanie zbiorczych raportów wszystkich wyników wykonanych badań (zatwierdzonych i nie zatwierdzonych) z numerem donacji badanych próbek oraz z dodatkowymi informacjami dotyczącymi próbek z zaznaczeniem aparatu, na którym wykonano badania.
3.13	Możliwość wpisywania uwag dotyczących próbki w badaniach zwalidowanych/zatwierdzonych i niezwalidowanych / niezatwierdzonych oraz możliwość wydrukowania tych uwag na raporcie zbiorczym.
3.14	Archiwizowanie wyników badań oraz QC w formie elektronicznej w programie archiwizacyjnym oraz na nośniku zewnętrznym <u>bez ograniczeń</u> .
3.15	Kontynuacja archiwizowania wyników badań (badania donacji, kontrola międzylaboratoryjna) wykonanych od 2013 roku.
3.16	Zapisywanie danych wyników badań (badania donacji, kontrola międzylaboratoryjna, codzienna kontrola wewnątrzlaboratoryjna) w pamięci komputera limitowana możliwościami komputera– bez ograniczeń.
3.17	Automatyczna transmisja wyników badań do programu archiwizującego z wydrukiem pojedynczych wyników badań z archiwum.
3.18	Zgodność wartości oznaczanych parametrów otrzymanych z analizatora z wartościami transmitowanymi do programu archiwizującego.
3.19	Wpisywanie do programu archiwizującego danych dotyczących badanej próbki oraz komentarza.
3.20	Odczyt danych z archiwum w pliku tekstowym.
3.21	Możliwość sprawdzenia przez użytkownika w każdej chwili procesów zużycia odczynników, kalibracji, kontroli QC oraz innych wykonywanych na analizatorze czynności
3.22	Możliwość automatycznej kontroli poziomu odczynników

	IV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE SYSTEMU KONTROLI JAKOŚCI
4.1	Automatyczna kalibracja analizatora.
4.2	Możliwość wprowadzania do analizatora informacji dotyczących QC (LOT oraz zakresy 3 poziomów krwi kontrolnej) drogą elektroniczną.
4.3	Codzienna kontrola wewnętrzna na trzech poziomach (poziom patologicznie niski Low, poziom normalny Normal, poziom patologicznie wysoki High).
4.4	System wewnętrznej kontroli jakości z opcją statystyczną i graficzną (wykresy Levey-Jenningsa).
4.5	Drukowanie pojedynczych raportów dziennych z uwzględnieniem poziomów Low, Normal, High z opracowaniem statystycznym.
4.6	Drukowanie zbiorczych raportów dla całej serii krwi kontrolnej z uwzględnieniem poziomów Low, Normal, High w formie tabeli oraz wykresu Levey- Jenningsa).
	V. OPROGRAMOWANIE I WYPOSAŻENIE DODATKOWE
5.1	<p><u>Analizator wyposażony:</u> 1-w identyczne oprogramowanie w języku polskim z uwzględnieniem polskiego liternictwa, 2-wyposażony w UPS*, 3-dodatkowo wyposażony w zewnętrzny czytnik kodów kreskowych zgodny ze standardem ISBT 128 <u>albo</u> dodatkowo wyposażony w zewnętrzny i wewnętrzny czytnik kodów kreskowych zgodny ze standardem ISBT oraz 4- drukarkę laserową monochromatyczną, mysz i klawiaturę * <i>zaoferowany analizator 3 DIFF wyposażony w UPS podtrzymujący napięcie przez min. 20 min.</i> <i>W przypadku awarii lub zużycia UPS-u, koszt wymiany ponosi Wykonawca.</i></p>
5.2	Aktualizacja oprogramowania analizatora w czasie trwania umowy gwarancyjnej.
5.3	Wykonawca zapewni zestaw komputerowy (komputer , monitor, klawiatura, mysz, UPS) zbierający dane z zaoferowanego analizatora hematologicznego 3-DIFF (pamięć komputera umożliwiająca spełnienie wymagań zawartych w pkt. 3.9.zawartych w części III Wymagań, powyżej w tejże tabeli nr 2.)
	VI. WYMAGANIA ODNOŚNIE ODCZYNNIKÓW I KRWI KONTROLNEJ
6.1	Wszystkie odczynniki, materiały zużywalne, krew kontrolna muszą pochodzić od tego samego producenta, co producent analizatora.
6.2	Wykonawca przy oszacowaniu liczby odczynników <u>uwzględni stabilność odczynników po otwarciu opakowania i podłączeniu odczynnika do analizatora (zgodnie z kartą charakterystyki dla każdego odczynnika).</u>
6.3	Termin ważności odczynników niezbędnych do wykonywania badań i do konserwacji analizatora nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy.
6.4	Termin ważności krwi kontrolnej 3 DIFF nie krótszy niż 2 miesiące od daty dostawy Wykonawca przy oszacowaniu liczby ampulek krwi kontrolnej każdego poziomu <u>uwzględni stabilność krwi kontrolnej po otwarciu ampułki.</u>
	VII. OBOWIĄZKI WYKONAWCY
7.1	Wykonawca zobowiązuje się po instalacji urządzeń wraz z wyposażeniem dodatkowym- do wykonania bezpłatnej <u>udokumentowanej kwalifikacji instalacyjnej, operacyjnej i procesowej</u> zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania oraz Dobrej Praktyki Laboratoryjnej, w terminie do 14 dni roboczych od dnia podpisania umowy.

7.2	Wykonawca zapewni stałą opiekę konsultanta technicznego (dyżur serwisowy) dostępnego w godzinach 7 ⁰⁰ - 18 ³⁰ w dni powszednie i w soboty w godzinach 7 ⁰⁰ - 14 ⁰⁰ w zakresie pomocy technicznej i merytorycznej odnośnie obsługi urządzeń i techniki wykonywania badań.
7.3	Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości pracy na dzierżawionym analizatorze 3DIFF wraz z dodatkowym wyposażeniem, w związku z tym Wykonawca w czasie trwania umowy zapewni bezpłatny autoryzowany serwis w/w urządzenia. Przez zapewnienie bezpłatnego serwisu Zamawiający rozumie: robociznę, koszt wymienianych części/ podzespołów, dojazdu, koszty delegacji, koszt użytych odczynników i krwi kontrolnej do walidacji po naprawie w okresie 36 miesięcy od daty podpisania protokołu odbioru, o którym mowa w SIWZ: rozdz. I. pkt 2.1. ppkt. h.
7.4	Czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność dojazdu do Zamawiającego wynosi max 48 godzin (<i>– patrz załącznik ofertowy nr 3 do SIWZ – pkt 15.</i>) od telefonicznego zgłoszenia awarii. Możliwość zgłaszania awarii od pon. do pt., w godzinach 7 ⁰⁰ - 18 ³⁰ , soboty 7 ⁰⁰ -14 ⁰⁰ . Czas ustalenia usterek lub uszkodzeń oraz naprawy urządzenia nie może być dłuższy niż 2 dni robocze od dnia zgłoszenia.
7.5	W przypadku wystąpienia poważnej awarii niemożliwej do usunięcia w siedzibie Zamawiającego w terminie do 2 dni roboczych od dnia jej zgłoszenia, Wykonawca na wniosek Zamawiającego wstawi zamienny analizator o tych samych parametrach na czas naprawy w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od zgłoszenia awarii.
7.6	Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby w okresie trwania umowy wykonał obowiązkową, okresową, bezpłatną walidację i przeglądy urządzeń (analizatora, czytniki, UPS-y) w pełnym zakresie, które zostaną wykonane przez autoryzowany serwis (raz w roku oraz każdorazowo po naprawie) i zostaną potwierdzone stosownymi dokumentami (raportami), zgodnie z zasadami i wymaganiami GMP. Zamawiający wymaga przedłożenia kompletnego protokołu poszczególnych przeglądów technicznych, walidacji w dniu zakończenia czynności.
7.7	Wykonawca posiada autoryzowany serwis techniczny. Przed podpisaniem umowy Wykonawca zobowiązuje się do pisemnego uzgodnienia z Zamawiającym dokumentów dotyczących przeglądów technicznych, walidacji urządzeń będących przedmiotem umowy oraz Wykonawca przed podpisaniem umowy, dołączy zaświadczenie o posiadaniu autoryzowanego serwisu datowane na 2019 rok w celu prawidłowego i bezpiecznego działania zaoferowanych analizatorów wraz z wyposażeniem dodatkowym.
7.8	Analizator powinien być dostarczony wraz z procedurą utylizacji odpadów powstających w trakcie wykonywania badań zgodnie z obowiązującą procedurą na danym terenie.

2. Termin, miejsce i warunki wykonania zamówienia:

2.1. Wykonawca zobowiązuje się do:

- a) Dostarczenia: dwóch sztuk analizatorów 5-DIFF oraz jednej sztuki analizatora 3-DIFF wraz z wyposażeniem dodatkowym i dokumentacją do wskazanego miejsca w siedzibie Zamawiającego, ul. Czerwonego Krzyża 5/9 we Wrocławiu w terminie nie później niż **do 14 dni roboczych** od dnia podpisania umowy, przy czym dokładna data i godzina dostawy zostanie uzgodniona wcześniej z Zamawiającym.
- b) dostarczenia bezpłatnych odczynników i krwi kontrolnej umożliwiającej wdrożenie nowego systemu wykonywania badań,
- c) uruchomienia i zainstalowania dodatkowych urządzeń i oprogramowania
- d) podłączenia aparatury do systemu „Bank Krwi” i zapewnienia prawidłowej transmisji danych w trakcie trwania umowy – **dotyczy tylko zaoferowanych analizatorów 5-DIFF w ilości 2 sztuk.- (patrz przedmiot zamówienia – rozdz. I ad.1. w SIWZ)**
- e) dostarczenia do akceptacji Zamawiającego planu poszczególnych etapów kwalifikacji oraz wykonanie bezpłatnej udokumentowanej kwalifikacji instalacyjnej, operacyjnej i procesowej zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania

- f) przeprowadzenie walidacji udokumentowanej odpowiednim protokołem przed rozpoczęciem eksploatacji przez Zamawiającego
- g) przeszkolenia personelu podstawowego wskazanego przez Zamawiającego, w terminie uzgodnionym w formie pisemnej z Zamawiającym (dokładne wymagania odnośnie szkoleń pkt. 2.2. poniżej)
- h) oraz podpisania Protokołu Odbioru zawierającego spełnienie powyższych punktów nie później niż **do 14 dni roboczych od dnia podpisania umowy.**
- i) **Wszystkie wymagania i obowiązki wynikające z niniejszego zamówienia wymienione w rozdziale I SIWZ, świadczone będą przez Wykonawcę w ramach wynagrodzenia zawartego w ofercie.**

2.2. Szkolenia dla pracowników:

- a) Wykonawca przeprowadzi bezpłatne szkolenie personelu pracowni hematologicznej w zakresie obsługi analizatorów w ramach instalacji urządzenia w siedzibie Zamawiającego, po uprzednim, pisemnym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym.
- b) Wykonawca przeprowadzi bezpłatne szkolenie personelu pracowni hematologicznej w zakresie użytkowania analizatorów, w tym z przeprowadzaniem wewnętrznej kontroli jakości i konserwacji.
- c) Wykonawca przeprowadzi bezpłatne szkolenie personelu pracowni hematologicznej w zakresie walidacji analizatorów.
- d) Wykonawca przeprowadzi bezpłatne szkolenie personelu pracowni hematologicznej w zakresie transmisji danych z analizatorów do systemu oraz po każdej zmianie oprogramowania.
- e) Wykonawca przeprowadzi bezpłatne szkolenie personelu pracowni hematologicznej w zakresie archiwizacji danych na nośniku zewnętrznym.

2.3. Dokumentacja:

2.3.1. Wykonawca wraz z dostawą analizatorów dostarczy do siedziby Zamawiającego następujące dokumenty:

- a) Instrukcję obsługi urządzenia i dokumentację techniczną niezbędną do prawidłowego korzystania z analizatora w polskiej wersji językowej ze szczegółowym opisem gwarancji i wynikającymi z niej przywilejami użytkownika na czas trwania umowy.
- b) Kartę gwarancyjną dla każdego analizatora wraz z wykazem prac i czynności konserwacyjnych niezbędnych w ramach codziennego korzystania z analizatora oraz wykonywanych w ramach gwarancji- walidacja systemu, naprawy, przeglądy techniczne roczne.
- c) Paszport techniczny dla każdego analizatora
- d) Instrukcję utylizacji odpadów płynnych z analizatora
- e) instrukcję walidacji/ kwalifikacji czytników kodów kreskowych (wewnętrzny i zewnętrzny), w które wyposażone są analizatory

2.3.2. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą odczynników dostarczy do siedziby Zamawiającego następujące dokumenty:

- a) Do pierwszej dostawy Karty Charakterystyki i ulotki odczynnikowe w polskiej wersji językowej, a w przypadku nowej wersji ulotki dołączy nową ulotkę w polskiej wersji językowej.
- b) Razem z każdą dostawą nowej serii odczynników, materiałów zużywalnych i krwi kontrolnej dostarczy certyfikat zwolnienia serii, który jest jednocześnie certyfikatem kontroli jakości

2.4. Dostawy odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych:

- a) Dostawy będą odbywały się sukcesywnie (średnio raz w miesiącu) na podstawie składanych zamówień pisemnych przesyłanych faksem z podaniem pozycji asortymentowych i ilości w terminie **do 5 dni roboczych** od wysłania zamówienia.
- b) Transport przedmiotu zamówienia będzie się odbywał transportem zapewnionym przez Wykonawcę i na jego koszt do magazynu Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9 od pn- pt w godzinach od 8⁰⁰-13⁰⁰.

3. Przedmiot zamówienia wg CPV:

33 69 62 00-7 – odczynniki do badania krwi

33 10 00 00-1 – urządzenia medyczne

II. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

1. udzielenie zamówienia publicznego ubiegać się mogą Wykonawcy, którzy wykażą brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 24 ust. 1 oraz art. 24 ust.5 pkt 1 ustawy P. z. p.

2. Zamawiający nie określił warunków udziału w postępowaniu.
3. Opis sposobu dokonywania oceny niepodlegania wykluczeniu Wykonawcy w postępowaniu:

3.1. Ocena braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z postępowania odbywa się dwuetapowo:

3.1.1. I ETAP

Wstępna ocena braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z postępowania, dokonana zostanie zgodnie z formułą *spełnia – nie spełnia*, w oparciu o informacje zawarte w oświadczeniu wyszczególnionych w rozdz. III. SIWZ w **pkt A)1**. Z treści w/w oświadczenia musi wynikać jednoznacznie, iż Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania.

3.1.2. II ETAP

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, którego wartość jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8, wzywa Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy P. z. p. t. j.:

- aktualnych na dzień złożenia oświadczeń i dokumentów potwierdzających brak podstaw wykluczenia Wykonawcy z postępowania wymienionych w rozdz. III SIWZ: w **pkt A) 2.**

oraz

- aktualnych na dzień złożenia dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, wymienionych w rozdz. III SIWZ: w **pkt E)1 – E)4.**

3. Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy P.z.p., przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy P. z. p. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia (patrz rozdz. III SIWZ, **pkt A) 3**) – **załącznik nr 6. do SIWZ.**

III. WYKAZ OŚWIADCZEN I DOKUMENTÓW JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU WYKAZANIA BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

A. na potwierdzenie wykazania braku podstaw wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia, Wykonawca jest zobowiązany złożyć niżej wymienione oświadczenia i dokumenty:

1. Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24, ust. 1 oraz art.24 ust.5 pkt 1 ustawy P. z. p. (**załącznik nr 1. do SIWZ**).
2. Aktualny 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 P.Z.P.

W przypadku wskazania przez wykonawcę w/w dokumentu, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazany przez Wykonawcę w/w dokument.

3. Oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej; w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu – **Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy P.z.p., przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art.24 ust. 1 pkt 23 ustawy P. z. p. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia (**załącznik nr 6. do SIWZ**).**

Dokumenty i oświadczenia sporządzone w języku obcym są składane wraz tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.

B) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt A) powyżej, t. j.:

1. w pkt A)2 – składa dokument wystawiony w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.
2. Dokument, o których mowa w pkt. B) pkt 1, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.
3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt B)1, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Przepis pkt B) 2 stosuje się odpowiednio.
4. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

C) Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia:

1. składa także aktualne na dzień składania ofert oświadczenia o braku podstaw wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24, ust. 1 oraz art.24 ust.5 pkt 1 ustawy P.z.p. dotyczące tych podmiotów - odrębnie dla każdego z podmiotów – **(załącznik nr 1. do SIWZ).**
2. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy P.z.p., przedstawia w odniesieniu do tych podmiotów dokument wymieniony w pkt A)2.

D) Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (spółka cywilna, konsorcjum)

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia (spółka cywilna, konsorcjum) – art. 23 ust.1 ustawy P.z.p. W takim przypadku Wykonawcy ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.
2. W przypadku składania oferty przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, oraz załączają do oferty – pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie z pkt A) 1 składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie oddzielnie. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia poszczególnych Wykonawców na podst. art. 24, ust. 1 oraz art.24 ust.5 pkt 1 ustawy P.z.p.
4. **Każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zobowiązany jest złożyć samodzielnie** – dokumenty i oświadczenia wymienione w rozdz. III pkt A)1-A)3 SIWZ.
5. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia kopie dokumentów dotyczące każdego z tych Wykonawców są poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę – dotyczy dokumentów wymienionych w pkt A)2.
6. Oświadczenia z pkt A)1 i A)3, składane są w oryginale.

E) Dokumenty w celu potwierdzenia, że oferowana dostawa odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, w terminie określonym zgodnie z art. 26 ust.2. ustawy P. z. p. złożył następujące dokumenty:

- **dotyczy zaoferowanych w ofercie danego Wykonawcy odczynników, krwi kontrolnej, materiałów zużywalnych oraz analizatorów hematologicznych, będących przedmiotem zamówienia:**

1. Dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro podlegających obowiązkowi zgłoszenia/powiadomienia/przeniesienia danych o wyrobie medycznym do diagnostyki in vitro do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t. j. - Dz. U. z 2019 r., poz. 175). wymagana jest kopia potwierdzona za zgodność z oryginałem:

a) aktualne zgłoszenia/powiadomienia do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych posiadające niepowtarzalny, dwunastocyfrowy identyfikator dokumentu, widoczny z lewej strony stopki na każdej stronie formularza

albo

b) aktualne potwierdzenia przeniesienia danych o wyrobie medycznym do diagnostyki in vitro wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro nie podlegających obowiązkowi zgłoszenia/powiadomienia/przeniesienia należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem dlaczego obowiązkowi nie podlegają;

2. Certyfikat Zgodności wydany przez Jednostkę Notyfikowaną poświadczający, że dany wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest zgodny z zasadniczymi wymaganiami – jeżeli nie dotyczy danego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem dlaczego obowiązkowi nie podlega

3. Deklaracja Wytwórcy (Producenta) lub jego autoryzowanego przedstawiciela o spełnianiu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.

4. Specyfikacja techniczna zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro w polskiej wersji językowej – dotyczy zaoferowanego w ofercie Wykonawcy każdego analizatora hematologicznego.

F) Pozostałe dokumenty:

1. W przypadku, gdy oferta lub oświadczenie z pkt A)1 podpisane są przez pełnomocnika, do oferty należy dołączyć pełnomocnictwo, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie dokumentów dołączonych do oferty. Wykonawca musi dołączyć do oferty oryginał pełnomocnictwa lub kopię pełnomocnictwa poświadczoną za zgodność z oryginałem przez notariusza lub mocodawcę.

2. Do oferty Wykonawca załączy oświadczenie na podstawie art. 36b ustawy Prawo zamówień publicznych (załącznik nr 2. do SIWZ)

3. Wypełniony formularz oferty (załącznik nr 3. do SIWZ)

4. Zaakceptowany projekt umowy (załącznik nr 4. do SIWZ)

G) Pozostałe informacje:

1. Jeżeli wykonawca nie złożył wymaganych oświadczeń lub/i dokumentów o którym mowa w art. 25a ust. 1, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez zamawiającego wątpliwości, zamawiający wzywa do ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub do udzielania wyjaśnień w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub udzielenia wyjaśnień oferta wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

2. Jeżeli wykonawca nie złożył wymaganych pełnomocnictw albo złożył wadliwe pełnomocnictwa, zamawiający wzywa do ich złożenia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

3. Zamawiający wzywa także, w wyznaczonym przez siebie terminie, do złożenia wyjaśnień dotyczących oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1.

4. **W/w dokumenty mogą być przedstawione w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem (oprócz oświadczeń wymienionych w pkt A)1; C)1 – jeżeli dotyczy, pkt A)3 oraz pkt F)2-4 które mają być przedstawione tylko w formie oryginału; oraz dokumentu F)1 – którego kopia ma być poświadczona za zgodność z oryginałem przez notariusza lub mocodawcę).**

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

6. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz tłumaczeniem na język polski.

7. W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w pkt A) 2 – A)3, i pkt B)1, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnymi i bezpłatnych baz danych, zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.

8. W przypadku, o którym mowa w pkt 2. Powyżej, zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez wykonawcę i pobranych samodzielnie przez zamawiającego dokumentów.

9. Oświadczenie wymienione w: pkt A)1 ; C)1– jeżeli dotyczy, oraz dokumenty wymienione w pkt F)1- F)2 i F)4 Wykonawca dostarcza wraz z wypełnionym formularzem ofertowym na dzień składania ofert.

10. Oświadczenie, o którym mowa w pkt A)3 Wykonawca składa w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej przez Zamawiającego informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy P.z.p.

11. Dokumenty i oświadczenia wymienione w pkt A)2 oraz w pkt E)1 – E)4 składa Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, w terminie określonym zgodnie z art. 26 ust.2. ustawy P.z.p.

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

1. W całym postępowaniu o zamówienie publiczne obowiązuje forma pisemna.

2. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazane faksem lub e-mailem uważa się za złożone w terminie, jeżeli ich treść dotarła do adresata przed upływem terminu i została niezwłocznie potwierdzona pisemnie z zachowaniem stosownych terminów.

3. Jeżeli Zamawiający i Wykonawcy przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem, każda ze stron na żądanie drugiej – niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania. Zamawiający dopuszcza formę elektroniczną.

4. Postępowanie, którego dotyczy niniejszy dokument oznaczone jest znakiem: **9/P/2019** Wykonawcy we wszystkich kontaktach winni powoływać się na ten znak.

5. Wykonawcy mogą się zwrócić do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ na adres mailowy centrum@rckik.wroclaw.pl. Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego udzielenia wyjaśnień, jednak nie później niż: na 2 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

6. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 5 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.

7. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt.

8. Zamawiający prześle jednocześnie treść zapytań wraz z wyjaśnieniami wszystkim Wykonawcom, którym doręczono SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania oraz umieści je na stronie internetowej

www.rckik.wroclaw.pl

9. Zgodnie z postanowieniami art. 38 ust. 4 Ustawy, w uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu do składania ofert zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Dokonaną zmianę SIWZ umieszcza ją na stronie internetowej **www.rckik.wroclaw.pl**.

10. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuża termin składania ofert i informuje o tym Wykonawców, którym przekazano Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia oraz umieszcza ją na stronie internetowej **www.rckik.wroclaw.pl**

11. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuża termin składania ofert i dokonaną zmianę treści SIWZ udostępnia na stronie internetowej **www.rckik.wroclaw.pl/**

12. Osobami uprawnionymi przez Zamawiającego do kontaktów z wykonawcami są:

a) w sprawach merytorycznych: Kierownik Pracowni Hematologii – Aleksandra Misiaszek

b) w sprawach formalnych:

- Młodszy specjalista ds. Zamówień Publicznych – Angela Wesółowska.

V. SPOSÓB PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. SIWZ wraz z załącznikami zamieszczona jest na stronie internetowej www.rckik.wroclaw.pl/

2. Wymagania i zalecenia ogólne:

- Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę, na całość przedmiotu zamówienia – Zamawiający nie przewiduje podziału zamówienia na części na podstawie art. 36aa ustawy Pzp.

- ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej,

- wymaga się, by oferta była przygotowana zgodnie z wymogami określonymi w SIWZ w formie zapewniającej pełną czytelność jej treści, złożoną tak, aby uniemożliwić jej zdekompletowanie (np. spięta, zszyta),

- oferta powinna być napisana w języku polskim, na komputerze lub inną trwałą i czytelną techniką oraz podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania firmy na zewnątrz i zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej cenie oferty ,

- w przypadku, gdy oferta podpisana jest przez pełnomocnika, do oferty należy dołączyć pełnomocnictwo,

- wszystkie strony/kartki oferty i dokumentów składanych wraz z ofertą, winny być ponumerowane, a w treści oferty winna być umieszczona informacja o ilości stron/kartek na którą składa się oferta wraz z załącznikami,

- wymaga się, by oferta była dostarczona w opakowaniu uniemożliwiającym odczytanie jej zawartości bez uszkodzenia tego opakowania, opatrzona informacją o adresacie, numerem sprawy, firmie (nazwie) oraz adresie Wykonawcy, tzn. oferta powinna posiadać oznaczenie:

„Oferta do przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa w okresie 36 miesięcy odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych do wykonywania badań w ilości 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) oraz do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych (CBC+ 3-DIFF) wraz z dzierżawą 3 szt. analizatorów hematologicznych dla RCKiK we Wrocławiu” – nr sprawy 9/P/2019

dostarczyć do: 10.06.2019r r. do godz. 12:00 / termin składania ofert

nie otwierać przed: 10.06.2019r r. godz.13:00/ termin otwarcia ofert

- Wszystkie strony oferty winny być podpisane lub parafowane przez Wykonawcę.

- Wymaga się, aby wszelkie poprawki były dokonane w sposób czytelny i dodatkowo opatrzone datą dokonania poprawki oraz parafą osoby podpisującej ofertę.

- Wymaga się, by oferta cenowa była wyrażona w PLN,

- Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.

3. Składający ofertę pozostaje nią związany przez okres 30 dni.

4. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

VI. WADIUM

1. Każda oferta musi być zabezpieczona wadium w wysokości:

6 500,00 PLN (słownie: sześć tysięcy pięćset 00 / 100 PLN)

2. Wadium może być wniesione w jednej lub kilku następujących formach:

a) pieniądzu

b) 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 2000r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.

Wadium w formie pieniężnej należy wnieść na rachunek bankowy Zamawiającego:

Bank Gospodarstwa Krajowego – Oddział we Wrocławiu, konto nr: 45 1130 1033 0018 8001 5520 0002

Wadium wnoszone w formie poręczenia bankowego, gwarancji bankowej, gwarancji ubezpieczeniowej lub poręczeniach udzielanych przez Polską Agencję Rozwoju Przedsiębiorczości, należy złożyć w formie oryginału w sekretariacie Zamawiającego w pok. Nr S.3.07. **Nie należy załączać oryginału przelewu wadium w pieniądzu do oferty.**

3. Z treści gwarancji (poręczenia) musi jednoznacznie wynikać jaki jest sposób reprezentacji Gwaranta. Gwarancja musi być podpisana przez upoważnionego (upelnomocnionego) przedstawiciela Gwaranta.

Podpis winien być sporządzony w sposób umożliwiający jego identyfikację art. złożony wraz z imienną pieczętką lub czytelny (z podaniem imienia i nazwiska). Z treści gwarancji winno wynikać bezwarunkowo, na każde pisemne żądanie zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie Gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 46 ust. 4a i ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych.

4. Wadium może być wniesione najpóźniej do wyznaczonego terminu składania ofert, tj. do 10-06-2019r. do godz. 12:00.

5. Wadium wniesione w pieniądzu będzie skuteczne, jeżeli w podanym wyżej terminie znajdzie się na rachunku bankowym Zamawiającego

6. Oferta Wykonawcy, który nie wniesie wadium w pieniądzu lub nie zabezpieczy oferty akceptowalną formą wadium (wzór - *załącznik nr 5. do SIWZ*) lub który wniesie wadium w sposób nieprawidłowy, zostanie odrzucona na podst. art. 89 ust. 1 pkt 7b ustawy P.z.p.

7. Zamawiający zwróci wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a ustawy Pz.p.

8. 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.

9. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium, na wniosek Wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.

10. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie pkt 8, jeżeli w wyniku ostatecznego rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.

11. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1, 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.

12. Wadium Wykonawcy, którego oferta została wybrana, zostanie zatrzymane wraz z odsetkami w przypadku, gdy Wykonawca:

- odmówi podpisania umowy na warunkach określonych ofercie,
- nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy (jeżeli dotyczy);
- zawarcie umowy stanie się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
- **Zamawiający informuje, iż nie posiada umowy z bankiem prowadzącym rachunek w zakresie potwierdzania podpisów i przekazywania wniosków z tytułu wadium.**

Dokumenty wadialne zawierające warunek: przekazania żądania wypłaty za pośrednictwem banku prowadzącego rachunek Zamawiającego, jako Beneficjenta gwarancji, który miałby potwierdzić, że podpisy złożone na żądaniu wypłaty należą do osób uprawnionych do zaciągania zobowiązań majątkowych w imieniu Zamawiającego, jako Beneficjenta gwarancji – nie będą akceptowane przez Zamawiającego.

VII. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy na pokrycie roszczeń z tytułu niewykonania lub niewłaściwego wykonania umowy.

VIII. TERMIN I MIEJSCE SKŁADANIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie – sekretariacie Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9 **do dnia 10-06-2019r. do godz.12:00** lub przesłać na adres Zamawiającego do wyznaczonego terminu.

2. Wykonawca może wprowadzić zmiany w złożonej ofercie lub ją wycofać, pod warunkiem, że uczyni to przed terminem składania ofert. Zarówno zmiana jak i wycofanie oferty wymagają zachowania formy pisemnej.

3. Zmiany dotyczące treści oferty powinny być przygotowane, opakowane i zaadresowane w ten sam sposób co oferta. Dodatkowo opakowanie, w którym jest przekazywana zmieniona oferta należy opatrzyć napisem: ZMIANA.

4. Powiadomienie o wycofaniu oferty powinno być opakowane i zaadresowane w ten sam sposób co oferta. Dodatkowo opakowanie, w którym przekazywane jest to powiadomienie powinno być opatrzone napisem: WYCOFANIE.

5. Ofertę złożoną po terminie zwraca się bez otwierania.

IX. TERMIN OTWARCIA OFERT

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 10-06-2019r. o godz.13:00 w siedzibie Zamawiającego w pok.S.406.

2. Wykonawcy mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert. W przypadku nieobecności Wykonawcy przy otwieraniu ofert, Zamawiający prześle mu informację z otwarcia ofert, na pisemny wniosek.

3. Bezpośrednio przed otwarciem ofert zamawiający podaje kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

4. Podczas otwarcia ofert podaje się nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofercie.

5. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieszcza na stronie internetowej www.rckik.wroclaw.pl informacje dotyczące:

- a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
- b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
- c) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

X. OPIS SPOSOBU OBLICZANIA CENY OFERTY

1. Cena oferty obejmować będzie w szczególności między innymi :

- a/ wartość przedmiotu umowy,
- b/ koszty transportu zagranicznego (o ile wystąpią) i krajowego do siedziby Zamawiającego,
- c/ koszty ubezpieczenia towaru za granicą (o ile wystąpią) i w kraju do czasu przekazania go do Zamawiającego,
- d/ koszty opakowania i znakowania wymaganego do przewozu (o ile wystąpią),
- e/ koszty załadunku i rozładunku oraz transportu wewnętrznego u Zamawiającego,
- f/ cło i koszty odprawy celnej (o ile wystąpi)
- g/ koszty kontroli międzynarodowej (o ile wystąpi),
- h/ podatek VAT.

2. Cenę oferty, należy podać w obowiązujących jednostkach pieniężnych, tj. w pełnych złotych i zaokrąglonych zgodnie z zasadami matematycznymi groszach (z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku). Definicję ceny dla potrzeb zamówień publicznych zastosowano z ustawy z dnia 9 maja 2014, o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz.U.2017.1830 t.j. z dnia 2017.10.03– art. 3 ust.1i ust.2) oraz ustawy z dnia 7 lipca 1994 o denominacji złotego (Dz.U.1994.84.386 z dnia 1994.07.25– art. 1 ust.2). Sposób zaokrąglenia został określony w art. 106 e, ust. 11 ustawy z dnia 11 marca 2004 r., o podatku od towarów i usług (Dz.U.2018.2174 t.j. z dnia 2018.11.21).

3. Do oceny będzie brana pod uwagę wartość ogólna oferty – brutto. Cena oferty powinna być podana w złotych polskich cyfrowo i słownie. Cena oferty brutto zostanie wprowadzona do umowy.

XI. KRYTERIA OCENY OFERT.

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

L.p.	Kryteria	Ranga (znaczenie) kryterium
1.	Oferowana cena- OC	60%
2.	Serwis- pod pojęciem serwis Zamawiający ma na myśli „czas reakcji serwisu”, rozumiany jako konieczność dojazdu do Zamawiającego w czasie do 24 godzin od momentu zgłoszenia awarii analizatora/ów hematologicznego/ych wraz z wyposażeniem dodatkowym przez Zamawiającego– S-CRS	40%
	OGÓLEM:	100%

2. Sposób obliczania wartości punktowej ocenianego kryterium:

2.1. Kryterium z poz. 1 – oferowana cena:

$$\text{Oferowana Cena} = \frac{\text{Najniższa oferowana cena brutto}}{\text{Cena badanej oferty brutto}} \times 60\% \times 100 \text{ pkt}$$

Za kryterium „oferowana cena” Zamawiający może przyznać ofercie przy randze (R) 60% maksymalnie 60 pkt. Maksymalną ilość punktów za kryterium 2.1. Zamawiający przyzna ofercie z najniższą ceną. Pozostałe oferty otrzymają proporcjonalnie mniej punktów.

2.2. Kryterium z poz.2 - serwis:

2.2.1. Pod pojęciem „serwis” Zamawiający rozumie „czas reakcji serwisu”, rozumiany jako konieczność dojazdu do Zamawiającego w czasie wynoszącym **do 24 godzin** od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego awarii analizatora/ów hematologicznego/yh wraz z wyposażeniem dodatkowym, zadeklarowanym w ofercie Wykonawcy – **patrz załącznik ofertowy nr 3. do SIWZ – pkt 15.**

Za kryterium „serwis” Zamawiający może przyznać ofercie przy randze (R) 40% 40 pkt za spełnienie przez Wykonawcę wyżej opisanego warunku, t. j. zaoferowania w złożonej ofercie do przedmiotowego postępowania „czasu reakcji serwisu” wynoszącego **do 24 godzin** od momentu zgłoszenia awarii analizatora/ów hematologicznego/yh wraz z wyposażeniem dodatkowym przez Zamawiającego.

Stwierdzenie posiadania w/w wymogu nastąpi w wyniku oświadczenia Wykonawcy znajdującego się w złożonej ofercie w przedmiotowym postępowaniu – **patrz załącznik ofertowy nr 3. do SIWZ – pkt 15.**

2.2.2. W przypadku braku wpisania wartości „czasu reakcji serwisu” lub wpisania wartości większej od 24 godzin spowoduje, że Wykonawca otrzyma za kryterium „serwis” przy randze (R) 40% 0 pkt. Wpisanie wartości powyżej 48 godzin spowoduje odrzucenie Wykonawcy z przedmiotowego postępowania.

2.3. Ocenę końcową oferty stanowi suma uzyskanych punktów za poszczególne kryteria oceny ofert, tj. 2.1. oraz 2.2., czyli wartość punktowa kryterium „oferowana cena” za całość przedmiotu zamówienia podanego w ofercie - 2.1. + wartość punktowa kryterium „serwis” - 2. 2.

2.3.1. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyska najwięcej punktów obliczonych w oparciu o ustalone kryteria i przyjętą metodę oceny ofert. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wzywa Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen lub kosztów wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.

Ocena Końcowa(OK) wyliczona będzie wg poniższego wzoru:

$$\text{OK} = \text{OC} + \text{S}$$

gdzie:

OC- ilość punktów uzyskana w kryterium „oferowana cena”

S – ilość punktów uzyskana w kryterium „serwis”

XII. ROZLICZENIA FINANSOWE

1. Rozliczenia finansowe pomiędzy Zamawiającym a wybranym Wykonawcą prowadzone będą w PLN.
2. Zapłata przelewem na konto Wykonawcy:
 - 2.1.- za każdorazową dostawę odczynników , materiałów zużywalnych i krwi kontrolnej będących przedmiotem zamówienia wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT;
 - 2.2. - Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty miesięcznego czynszu za dzierżawę za przedmiot umowy przelewem na konto Wykonawcy z dołu w terminie do 20-go dnia następnego miesiąca na podstawie faktur VAT doręczonych Zamawiającemu. Obowiązek zapłaty pierwszego miesięcznego czynszu dzierżawy liczony jest od dnia następnego po terminie wskazanym w protokole odbioru, o którym mowa w **rozdz. I SIWZ pkt 2.1. ppkt h).**
3. Płatność będzie dokonywana przelewem na wskazane w fakturze konto Wykonawcy. Zamawiający wymaga, aby na fakturze był zamieszczony nr umowy, której dotyczy dana płatność.
4. Jako datę zapłaty faktury przyjmuje się datę złożenia w banku przez Zamawiającego dokumentu polecenia przelewu.

XIII. JAWNOŚĆ POSTĘPOWANIA

1. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 96 ust. 3 Ustawy oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeśli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa (art. 8 ust.3 ustawy P.z.p.).
 - 1.1.Przez tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r., o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U.2018.419 t.j. z dnia 2018.02.26) rozumie się, informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującym się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności, tzn. jeśli Wykonawca składając ofertę, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
2. Stosowne zastrzeżenie wraz z wykazaniem w trybie art. 8 ust. 3 ustawy P. z. p., że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, Wykonawca winien złożyć w ofercie złożonej w przedmiotowym postępowaniu, nie później niż w terminie składania ofert. W przeciwnym razie brak takiego wykazania w trybie j. w. spowoduje, że Zamawiający uzna całą zawartość danej oferty jako jawną z całymi konsekwencjami tego działania. W razie wniosku o udostępnienie taka oferta będzie w całości ujawniona.
3. 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.
4. Wykonawca w szczególności nie może zastrzec informacji dotyczących: ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofercie. (art. 86 ust.4 ustawy P.z.p.).
5. Dopuszczalne jest po upływie terminu składania ofert:
 - 5.1. złożenie wyjaśnień na podst. następujących artykułów ustawy P. z. p., t. j.: 26 ust.4; 87 ust.1 i art. 90 ust.1.;
 - 5.2. złożenie dokumentów na podstawie art. 26 ust.1 lub 26 ust.2 P.z.p
- przez Wykonawcę zastrzeżonych jako „tajemnica przedsiębiorstwa” wraz z wykazaniem, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
6. Brak wykazania , że informacje zawarte w dokumentach lub oświadczeniach określonych w pkt 5 powyżej stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa spowoduje, że Zamawiający uzna całą zawartość powyższych dokumentów/oświadczeń w całości za jawną z całymi konsekwencjami tego działania.

XIV. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYŚLUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA.

1. Wykonawcom, których interes prawny w uzyskaniu zamówienia doznał lub może doznać uszczerbku w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Ustawy przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale VI w/w Ustawy.

2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
3. Jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8, odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - 1) wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
 - 2) określenia warunków udziału w postępowaniu;
 - 3) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
 - 4) odrzucenia oferty odwołującego;
 - 5) opisu przedmiotu zamówienia;
 - 6) wyboru najkorzystniejszej oferty.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa KIO 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.
5. 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 nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
6. Odwołanie dotyczące treści ogłoszenia, a także dotyczące postanowień SIWZ, wnosi się w terminie 5 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub zamieszczeniu SIWZ na stronie internetowej.
7. Odwołanie dotyczące nie przesłania wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej wnosi się nie później niż w terminie: 15 dni od dnia publikacji w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.
8. Odwołanie w wyniku nie opublikowania w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia wnosi się nie później niż w terminie 1 miesiąca od dnia zawarcia umowy.
9. Odwołanie powinno:
 - wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy,
 - zawierać zwięzłe przytoczenie zarzutów,
 - określać żądanie,
 - wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
10. Zamawiający przesyła niezwłocznie, nie później niż w terminie 2 dni od dnia otrzymania, kopię wniesionego odwołania innym wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu, a jeżeli odwołanie dotyczy treści ogłoszenia lub postanowień SIWZ zamieszcza ją również na stronie internetowej, wzywając wykonawców do przystąpienia do postępowania odwoławczego.
11. Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu, a jego kopię przesyła się zamawiającemu oraz wykonawcy wnoszącemu odwołanie.
12. Wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.
13. Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego Wykonawcy do postępowania odwoławczego nie później niż do czasu otwarcia rozprawy. KIO uwzględnia opozycję, jeżeli zgłaszający opozycję uprawdopodobni, że Wykonawca nie ma interesu w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystąpił; w przeciwnym razie KIO oddala opozycję.
14. Zamawiający może wnieść odpowiedź na odwołanie. Odpowiedź na odwołanie wnosi się w formie pisemnej lub ustnie do protokołu.
15. W przypadku uwzględnienia przez zamawiającego w całości zarzutów przedstawionych w odwołaniu Izba może umorzyć postępowanie na posiedzeniu niejawnym bez obecności stron oraz uczestników postępowania odwoławczego, którzy przystąpili do postępowania po stronie wykonawcy, pod warunkiem że w postępowaniu odwoławczym po stronie zamawiającego nie przystąpił w terminie żaden wykonawca. W takim przypadku zamawiający wykonuje, powtarza lub unieważnia czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgodnie z żądaniem zawartym w odwołaniu.

16. Jeżeli uczestnik postępowania odwoławczego, który przystąpił do postępowania po stronie zamawiającego, nie wnieśli sprzeciwu co do uwzględnienia w całości zarzutów przedstawionych w odwołaniu przez zamawiającego, KIO umarza postępowanie, a zamawiający wykonuje, powtarza lub unieważnia czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgodnie z żądaniem zawartym w odwołaniu.

16a. W przypadku uwzględnienia przez zamawiającego części zarzutów przedstawionych w odwołaniu i wycofania pozostałych zarzutów przez odwołującego, KIO może umorzyć postępowanie na posiedzeniu niejawnym bez obecności stron oraz uczestników postępowania odwoławczego, którzy przystąpili do postępowania po stronie wykonawcy, pod warunkiem że w postępowaniu odwoławczym po stronie zamawiającego nie przystąpił w terminie żaden wykonawca albo wykonawca, który przystąpił po stronie zamawiającego nie wniósł sprzeciwu wobec uwzględnienia części zarzutów. W takim przypadku zamawiający wykonuje, powtarza lub unieważnia czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgodnie z żądaniem zawartym w odwołaniu w zakresie uwzględnionych zarzutów.

17. Jeżeli uczestnik postępowania odwoławczego, który przystąpił do postępowania po stronie zamawiającego, wnieśli sprzeciw wobec uwzględnienia zarzutów przedstawionych w odwołaniu w całości albo w części, gdy odwołujący nie wycofa pozostałych zarzutów odwołania, KIO rozpoznaje odwołanie.

17a. W przypadku uwzględnienia przez zamawiającego zarzutów w części, gdy po jego stronie do postępowania odwoławczego nie przystąpił w terminie żaden wykonawca, a odwołujący nie wycofał pozostałych zarzutów, KIO rozpoznaje odwołanie w zakresie pozostałych zarzutów.

18. Sprzeciw wnosi się w formie pisemnej lub ustnie do protokołu.

19. Od orzeczenia KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu na podstawie art. 198a -198g ustawy P.z.p .

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

1. Jeżeli Zamawiający dokona wyboru ofert, umowa w sprawie realizacji zamówienia publicznego zostanie zawarta z Wykonawcą, który spełni wszystkie przedstawione wymagania.

2. Zamawiający wybiera ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w SIWZ.

3. Zamawiający informuje niezwłocznie 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

4) unieważnieniu postępowania

- podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

4. Zamawiający udostępnia informacje, o których mowa w pkt 3 ppkt 1 i ppkt 4, na stronie internetowej.

5. Zamawiający może nie ujawniać informacji, o których mowa w pkt.3, jeżeli ich ujawnienie byłoby sprzeczne z ważnym interesem publicznym.

6. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183 ustawy P.z.p, w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni - jeżeli zostało przesłane w inny sposób - w przypadku zamówień, których wartość jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8., z zastrzeżeniem art. 94 ust. 2 pkt 1 ustawy tj. gdy Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem 5 lub odpowiednio 10 dni, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia została złożona tylko jedna oferta, nie później jednak niż przed upływem terminu związania ofertą.

7. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzenia ich ponownej oceny, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy P.z.p.

8. W przypadku, gdy zostanie wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

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

1. Pełna treść projektów umowy znajduje się *w załączniku nr 4. do SIWZ.*

2. Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia niżej wymienionych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy. Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić wyłącznie za zgodą obu stron wyrażoną w formie pisemnego aneksu – pod rygorem nieważności. Zmiany mogą dotyczyć:

a) zmiany stawki podatku VAT – w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, Zamawiający dopuszcza możliwość zwiększenia lub zmniejszenia wynagrodzenia brutto Wykonawcy o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT;

b) zmiana terminu obowiązywania umowy za zgodą Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania zmiany terminu obowiązywania umowy, t. j. przedłużenie terminu trwania umowy – wydłużenie czasu trwania dzierżawy aparatury za zgodą Wykonawcy w sytuacji niewykonania 304 000 badań morfologii krwi przed upływem pierwotnego terminu obowiązywania umowy – wtedy wartość przedmiotu umowy ulegnie zmianie o koszt dodatkowej dzierżawy (ilość dodatkowych miesięcy, jednak nie więcej niż 6 miesięcy, pomnożona przez koszt jednomiesięcznej dzierżawy urządzeń podany w ofercie)

c) zmiana nazwy własnej lub numeru katalogowego odczynników, materiałów zużywalnych, krwi kontrolnej - zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego w/w lub podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a wyrób będzie spełniał wszelkie wymagania diagnostyczne, wymagania prawne i jakościowe określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, potwierdzone stosownymi dokumentami oraz zmiana ta nie będzie powodowała wzrostu jednostkowej ceny netto danego wyrobu określonej w ofercie z dn.....: ;

d) zmiana terminów ważności odczynników, materiałów zużywalnych, krwi kontrolnej – zmiana ta może być związana z koniecznością przyspieszenia dostawy, przedłużającym się czasem akceptacji wyników postępowania, opóźnieniami związanymi ze zwalnianiem serii i nie będzie miała wpływu na stopień wykorzystania wyrobu.;

e) zmiana warunków i terminów poszczególnych dostaw odczynników, materiałów zużywalnych, krwi kontrolnej (liczba, miejsce dostawy, opakowanie zewnętrzne) – zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, celnych, opóźnień związanych ze zwalnianiem serii, jak również w dystrybucji i magazynowaniu wyrobu;

f) zmiany numeru katalogowego urządzenia/akcesoria/ dodatkowego wyposażenia będącego przedmiotem dzierżawy – zmiana ta może być związana z ulepszeniem, z nowocześniejszymi technologiami, pod warunkiem, że ta zmiana nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a produkt będzie spełniał wszystkie wymagania określone w SIWZ; - dotyczy przypadku gdy pomiędzy składaniem oferty a realizacją zamówienia zostanie ograniczona dostępność zaoferowanego urządzenia będącego przedmiotem umowy dzierżawy;

g) zmiana nazwy własnej urządzenia będącego przedmiotem umowy (analyzerów hematologicznych/ dodatkowego wyposażenia/akcesoria) – w przypadkach zaprzestania produkcji przez producenta oferowanego przez Wykonawcę analizatora hematologicznego lub jego elementu/ dodatkowego wyposażenia/akcesoria, jeśli Wykonawca pomimo dołożenia należytej staranności nie mógł uzyskać takiej informacji do chwili zawarcia umowy. W takim wypadku Wykonawca musi wykazać, iż dołożył należytej staranności, aby uzyskać od producenta informacje odnośnie kontynuowania lub zaprzestania produkcji oferowanego przez siebie analizatora/ dodatkowego wyposażenia/akcesoria i zaoferować w zamian inne urządzenia o nie niższych parametrach technicznych i funkcjonalności, kompatybilne z zaoferowanymi odczynnikami, krwią kontrolną i materiałami zużywalnymi i spełniające wszystkie wymagania opisu przedmiotu zamówienia;

h) zmiana danych Wykonawcy (np.: zmiana siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikając z przekształcenia podmiotowego po stronie Wykonawcy, np.: w formie sukcesji uniwersalnej.

3. Zamawiający zastrzega sobie również możliwość zmiany, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, w przypadku:

a) zmiany w obowiązujących przepisach prawa mające wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmiany sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego skutkującej brakiem możliwości realizacji przedmiotu umowy,

b) powstania nadzwyczajnych okoliczności (niebędących „siłą wyższą”), grożące rażąco stratą, których strony nie przewidziały przy zawarciu umowy.

4. Zamawiający przewiduje także możliwość wprowadzenia zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy z tytułu realizacji Umowy, w przypadku:

4.1. zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę. Jeśli zmiana ta będzie powodować zwiększenie kosztów po stronie Wykonawcy, Zamawiający dopuszcza możliwość waloryzacji wynagrodzenia na pisemny, uargumentowany wniosek Wykonawcy,

4.2. zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne. Jeśli zmiana ta będzie powodować zwiększenie kosztów po stronie Wykonawcy, Zamawiający dopuszcza możliwość zwiększenia wynagrodzenia jeśli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający dopuszcza możliwość waloryzacji wynagrodzenia na pisemny, uargumentowany wniosek Wykonawcy.

- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia.

XVII. Informacja o przetwarzaniu danych osobowych w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.

Zgodnie z życie Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. U. UE. L. z 2016 r. Nr 119, str. 1 z późn. zm.).- RODO; Regionalne Centrum jako administrator danych, zgodnie z art. 13 ust. 1 jest zobowiązany do przekazania poniższych informacji.

Czyje dane są przetwarzane?	Dane Wykonawców będących osobami fizycznymi lub prowadzącymi działalność gospodarczą oraz dane pełnomocników lub innych osób, którymi Wykonawca posługuje się w związku z ubieganiem się oraz wykonywaniem zamówienia publicznego.
Jakie dane są przetwarzane?	Przetwarzamy przekazane przez Wykonawców w ofercie i umowie dane dotyczące tożsamości oraz kontaktu. Jeśli wymaga tego przepis prawa zbierane są również dane – oświadczenia, zaświadczenia i inne potwierdzenia, że osoba wykonująca usługę jest zatrudniona na podstawie umowy o pracę – zgodnie z art. 29 ust. 3a w związku z art. 143 ustawy P.z.p.
Kto jest administratorem moich danych?	Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. prof. dr. hab. Tadeusza Dorobisza z siedzibą we Wrocławiu 50-345, ul. Czerwonego Krzyża 5/9 (Regionalne Centrum).
Z kim można się kontaktować w razie pytań lub wątpliwości dotyczących moich danych?	Inspektorem ochrony danych Regionalnego Centrum jest Pan Szymon Żywicki, kontakt za pomocą - poczty mail: odo@rckik.wroclaw.pl oraz w dni robocze od 7 do 14:30 pod nr tel. (71) 371 59 31, tel. kom. 509 226 728.
Dlaczego przetwarzacie moje dane?	Regionalne Centrum musi wypełniać obowiązki prawne związane z odpowiednim postępowaniem w procedurze udzielania zamówień publicznych. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane zgodnie z art. 6 ust. 1 lit. c RODO w związku z Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) oraz zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096 z późn. zm.).
Kto będzie miał dostęp do moich danych?	Odbiorcą Pani/Pana danych osobowych będą upoważnieni pracownicy Regionalnego Centrum, podmioty współpracujące z Regionalnym Centrum oraz podmioty, którym Pani/Pana dane zostaną powierzone do przetwarzania na podstawie umów powierzenia danych osobowych oraz osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp. Pani/Pana dane mogą być przetwarzane w sposób zautomatyzowany, ale nie będą profilowane.
Jak długo będą przetwarzane moje dane?	Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres

	przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.
Jakie prawa mi przysługują?	<p>Każda osoba, której dane dotyczą, ma prawo dostępu do treści swoich danych, prawo ich sprostowania oraz żądania ograniczenia przetwarzania. Ma Pani/Pan prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, iż przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO.</p> <p>¹Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.</p> <p>²Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.</p>
Dlaczego muszę podać moje dane?	Podanie danych osobowych w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest niezbędne i wynika z przepisów ustawy Pzp, niepodanie określonych, wymaganych przez Zamawiającego danych osobowych może skutkować brakiem możliwości uczestniczenia w procedurze i udzielenia zamówienia publicznego.
Klauzule informacyjne Regionalnego Centrum dostępne są na stronie internetowej http://rckik.wroclaw.pl/krwiodawstwo-RODO-125-14.html	

31.05.2019r.

Dyrektor
Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. Prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
Krzysztof Dworak

.....
/Data/.....
/Podpis Dyrektora/**Załączniki:**

1. Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24, ust. 1 oraz art. 24, ust.5 pkt 1 ustawy P. z. p. – załącznik nr 1. do SIWZ.
2. Oświadczenie z art. 36 b ustawy P. z. p. – załącznik nr 2. do SIWZ.
3. Wypełniony formularz oferty - załącznik nr 3. do SIWZ.
4. Projekt umowy- załącznik nr 4. do SIWZ.
5. Wzór gwarancji wadialnej – załącznik nr 5. do SIWZ.
6. Oświadczenie Wykonawcy o przynależności lub braku przynależności do samej grupy kapitałowej (o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy P. z. p.) – załącznik nr 6. do SIWZ
7. Wycena odczynników, materiałów zużywalnych i krwi kontrolnej do wykonania przedmiotu zamówienia- załącznik nr 1A i 1B do oferty.

Zamawiający:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
ul. Czerwonego Krzyża 5/9
50-345 Wrocław

Wykonawca:

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu:

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie Wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa w okresie 36 miesięcy odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych do wykonywania badań w ilości 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) oraz do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych (CBC+ 3-DIFF) wraz z dzierżawą 3 szt. analizatorów hematologicznych dla RCKiK we Wrocławiu” – nr sprawy 09/P/2019, prowadzonego przez RCKiK Wrocław oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp .

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

NR SPRAWY 09/P/2019

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art.
ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14,
16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie
art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....
.....
.....
.....

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, na którego/ych zasoby
powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.: (podać pełną
nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o
udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

[UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział możliwość, o której mowa w art. 25a ust. 5 pkt 2 ustawy Pzp]

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, będącego/ych podwykonawcą/ami:
..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od
podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
z art. 36 b ustawy P. z. p.
(Dz. U. z 2018 r., poz. 1986, ze zm.)
- NR SPRAWY 09/P/2019

(proszę zaznaczyć odpowiednie oświadczenie. Część 2.1. wypełnić jeżeli dotyczy).

1. Oświadczamy, że żadnej z części zamówienia nie powierzymy podwykonawcom.

2. Oświadczamy, że część zamówienia, a mianowicie:

- _____
- _____
- _____

powierzymy podwykonawcom.

2.1. Powierzone zadania zostaną wykonane przez następujących podwykonawców (podać część oraz firmę podwykonawcy):

- _____
- _____
- _____

Data.....

Podpis Wykonawcy.....

/PIECZĘĆ WYKONAWCY/

FORMULARZ OFERTOWY

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu w postępowaniu o zamówienie publiczne prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 144 000 EURO na: „Dostawa w okresie 36 miesięcy odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych do wykonywania badań w ilości 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) oraz do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych (CBC+ 3-DIFF) wraz z dzierżawą 3 szt. analizatorów hematologicznych dla RCKiK we Wrocławiu, t. j.:

WYKONAWCA:

1.Nazwa przedsiębiorstwa:

2.Adres przedsiębiorstwa:

3.Numer telefonu:

4.Numer faksu:

5.Numer konta bankowego:

6. NIP.....

7. REGON.....

8.adres e-mail.....

9.strona internetowa.....

10. NR KRS**

**W przypadku wskazania przez Wykonawcę w/w dokumencie, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazany przez Wykonawcę w/w dokument – dotyczy również Wykonawców zarejestrowanych w CEIDG:

11.Oświadczamy, że *jesteśmy/nie jesteśmy** małym lub średnim przedsiębiorcą.

* *niepotrzebne skreślić*

12.Kraj pochodzenia Wykonawcy.....

13. ZESTAWIENIE CENOWO – ASORTYMENTOWE:

13.1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia i z wymaganiami określonymi w SIWZ nr 09/P/2019

13.2. Cena jednostkowa netto przedmiotu zamówienia zaproponowana w ofercie przez nas jest ceną ostateczną i nie może ulec podwyższeniu.

13.3.Oferowany przedmiot zamówienia: wycena odczynników, materiałów zużywalnych i krwi kontrolnej do wykonania przedmiotu zamówienia - AD.1 .stanowi załącznik nr 1A do oferty.

13.4. Oferowany przedmiot zamówienia: wycena odczynników, materiałów zużywalnych i krwi kontrolnej do wykonania przedmiotu zamówienia - AD.2 .stanowi załącznik nr 1B do oferty.

13.4.1. Analizator 5 –DIFF – 2 szt.:

1-Nazwa, typ, model analizatora.....

Producent.....

Data produkcji (nie starszy niż 2019 rok).....

2-Nazwa, typ, model analizatora.....

Producent.....

Data produkcji (nie starszy niż 2016 rok)

Analizatory 5 DIFF spełniają*/nie spełniają* łącznie wszystkich warunków zawartych w SIWZ nr sprawy 09/P/2019 odnośnie AD.1.

**niepotrzebne skreślić*

13.4.2. Analizator 3 –DIFF – 1 szt.:

1-Nazwa, typ, model analizatora.....

Producent.....Data produkcji (nie starszy niż 2019rok).....

Analizator 3 DIFF spełnia*/nie spełnia* łącznie wszystkich warunków zawartych w SIWZ nr sprawy 09/P/2019 odnośnie AD.2.

**niepotrzebne skreślić*

14. Łączna wartość za całość przedmiotu zamówienia wynosi:

netto.....PLN

(słownie:PLN),

brutto:PLN

(słownie:PLN),

W tym :

➤ 14.1. AD.1.:

a) 36 – miesięczny czynsz dzierżawny 2 analizatorów 5DIFF wraz z wyposażeniem dodatkowym i oprogramowaniem wynosi:

netto:PLN

(słownie:PLN),

brutto:PLN

(słownie:PLN),

b) wartość odczynników do badań, materiałów zużywalnych, krwi kontrolnej do wykonania 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) wynosi*- załącznik nr 1A. do oferty:

netto:PLN
(słownie:PLN),

brutto:PLN
(słownie:PLN),

*** do wyliczenia w/w wartości została wzięta pod uwagę wartość odczynników, krwi kontrolnej używanej codziennie 6 razy w tygodniu dla każdego analizatora, materiałów zużywalnych do wykonywania ww. liczby badań dedykowanych do tych analizatorów oraz odczynników, krwi kontrolnej używanych do wykonania walidacji po każdym przeglądzie technicznym każdego analizatora, po każdej naprawie serwisowej analizatora, udziału cztery razy w roku w zewnętrznej międzynarodowej oraz zewnętrznej krajowej Kontroli Jakości badań parametrów morfologicznych**

14.1.1. pełny koszt jednego badania morfologii krwi z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) ze względu na zużycie odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywanych i czynszu dzierżawnego wynosi:

netto:PLN

14.1.2. pełny koszt jednego badania morfologii krwi bez wzoru odsetkowego (CBC) ze względu na zużycie odczynników, kontroli i materiałów zużywanych i czynszu dzierżawnego wynosi:

netto:PLN

➤ **14.2. AD.2.:**

a) 36 – miesięczny czynsz dzierżawny 1 szt. analizatora 3DIFF wraz z wyposażeniem dodatkowym i oprogramowaniem wynosi:

netto:PLN
(słownie:PLN),

brutto:PLN
(słownie:PLN),

b) wartość odczynników do badań, materiałów zużywalnych, krwi kontrolnej do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych wynosi - załącznik nr 1B. do oferty:**

netto:PLN
(słownie:PLN),

brutto:PLN
(słownie:PLN),

****do wyliczenia w/w wartości została wzięta pod uwagę wartość odczynników, krwi kontrolnej używanej codziennie 6 razy w tygodniu dla analizatora, materiałów zużywalnych do wykonywania ww. liczby badań dedykowanych do tego analizatora oraz odczynników, krwi kontrolnej używanych do wykonania walidacji po każdym przeglądzie technicznym analizatora, po każdej naprawie serwisowej analizatora, udziału cztery razy w roku w zewnętrznej międzynarodowej oraz zewnętrznej krajowej Kontroli Jakości badań parametrów morfologicznych.**

14.2.1 pełny koszt jednego badania parametrów morfologicznych ze względu na zużycie odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywanych i czynszu dzierżawnego wynosi:

netto:PLN

14.3. Ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wybór niniejszej oferty
a) nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług*

b) będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług*

14.3.1. Powyższy obowiązek podatkowy będzie dotyczył:

Poz.....nazwa.....o wartości netto.....

Poz.....nazwa..... o wartości netto.....

14.3.2. Objętych przedmiotem zamówienia z tytułu:

-mechanizmu odwróconego obciążenia podatkiem VAT*

-importu usług i towarów*

-wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów*

***niepotrzebne skreślić**

15. Oświadczamy, że zaoferowany przez Nas „czas reakcji serwisu”, rozumiany jako konieczność dojazdu do Zamawiającego od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego awarii analizatora/ów hematologicznego/ych wraz z wyposażeniem dodatkowym, wynosi.....godzin* (nie więcej jednak niż 48 godzin)**

*** brak wpisania wartości lub wpisanie wartości większej od 24 godzin spowoduje, że Wykonawca otrzyma za kryterium „serwis” przy randze 40% 0 pkt.**

****wpisanie wartości powyżej 48 godzin spowoduje odrzucenie Wykonawcy z przedmiotowego postępowania**

16. Jesteśmy związani niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

17. Gwarantujemy stałość cen netto oferowanego przedmiotu zamówienia w trakcie trwania umowy.

18. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 09/P/2019 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz, że zdobyliśmy informacje niezbędne do przygotowania oferty.

19. Oświadczamy, że zawarty w specyfikacji istotnych warunków zamówienia projekt umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na zawartych w nim zasadach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

20. Oświadczamy, że sposób reprezentacji dla potrzeb niniejszego zamówienia jest następujący: (proszę podać dane osoby, która będzie podpisywać umowę w Państwa imieniu w wypadku wyboru Państwa oferty)

21. Oświadczamy, iż korzystając z uprawnienia nadanego treścią art. 8 ust.3 ustawy Prawo zamówień publicznych. (tekst jednolity - Dz.U.2018.1986 ze zm.) zastrzegam, że informacje:

(wymienić czego dotyczy)

zawarte są w następujących dokumentach:

na następujących stronach w ofercie:

stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z definicją zawartą w treści art. 11 ust. 2. ustawy z dn. 16 kwietnia 1993 r. , o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U.2018.419 t.j. z dnia 2018.02.26) i nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania.

22. Oświadczamy, że osobą odpowiedzialną za realizację niniejszego zamówienia będzie: (proszę wpisać osobę oraz nr jej telefonu, która będzie odpowiedzialna za realizację niniejszego zamówienia, w przypadku wyboru Państwa oferty w przetargu)

23. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na adres:

24. Ochrona danych osobowych. Proszę o zaznaczenie właściwego punktu:

24.1. Oświadczam, że wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych

NR SPRAWY 09/P/2019

osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

24.2. Nie dotyczy. W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa.

25. Ofertę niniejszą składamy nakolejno ponumerowanych stronach.

26. Załącznikami do niniejszej oferty są dokumenty wymagane w SIWZ.

.....
(miejsowość i data)

.....
/DATA, PIECZĘĆ, PODPIS WYKONAWCY/

WYKAZ ASORTYMENTOWO-CENOWY DO 2 SZT. ANALIZATORÓW 5-DIFF – AD.1.

Lp	Nazwa odczynnika, krwi kontrolnej, materiału zużywalnego i innych	Nr katalogowy	Producent	Wielkość opakowania	Ilość opakowań potrzebnych do wykonania zamówienia	Cena netto opakowania	Wartość netto	Wartość brutto
...	razem							

.....
/DATA, PIECZĘĆ, PODPIS WYKONAWCY/

WYKAZ ASORTYMENTOWO-CENOWY DO 1 SZT. ANALIZATORA 3DIFF.

Lp.	Nazwa odczynnika, krwi kontrolnej, materiału zużywalnego i innych	Nr katalogowy	Producent	Wielkość opakowania	Ilość opakowań potrzebnych do wykonania zamówienia	Cena netto opakowania	Wartość netto	Wartość brutto
...	razem							

.....
/DATA, PIECZĘĆ, PODPIS WYKONAWCY/

UMOWA 09/P/2019

Podpisana w dniur. we Wrocławiu pomiędzy:

Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu,

ul. Czerwonego Krzyża 5/9,

50-345 Wrocław

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia- Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy KRS pod numerem 0000034677

zwanym w treści umowy „Zamawiającym”, w imieniu, którego działa:

Dyrektor – Krzysztof Dworak

a:

.....
.....

wpisana do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr W Sądzie Rejonowym dla

.....

zwana dalej „Wykonawca”, którego reprezentuje:

.....

§ 1
wstęp

1. Niniejsza umowa została poprzedzona postępowaniem w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (**tekst jednolity - Dz.U.2018.1986 ze zm.**) zwanej dalej „Ustawą” na: **„Dostawa w okresie 36 miesięcy odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych do wykonywania badań w ilości 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) oraz do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych (CBC+ 3-DIFF) wraz z dzierżawą 3 szt. analizatorów hematologicznych dla RCKiK we Wrocławiu” – nr sprawy 09/P/2019, t. j.:**

AD.1: Wykonanie 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) wraz z dzierżawą dwóch sztuk analizatorów hematologicznych 5-DIFF, dostawą odczynników, krwi kontrolnej używanej codziennie 6 razy w tygodniu dla każdego analizatora, materiałów zużywalnych do wykonywania ww. liczby badań dedykowanych do tych analizatorów oraz odczynników, krwi kontrolnej używanych do wykonania walidacji po każdym przeglądzie technicznym każdego analizatora, po każdej naprawie serwisowej analizatora, udziału cztery razy w roku w zewnętrznej międzynarodowej oraz zewnętrznej krajowej Kontroli Jakości badań parametrów morfologicznych

AD.2: Wykonanie 16 000 badań parametrów morfologicznych wraz z dzierżawą jednego analizatora hematologicznego CBC+ 3-DIFF, z dostawą odczynników, krwi kontrolnej używanej codziennie 6 razy w tygodniu dla analizatora, materiałów zużywalnych do wykonywania ww. liczby badań dedykowanych do tego analizatora oraz odczynników, krwi kontrolnej używanych do wykonania walidacji po każdym przeglądzie technicznym analizatora, po każdej naprawie serwisowej analizatora, udziału cztery razy w roku w zewnętrznej międzynarodowej oraz zewnętrznej krajowej Kontroli Jakości badań parametrów morfologicznych.

2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 09/P/2019 oraz oferta Wykonawcy z dnia wraz z załącznikami nr 1A i 1B do oferty – AD 1 i AD 2 stanowią integralną część umowy, a postanowienia oraz oświadczenia w nich zawarte są dla Wykonawcy wiążące.

przedmiot umowy

1. Przedmiotem zamówienia jest: dostawa w okresie 36 miesięcy odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych do wykonywania badań w ilości 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) oraz do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych (CBC+ 3-DIFF) wraz z dzierżawą 3 szt. analizatorów hematologicznych dla RCKiK we Wrocławiu, t. j.:

AD.1: Wykonanie 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) wraz z dzierżawą dwóch sztuk analizatorów hematologicznych 5-DIFF, dostawą odczynników, krwi kontrolnej używanej codziennie 6 razy w tygodniu dla każdego analizatora, materiałów zużywalnych do wykonywania ww. liczby badań dedykowanych do tych analizatorów oraz odczynników, krwi kontrolnej używanych do wykonania walidacji po każdym przeglądzie technicznym każdego analizatora, po każdej naprawie serwisowej analizatora, udziału cztery razy w roku w zewnętrznej międzynarodowej oraz zewnętrznej krajowej Kontroli Jakości badań parametrów morfologicznych

AD.2: Wykonanie 16 000 badań parametrów morfologicznych wraz z dzierżawą jednego analizatora hematologicznego CBC+ 3-DIFF, z dostawą odczynników, krwi kontrolnej używanej codziennie 6 razy w tygodniu dla analizatora, materiałów zużywalnych do wykonywania ww. liczby badań dedykowanych do tego analizatora oraz odczynników, krwi kontrolnej używanych do wykonania walidacji po każdym przeglądzie technicznym analizatora, po każdej naprawie serwisowej analizatora, udziału cztery razy w roku w zewnętrznej międzynarodowej oraz zewnętrznej krajowej Kontroli Jakości badań parametrów morfologicznych.

1.1. Wykonawca oświadcza, że analizatory hematologiczne wraz z dodatkowym wyposażeniem będące przedmiotem umowy dzierżawy spełniają wszystkie wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia – rozdz.I. do SIWZ nr 09/P/2019 .

1.2. Ponadto są dopuszczone do obrotu na rynku polskim.

§ 3

Warunki i termin dostawy

1. Wykonawca zobowiązuje się w ramach realizacji umowy do:

- a) Dostarczenia: **dwóch sztuk analizatorów 5-DIFF** oraz **jednej sztuki analizatora 3-DIFF** wraz z wyposażeniem dodatkowym i dokumentacją do wskazanego miejsca w siedzibie Zamawiającego, ul. Czerwonego Krzyża 5/9 we Wrocławiu w terminie nie później niż **do 14 dni roboczych** od dnia podpisania umowy, przy czym dokładna data i godzina dostawy zostanie uzgodniona wcześniej z Zamawiającym.
- b) dostarczenia bezpłatnych odczynników i krwi kontrolnej umożliwiającej wdrożenie nowego systemu wykonywania badań,
- c) uruchomienia i zainstalowania dodatkowych urządzeń i oprogramowania
- d) podłączenia aparatury do systemu „Bank Krwi” i zapewnienia prawidłowej transmisji danych w trakcie trwania umowy – **dotyczy tylko zaoferowanych analizatorów 5-DIFF w ilości 2 sztuk.- (patrz przedmiot zamówienia – rozdz. I ad.1. w SIWZ)**
- e) dostarczenia do akceptacji Zamawiającego planu poszczególnych etapów kwalifikacji oraz wykonanie bezpłatnej udokumentowanej kwalifikacji instalacyjnej, operacyjnej i procesowej zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania
- f) przeprowadzenie walidacji udokumentowanej odpowiednim protokołem przed rozpoczęciem eksploatacji przez Zamawiającego
- g) przeszkolenia personelu podstawowego wskazanego przez Zamawiającego, w terminie uzgodnionym w formie pisemnej z Zamawiającym (dokładne wymagania odnośnie szkoleń pkt. 1.1. poniżej)
- h) oraz podpisania Protokołu Odbioru zawierającego spełnienie powyższych punktów nie później niż **do 14 dni roboczych** od dnia podpisania umowy.
- i) **Wszystkie wymagania i obowiązki wynikające z niniejszego zamówienia wymienione w rozdziale I SIWZ , świadczone będą przez Wykonawcę w ramach wynagrodzenia zawartego w ofercie.**

1.1. Szkolenia dla pracowników:

- a) Wykonawca przeprowadzi bezpłatne szkolenie personelu pracowni hematologicznej w zakresie obsługi analizatorów w ramach instalacji urządzenia w siedzibie Zamawiającego, po uprzednim, pisemnym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym.
- b) Wykonawca przeprowadzi bezpłatne szkolenie personelu pracowni hematologicznej w zakresie użytkowania analizatorów, w tym z przeprowadzaniem wewnętrznej kontroli jakości i konserwacji.
- c) Wykonawca przeprowadzi bezpłatne szkolenie personelu pracowni hematologicznej w zakresie walidacji analizatorów.
- d) Wykonawca przeprowadzi bezpłatne szkolenie personelu pracowni hematologicznej w zakresie transmisji danych z analizatorów do systemu oraz po każdej zmianie oprogramowania.
- e) Wykonawca przeprowadzi bezpłatne szkolenie personelu pracowni hematologicznej w zakresie archiwizacji danych na nośniku zewnętrznym.

1.2. Wykonawca wraz z dostawą analizatorów dostarczy do siedziby Zamawiającego następujące dokumenty:

- a) Instrukcję obsługi urządzenia i dokumentację techniczną niezbędną do prawidłowego korzystania z analizatora w polskiej wersji językowej ze szczegółowym opisem gwarancji i wynikającymi z niej przywilejami użytkownika na czas trwania umowy.
- b) Kartę gwarancyjną dla każdego analizatora wraz z wykazem prac i czynności konserwacyjnych niezbędnych w ramach codziennego korzystania z analizatora oraz wykonywanych w ramach gwarancji-walidacja systemu, naprawy, przeglądy techniczne roczne.
- c) Paszport techniczny dla każdego analizatora
- d) Instrukcję utylizacji odpadów płynnych z analizatora
- e) instrukcję walidacji/ kwalifikacji czytników kodów kreskowych (wewnętrzny i zewnętrzny), w które wyposażone są analizatory

1.3. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą odczynników dostarczy do siedziby Zamawiającego następujące dokumenty:

- a) Do pierwszej dostawy Karty Charakterystyki i ulotki odczynnikowe w polskiej wersji językowej, a w przypadku nowej wersji ulotki dołączy nową ulotkę w polskiej wersji językowej.
- b) Razem z każdą dostawą nowej serii odczynników, materiałów zużywalnych i krwi kontrolnej dostarczy certyfiakat zwolnienia serii. który jest jednocześnie certyfikatem kontroli jakości

1.4. Dostawy odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych:

- a) Dostawy będą odbywały się sukcesywnie (średnio raz w miesiącu) na podstawie składanych zamówień pisemnych przesyłanych faksem z podaniem pozycji asortymentowych i ilości w terminie **do 5 dni roboczych** od wysłania zamówienia.
- b) Transport przedmiotu zamówienia będzie się odbywał transportem zapewnionym przez Wykonawcę i na jego koszt do magazynu Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9 od pn- pt w godzinach od 8⁰⁰-13⁰⁰.

§ 4

wynagrodzenie i warunki płatności

1. Łączna wartość zamówienia za cały przedmiot umowy określony w § 2 i 3 wynosi:

netto.....PLN
(słownie:PLN),

brutto:PLN
(słownie:PLN),

W tym :

➤ **1.1. AD.1.:**

a) 36 – miesięczny czynsz dzierżawny 2 analizatorów 5DIFF wraz z wyposażeniem dodatkowym i oprogramowaniem wynosi:

netto:PLN

(słownie:PLN),

brutto:PLN

(słownie:PLN),

b) wartość odczynników do badań, materiałów zużywalnych, krwi kontrolnej do wykonania 288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) wynosi*- załącznik nr 1A. do oferty:

netto:PLN

(słownie:PLN),

brutto:PLN

(słownie:PLN),

*** do wyliczenia w/w wartości została wzięta pod uwagę wartość odczynników, krwi kontrolnej używanej codziennie 6 razy w tygodniu dla każdego analizatora, materiałów zużywalnych do wykonywania ww. liczby badań dedykowanych do tych analizatorów oraz odczynników, krwi kontrolnej używanych do wykonania walidacji po każdym przeglądzie technicznym każdego analizatora, po każdej naprawie serwisowej analizatora, udziału cztery razy w roku w zewnętrznej międzynarodowej oraz zewnętrznej krajowej Kontroli Jakości badań parametrów morfologicznych.**

1.1.1. pełny koszt jednego badania morfologii krwi z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) ze względu na zużycie odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywanych i czynszu dzierżawnego wynosi:

netto:PLN

1.1.2. pełny koszt jednego badania morfologii krwi bez wzoru odsetkowego (CBC) ze względu na zużycie odczynników, kontroli i materiałów zużywanych i czynszu dzierżawnego wynosi:

netto:PLN

➤ **1.2. AD.2.:**

a) 36 – miesięczny czynsz dzierżawny 1 szt. analizatora 3DIFF wraz z wyposażeniem dodatkowym i oprogramowaniem wynosi:

netto:PLN

(słownie:PLN),

brutto:PLN

(słownie:PLN),

b) wartość odczynników do badań, materiałów zużywalnych, krwi kontrolnej do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych wynosi- załącznik nr 1B. do oferty:**

netto:PLN

(słownie:PLN),

brutto:PLN

(słownie:PLN),

****do wyliczenia w/w wartości została wzięta pod uwagę wartość odczynników, krwi kontrolnej używanej codziennie 6 razy w tygodniu dla analizatora, materiałów zużywalnych do wykonywania ww. liczby badań dedykowanych do tego analizatora oraz odczynników, krwi kontrolnej używanych do wykonania walidacji po każdym przeglądzie technicznym analizatora, po każdej naprawie serwisowej analizatora, udziału cztery razy w roku w**

zewnętrznej międzynarodowej oraz zewnętrznej krajowej Kontroli Jakości badań parametrów morfologicznych.

1.2.1 pełny koszt jednego badania parametrów morfologicznych ze względu na zużycie odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywanych i czynszu dzierżawnego wynosi:

netto:PLN

2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1. obejmuje w szczególności :

- a/ wartość przedmiotu umowy,
- b/ koszty transportu zagranicznego (o ile wystąpią) i krajowego do siedziby Zamawiającego,
- c/ koszty ubezpieczenia towaru za granicą (o ile wystąpią) i w kraju do czasu przekazania go do Zamawiającego,
- d/ koszty opakowania i znakowania wymaganego do przewozu (o ile wystąpią),
- e/ koszty załadunku i rozładunku oraz transportu wewnętrznego u Zamawiającego,
- f/ cło i koszty odprawy celnej (o ile wystąpi),
- g/ koszty kontroli międzynarodowej (o ile wystąpi),
- h/ podatek VAT.

3. Wartość umowy netto podana w pkt. 1 nie może ulec podwyższeniu przez cały okres jej trwania.

4. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty za każdorazową dostawę odczynników, materiałów zużywalnych i krwi kontrolnej będących przedmiotem umowy wykonaną zgodnie z umową, w terminie 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT;

5. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty miesięcznego czynszu za dzierżawę przelewem na konto Wykonawcy z dołu w terminie do 20-go dnia następnego miesiąca na podstawie faktur VAT doręczonych Zamawiającemu. Obowiązek zapłaty pierwszego miesięcznego czynszu dzierżawy liczony jest od dnia następnego po terminie wskazanym w protokole odbioru, o którym mowa w § 3 ust.1.ppkt h

6. Płatność będzie dokonywana przelewem na wskazane w fakturze konto Wykonawcy. Zamawiający wymaga, aby na fakturze był zamieszczony nr umowy, której dotyczy dana płatność.

7. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 5

Reklamacje

1. Zamawiający przy odbiorze partii towaru dokonuje sprawdzenia zgodności pod względem ilościowym z fakturą. Zgłoszenie przez Zamawiającego reklamacji ilościowej jest równoznaczne z niedostarczeniem danej partii towaru.

2. Zamawiający zgłasza telefonicznie i na piśmie reklamacje ilościowe i jakościowe niezwłocznie po ich ujawnieniu (dopuszcza się drogę faksową oraz drogę elektroniczną – e-mail).

3. Jeżeli dostarczona przez Wykonawcę liczba zamówionego asortymentu okaże się niezgodna z zamówieniem. Wykonawca będzie zobowiązany do dostarczenia (na swój koszt) brakującej liczby w ciągu 72 godzin od pisemnego złożenia reklamacji .

4. Jeżeli dostarczony przez Wykonawcę asortyment nie spełnia wymagań jakościowych określonych w SIWZ, Zamawiający zgłasza Wykonawcy reklamacje jakościowe wadliwego asortymentu. Wykonawca powinien ustosunkować się do zgłoszonej reklamacji jakościowej w terminie do 7 dni roboczych od jej otrzymania.

5. W przypadku uznania reklamacji jakościowej Wykonawca wymieni na swój koszt wadliwy asortyment w ciągu 7 dni roboczych

6. W razie odrzucenia reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający może wystąpić z wnioskiem o ekspertyzę. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy ponosi Wykonawca

7. Wykonawca jest zobowiązany do dostarczenia towaru wolnego od wad w terminie 7 dni roboczych od powzięcia informacji o wynikach ekspertyzy

8. W przypadku dostarczenia towarów nie zamówionych przez Zamawiającego zostaną one zwrócone Wykonawcy na jego koszt.

§ 6
Obowiązki wykonawcy

1. W ramach **36 – miesięcy** trwania dzierżawy urządzeń wraz z dodatkowym wyposażeniem liczonej od daty spełnienia wszystkich warunków Zamawiającego przez Wykonawcę określonych w § 3 ust.1 pkt h. Wykonawca zapewni pełną sprawność w/w urządzeń w zadeklarowanym zakresie. Wynagrodzenie za dzierżawę odnosi się do dni pełnej sprawności w/w urządzeń. Opłata za czynsz dzierżawny zostanie pomniejszona proporcjonalnie do czasu niesprawności urządzeń będących przedmiotem umowy.
2. Wykonawca zapewni sprawność oprogramowania i wyposażenia dodatkowego, t.j.: UPS, drukarka monochromatyczna, zewnętrzny i wewnętrzny czytnik kodów kreskowych zgodny w standardzie ISBT 128, mysz, klawiatura oraz zestaw komputerowy zbierający dane z dwóch zaoferowanych analizatorów hematologicznych (komputer, monitor, klawiatura, mysz komputerowa, UPS) przez okres trwania umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości pracy na dzierżawionych analizatorach wraz z dodatkowym wyposażeniem, w związku z tym Wykonawca w czasie trwania umowy zapewni bezpłatny autoryzowany serwis w/w urządzeń. Przez zapewnienie bezpłatnego serwisu Zamawiający rozumie: robociznę, koszt wymienianych części/ podzespołów, dojazdy, koszty delegacji, koszt użytych odczynników i krwi kontrolnej do walidacji po naprawie w okresie 36 miesięcy od daty podpisania protokołu odbioru, o którym mowa w §3 ust.1 pkt h.
4. Wykonawca zapewni stałą opiekę konsultanta technicznego (dyżur serwisowy) dostępnego w godzinach 7⁰⁰- 20⁰⁰ w dni powszednie i w soboty w godzinach 7⁰⁰- 14⁰⁰ w zakresie pomocy technicznej i merytorycznej odnośnie obsługi urządzeń i techniki wykonywania badań.
5. Czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność dojazdu do Zamawiającego wynosi **max 48 godzin /do 12 godzin(.....)** – **patrz załącznik ofertowy nr 3 do SIWZ – pkt 15.** od telefonicznego zgłoszenia awarii. Możliwość zgłaszania awarii od pon. do pt., w godzinach 7⁰⁰-20⁰⁰, soboty 7⁰⁰-14⁰⁰. Czas ustalenia usterek lub uszkodzeń oraz naprawy urządzenia nie może być dłuższy niż 1 dzień roboczy od dnia przyjazdu serwisu do siedziby Zamawiającego.
- 5.1. W przypadku wystąpienia poważnej awarii niemożliwej do usunięcia w siedzibie Zamawiającego w terminie do 1 dnia roboczego od dnia przyjazdu serwisu do siedziby Zamawiającego, Wykonawca na wniosek Zamawiającego wstawi zamienny analizator o tych samych parametrach na czas naprawy w terminie nie dłuższym niż 5 dni robocze od dnia przyjazdu serwisu do siedziby Zamawiającego.
6. Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby w okresie trwania umowy wykonał obowiązkową, okresową, bezpłatną walidację i przeglądy urządzeń (analizatory, czytniki, UPS-y) w pełnym zakresie, które zostaną wykonane przez autoryzowany serwis (każdorazowo po naprawie lecz nie rzadziej niż raz w roku) i zostaną potwierdzone stosownymi dokumentami, zgodnie z zasadami i wymaganiami GMP. Zamawiający wymaga przedłożenia kompletnego protokołu poszczególnych przeglądów technicznych, walidacji w dniu zakończenia czynności.
7. W cenie dzierżawy Wykonawca zapewni aktualizację oprogramowania urządzeń w czasie trwania umowy.
8. Wykonawca zobowiązuje się po instalacji urządzeń wraz z wyposażeniem dodatkowym - do wykonania bezpłatnej udokumentowanej kwalifikacji instalacyjnej, operacyjnej i procesowej zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania oraz Dobrej Praktyki Laboratoryjnej, w terminie do 2 tygodni, t.j. 14 dni kalendarzowych od dnia podpisania umowy.
9. Wykonawca odpowiada za zainstalowanie i prawidłowe uruchomienie wszystkich funkcji aparatury oraz zapewni rozładunek i transport wewnętrzny dostarczonego sprzętu.
9. Wykonawca po zakończeniu umowy zobowiązuje się do bezpłatnego odbioru dostarczonej do Zamawiającego aparatury (data i godzina uzgodniona z Zamawiającym), ale nie wcześniej niż przed zużyciem przez Zamawiającego asortymentu dostarczonego w ostatniej dostawie.
10. Wszelkie przeglądy serwisowe i naprawy gwarancyjne będą wykonywane przez Wykonawcę niezwłocznie za pośrednictwem autoryzowanego serwisu upoważnionego przez producenta tj.:

.....
osoba odpowiedzialna - - tel.faks:;
adres mailowy:.....

11. Wykonawca zobowiązuje się przed podpisaniem umowy do pisemnego uzgodnienia z Zamawiającym dokumentów dotyczących przeglądów technicznych, walidacji urządzeń będących przedmiotem umowy oraz

Wykonawca przed podpisaniem umowy dołączy zaświadczenie o posiadaniu autoryzowanego serwisu datowane na 2016 rok w celu prawidłowego i bezpiecznego działania zaoferowanych analizatorów wraz z wyposażeniem dodatkowym.

12. Wykonawca oświadcza, że kalkulacja stanowiąca załącznik nr 1A i 1B do oferty - jest wykonana prawidłowo i rzetelnie w związku z czym wskazana w niej liczba odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych wystarczy na wykonanie **288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF) oraz do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych (CBC+ 3-DIFF).**

13. W sytuacji w której w trakcie wykonywania umowy okaże się, że wyliczone ilości odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych nie wystarczą do przeprowadzenia w/w badań na dostarczonej aparaturze zgodnie z procedurami i zaleceniami producenta, wówczas Wykonawca w ramach niniejszej umowy niezwłocznie dostarczy Zamawiającemu brakujący asortyment po cenie jednostkowej danego asortymentu wynoszącej 1 zł netto powiększonej o należny podatek VAT, przy czym za jednostkę asortymentu uważa się jednostkę wskazaną w kalkulacji stanowiącej załącznik nr 1A i 1B do oferty.

§ 7

rozwiązanie i odstąpienie od umowy

1. Zamawiającemu w terminie do dnia upływu okresu, na który umowa została zawarta, przysługuje prawo do rozwiązania niniejszej umowy z ważnych powodów, a w szczególności:

a) gdy Wykonawca nie wykonuje niniejszej umowy bądź wykonuje umowę w sposób niezgodny z jej postanowieniami lub normami i warunkami określonymi prawem, a w szczególności, gdy w trakcie realizacji umowy Zamawiający stwierdzi złą realizację umowy np. gdy wyliczone ilości odczynników, krwi kontrolnej i materiałów zużywalnych nie wystarczą na wykonanie **288 000 badań morfologii krwi, w tym 172 500 z 5-częściowym wzorem odsetkowym krwinek białych (CBC+5 DIFF), oraz do wykonania 16 000 badań parametrów morfologicznych (CBC+ 3-DIFF)**

b) zostanie ogłoszona likwidacja firmy Wykonawcy

2. 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 zagrazić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.

3. Jeżeli Zamawiający rozwiąże umowę na podstawie ust. 1 pkt a. i b., to Wykonawcy nie przysługuje odszkodowanie, ani wynagrodzenie za niezrealizowaną część umowy.

4. Wykonawcy przysługuje prawo do rozwiązania niniejszej umowy w trybie natychmiastowym, gdy Zamawiający nie wykonuje niniejszej umowy bądź wykonuje umowę w sposób niezgodny z jej postanowieniami. Z tym, że w przypadku zwłoki Zamawiającego w zapłacie miesięcznego czynszu dzierżawnego Wykonawca zobowiązany jest uprzednio wezwać go na piśmie do zapłaty zaległości w dodatkowym terminie 30 dni.

5. W przypadku, o którym mowa w ust.2. Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

§ 8

kary umowne

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 5% wartości brutto ogółem przedmiotu umowy określonego w § 4 ust. 1. gdy Zamawiający rozwiąże umowę z powodu okoliczności, o których mowa w § 7 w ust. 1 pkt a i pkt b;

b) w wysokości 5% wartości brutto ogółem przedmiotu umowy określonego w §4 ust. 1., gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności innych niż wymienione § 7 ust.4.

c) w wysokości 0,5% wartości brutto danej dostawy niedostarczonej w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie zamówionej ilości wybranego asortymentu, lecz nie mniej niż 10 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki

d) w wysokości 200 PLN brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w podpisaniu protokołu odbioru, czyli po przekroczeniu terminu określonego w § 3ust.1 pkt h;

e) w wysokości 200 PLN brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usuwaniu zgłoszonej awarii, czyli po przekroczeniu terminu określonego w § 6 ust.5 - zdanie trzecie;

f) w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki w dostawie urządzenia zamiennego, o którym mowa w §6 ust.5.1.;

g) w wysokości 10 zł za każdą godzinę przekroczoną ponad zadeklarowany przez Wykonawcę czas reakcji serwisu rozumiany jako konieczność dojazdu do Zamawiającego od telefonicznego zgłoszenia awarii – **patrz załącznik ofertowy nr 3 do SIWZ – pkt 15.**

2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości brutto ogółem przedmiotu umowy, gdy Wykonawca rozwiąże umowę z powodu okoliczności, o których mowa w § 7 ust.4.

3. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za fakturę Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.

4. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 9

dopuszczalne zmiany umowy

1. Zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia niżej wymienionych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy. Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić wyłącznie za zgodą obu stron wyrażoną w formie pisemnego aneksu – pod rygorem nieważności. Zmiany mogą dotyczyć:

a) zmiany stawki podatku VAT – w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, Zamawiający dopuszcza możliwość zwiększenia lub zmniejszenia wynagrodzenia brutto Wykonawcy o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT;

b) zmiana terminu obowiązywania umowy za zgodą Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania zmiany terminu obowiązywania umowy, t. j. przedłużenie terminu trwania umowy – wydłużenie czasu trwania dzierżawy aparatury za zgodą Wykonawcy w sytuacji niewykonania 223 000 badań morfologii krwi przed upływem pierwotnego terminu obowiązywania umowy – wtedy wartość przedmiotu umowy ulegnie zmianie o koszt dodatkowej dzierżawy (ilość dodatkowych miesięcy, jednak nie więcej niż 6 miesięcy, pomnożona przez koszt jednomiesięcznej dzierżawy urządzeń podany w ofercie);

c) zmiana nazwy własnej lub numeru katalogowego odczynników, materiałów zużywalnych, krwi kontrolnej - zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego w/w lub podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a wyrób będzie spełniał wszelkie wymagania diagnostyczne, wymagania prawne i jakościowe określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, potwierdzone stosownymi dokumentami oraz zmiana ta nie będzie powodowała wzrostu jednostkowej ceny netto danego wyrobu określonej w ofercie z dn..... ;

d) zmiana terminów ważności odczynników, materiałów zużywalnych, krwi kontrolnej – zmiana ta może być związana z koniecznością przyspieszenia dostawy, przedłużającym się czasem akceptacji wyników postępowania, opóźnieniami związanymi ze zwalnianiem serii i nie będzie miała wpływu na stopień wykorzystania wyrobu;

e) zmiana warunków i terminów poszczególnych dostaw odczynników, materiałów zużywalnych, krwi kontrolnej (liczba, miejsce dostawy, opakowanie zewnętrzne) – zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, celnych, opóźnień związanych ze zwalnianiem serii, jak również w dystrybucji i magazynowaniu wyrobu;

f) zmiany numeru katalogowego urządzenia/akcesoria/ dodatkowego wyposażenia będącego przedmiotem dzierżawy – zmiana ta może być związana z ulepszeniem, z unowocześnieniem technologii, pod warunkiem, że ta zmiana nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a produkt będzie spełniał wszystkie wymagania określone w SIWZ; - dotyczy przypadku gdy pomiędzy składaniem oferty a realizacją zamówienia zostanie ograniczona dostępność zaoferowanego urządzenia będącego przedmiotem umowy dzierżawy;

g) zmiana nazwy własnej urządzenia będącego przedmiotem umowy (analizatorów hematologicznych/ dodatkowego wyposażenia/akcesoria) – w przypadkach zaprzestania produkcji przez producenta oferowanego przez Wykonawcę analizatora hematologicznego lub jego elementu/ dodatkowego wyposażenia/akcesoria, jeśli Wykonawca pomimo dołożenia należytej staranności nie mógł uzyskać takiej informacji do chwili zawarcia umowy. W takim wypadku Wykonawca musi wykazać, iż dołożył należytej staranności, aby uzyskać od producenta informacje odnośnie kontynuowania lub zaprzestania produkcji oferowanego przez siebie analizatora/ dodatkowego wyposażenia/akcesoria i zaoferować w zamian inne urządzenia o nie niższych parametrach technicznych i funkcjonalności, kompatybilne z zaoferowanymi odczynnikami, krwią kontrolną i materiałami zużywalnymi i spełniające wszystkie wymagania opisu przedmiotu zamówienia;

h) zmiana danych Wykonawcy (np.: zmiana siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikającą z przekształcenia podmiotowego po stronie Wykonawcy, np.: w formie sukcesji uniwersalnej.

2. Zamawiający przewiduje także możliwość wprowadzenia zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy z tytułu realizacji Umowy, w przypadku:

2.1. zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę. Jeśli zmiana ta będzie powodować zwiększenie kosztów po stronie Wykonawcy, Zamawiający dopuszcza możliwość waloryzacji wynagrodzenia na pisemny, uargumentowany wniosek Wykonawcy,

2.2. zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne lub zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych. Jeśli zmiana ta będzie powodować zwiększenie kosztów po stronie Wykonawcy, Zamawiający dopuszcza możliwość zwiększenia wynagrodzenia jeśli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający dopuszcza możliwość waloryzacji wynagrodzenia na pisemny, uargumentowany wniosek Wykonawcy.

3. Zamawiający zastrzega sobie również możliwość zmiany, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, w przypadku:

a) zmiany w obowiązujących przepisach prawa mające wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmiany sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego skutkującej brakiem możliwości realizacji przedmiotu umowy,

b) powstania nadzwyczajnych okoliczności (niebędących „siłą wyższą”), grożące rażąco strata, których strony nie przewidziały przy zawarciu umowy.

§ 9

ochrona danych osobowych

1. Zamawiający i Wykonawca zobowiązują się do ochrony danych osobowych, w szczególności do stosowania się do przepisów Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. U. UE. L. z 2016 r. Nr 119, str. 1 z późn. zm.) – zwane dalej RODO.

2. Wykonywanie niniejszej umowy wymaga, aby Wykonawca i Zamawiający wymieniali się danymi osobowymi osób, którymi będą się posługiwać przy zawieraniu lub wykonywaniu niniejszej umowy obejmujące przedstawicieli zawierających niniejszą umowę oraz pracowników wykonujących niniejszą umowę. W związku z tym strony będą się wymieniać danymi tych osób – przekazanie od administratora do administratora.

3. Zamawiający i Wykonawca oświadczają, że wobec osób, które dane udostępniają spełnili obowiązek informacyjny.

§ 10

postanowienia końcowe

1. Umowa obowiązuje od daty jej podpisania do dnia zakończenia 36-miesięcznego okresu dzierżawy trwającego od dnia podpisania protokołu odbioru, po spełnieniu wszystkich wymagań względem przedmiotu umowy określonych w § 3 ust. 1 pkt h.

2. Osobami do kontaktów w zakresie realizacji niniejszej umowy są:

a) ze strony Zamawiającego –

- w sprawach finansowo-księgowych – Beata Dojs - tel. 71 37 15 885,

b) ze strony Wykonawcy –

3. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

4. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy prawo zamówień publicznych, przepisy Kodeksu Cywilnego oraz inne obowiązujące przepisy prawa.

5. Ewentualne spory wynikłe z niniejszej umowy rozstrzygać będzie Sąd miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.

6. Umowę sporządzono w 3 jednobrzmiących egzemplarzach, 2 dla Zamawiającego, 1 dla Wykonawcy

WYKONAWCA :

ZAMAWIAJĄCY :

AKCEPTOWANY WZÓR TREŚCI GWARANCJI WADIALNEJ

Podejmujemy się bezwarunkowo i nieodwołalnie wypłacenia Zamawiającemu kwoty do wysokości określonej powyżej po otrzymaniu pierwszego pisemnego żądania, bez konieczności jego uzasadniania, o ile Zamawiający stwierdzi w swoim żądaniu, że kwota roszczenia jest mu należna w związku z zaistnieniem, co najmniej jednego z warunków zatrzymania wadium, określonego w ustawie z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

Niniejsza gwarancja jest ważna od dnia jej wystawienia do dnia xx-xx-xxxx r. włącznie (okres ważności gwarancji). Wszelkie roszczenia odnośnie niniejszej Gwarancji Gwarant powinien otrzymać w okresie ważności gwarancji.

**Oświadczenie Wykonawcy o przynależności lub braku przynależności
do tej samej grupy kapitałowej (o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy P. z. p.)**

W związku ze złożeniem oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego -
nr sprawy 9/P/2019 – oświadczam/y w imieniu:

.....
Nazwa Wykonawcy/nazwa podmiotu

że **nie należę*** / **należę***¹ do tej samej grupy kapitałowej (w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r., o
ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2018 r., poz.798), do której należą Wykonawcy, wskazani w
informacji na podstawie art. 86 ust. 5 ustawy P. z. p. zamieszczonej przez Zamawiającego na stronie internetowej
Zamawiającego, t. j. którzy w terminie złożyli oferty w tym postępowaniu.

.....
data.....
(miejscowość) (data)

.....
pieczętka i podpis Wykonawcy

**niepotrzebne skreślić*

Uwaga:

Oświadczenie należy złożyć w terminie 3 dni licząc od dnia zamieszczenia na stronie internetowej
Zamawiającego informacji, o której mowa w art. 86 ust.5 ustawy *Prawo zamówień publicznych* (tekst
jednolity - Dz. U. z 2018 r., poz. 1986, ze zm.).

¹ w przypadku przynależności do grupy kapitałowej, do której należą Wykonawcy, wskazani w informacji na podstawie art. 86 ust. 5 P. z. p. zamieszczonej przez Zamawiającego na stronie internetowej Zamawiającego (t. j. którzy w terminie złożyli oferty w tym postępowaniu), wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.