

**SPECYFIKACJA  
ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa  
i Krwiolecznictwa we Wrocławiu  
ul. Czerwonego Krzyża 5/9**

zwane dalej „Zamawiającym” zaprasza do udziału w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego do 125 000 EURO, pn.: „**Dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych, tj.:**

**Zadanie 1: Odczynniki monoklonalne do oznaczania antygenów z układu AB0**

**Zadanie 2: Odczynniki monoklonalne do oznaczania antygenów z układu Rh**

**Zadanie 3: odczynniki monoklonalne i poliklonalne do oznaczania antygenów spoza układów AB0 i Rh**

**Zadanie 4: Uczulone krwinki wzorcowe do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**

**Zadanie 5: Surowica grupy AB”**

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. z 2007 r., Nr 223, poz. 1655, ze zm.) zwanej dalej „Ustawą” oraz w sprawach nieuregulowanych ustawą, przepisy ustawy – kodeks cywilny.

Postępowanie, którego dotyczy niniejszy dokument oznaczone jest znakiem: **7/P/1-5/2010**

Wykonawcy we wszystkich kontaktach winni powoływać się na ten znak.

W całym postępowaniu o zamówienie publiczne obowiązuje forma pisemna.

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

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

Informacje na temat przetargu znajdują się na stronie [www.rckik.wroclaw.pl/](http://www.rckik.wroclaw.pl/)

## **I. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**

1. Przedmiotem zamówienia jest: **dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych, tj.:**

**Zadanie 1: Odczynniki monoklonalne do oznaczania antygenów z układu AB0**

**Zadanie 2: Odczynniki monoklonalne do oznaczania antygenów z układu Rh**

**Zadanie 3: Odczynniki monoklonalne i poliklonalne do oznaczania antygenów spoza układów AB0 i Rh**

**Zadanie 4: Uczulone krwinki wzorcowe do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**

**Zadanie 5: Surowica grupy AB.**

1.1. Przedmiot zamówienia wg kodów CPV:

- **33.69.61.00-6 odczynniki do klasyfikacji grupy krwi**

- **33.69.62.00-7 odczynniki do badania krwi**

2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik 1.1 – 1.5. do SIWZ.

3. Wymagany termin realizacji zamówienia – od dnia podpisania umowy - 12 miesięcy.

4. Termin ważności przedmiotu zamówienia:

- dla zadania 1-3 wynosi **minimum 12 miesięcy** od daty dostawy;

- dla zadania 4 wynosi **30 dni** od daty dostawy;

- dla zadania 5 wynosi **minimum 6-8 miesięcy** od daty dostawy.
5. Odczynniki / surowica/ uczulone krwinki wzorcowe muszą posiadać opisane w języku polskim opakowanie, które zawiera instrukcję stosowania w języku polskim i zapewnia bezpieczny transport.
  6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego zamówienia.
  7. Transport przedmiotu zamówienia do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu zapewniony przez Wykonawcę odbywać się będzie w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia i w temperaturze przechowywania tj. od +2° do +8°C od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.
  8. Dostawa będzie realizowana:
    - dla zadania 1-2 i zadania 5: partiami 1 raz na kwartał, z tym, że Zamawiającemu będzie przysługiwać prawo określenia ilości i asortymentu w danej dostawie.
    - dla zadania 3: asortyment i ilość odczynników regulowane zamówieniem składanym pisemnie.
    - dla zadania 4: dostawa uczulonych krwinek wzorcowych ma być dokonywana 1 raz na miesiąc.
    - dla zadania 1-5: Zamawiający wymaga, aby całość dostawy cząstkowej poszczególnego odczynnika/surowicy/uczulonych krwinek wzorcowych pochodziła z jednej serii;
  9. Termin płatności za każdą dostawę, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy wystawienia faktury VAT.

## **II. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW**

1. **O udzielenie zamówienia publicznego ubiegać się mogą Wykonawcy, którzy wykażą brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy P.z.p. oraz spełniają warunki określone w art. 22 ust. 1 ustawy P.z.p.**
2. **Opis sposobu dokonywania oceny warunków w postępowaniu:**

Zamawiający stwierdzi, iż Wykonawca spełnił warunki określone w art. 22 ust. 1 ustawy P.z.p., dotyczące:

  - 1) Posiadania uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności.

Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków w zakresie wskazanym w art. 22 ust. 1 pkt 1 P.z.p. Wykonawca przedłoży oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu z art. 22. ust. 1 pkt 1 P.z.p. – zał. nr 1.
  - 2) Posiadania wiedzy i doświadczenia.

Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków w zakresie wskazanym w w art. 22 ust. 1 pkt 2 P.z.p. Wykonawca przedłoży oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu z art. 22. ust. 1 pkt 2 P.z.p. – zał. nr 1.
  - 3) Dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia.

Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków w zakresie wskazanym w w art. 22 ust. 1 pkt 3 P.z.p. Wykonawca przedłoży oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu z art. 22. ust. 1 pkt 3 P.z.p. – zał. nr 1.
  - 4) Sytuacji ekonomicznej i finansowej.

Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków w zakresie wskazanym w w art. 22 ust. 1 pkt 4 P.z.p. Wykonawca przedłoży oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu z art. 22. ust. 1 pkt 4 P.z.p. – zał. nr 1.

Ocena spełniania ww. warunków dokonana zostanie zgodnie z formułą *spełnia – nie spełnia*, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach i oświadczeniach wyszczególnionych w pkt. III. SIWZ. Z treści załączonych dokumentów i oświadczeń musi wynikać jednoznacznie, iż w/w warunki Wykonawca spełnił.

Wykonawca, w zakresie wskazanym przez Zamawiającego, zobowiązany jest wykazać nie później niż na dzień składania ofert, spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy P.z.p. oraz brak podstaw do wykluczenia z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy P.z.p. (art. 26 ust. 2a ustawy P.z.p.).

**III. WYKAZ OŚWIADCZEN LUB DOKUMENTÓW JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ WYKAZANIA BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

**A) na potwierdzenie spełniania opisanych warunków udziału w postępowaniu oraz wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia, Wykonawca jest zobowiązany złożyć niżej wymienione oświadczenia i dokumenty:**

1. Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków zawartych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (załącznik nr 2.1. – 2.5.) – *odrębnie dla każdego zadania*.
2. Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24, ust. 1 ustawy P.z.p. (załącznik nr 4.1 – 4.5.) – *odrębnie dla każdego zadania*.
3. Aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych - oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy – *odrębnie dla każdego zadania*.
4. **W/w dokumenty mogą być przedstawione w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.**

**B) Wykonawcy, którzy wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy P.z.p. polegają na zasobach innych podmiotów**

1. Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu i będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności **przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia (art.26 ust.2b ustawy P.z.p.)**
2. Jeżeli Wykonawca wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art.22 ust.1 ustawy P.z.p., polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy P.z.p., a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, **Zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w rozdz III pkt A)2, A)3.**
3. Jeżeli Wykonawca wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art.22 ust.4 ustawy P.z.p., polega na zdolnościach finansowych innych podmiotów, przedkłada informacje banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, dotyczącą podmiotu, z którego zdolności finansowej korzysta na podst. art. 26 ust. 2b ustawy, potwierdzająca wysokość posiadanych przez ten podmiot środków finansowych lub jego zdolność kredytową, wystawioną nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
4. W przypadku podmiotów o których mowa w pkt. 2 – 3 powyżej, kopie dokumentów dotyczących tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem przez te podmioty.

**C) 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. **Każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zobowiązany jest złożyć samodzielnie – dokumenty wymienione w rozdz. III pkt A)3 SIWZ.**
4. Oświadczenie wymienione w rozdz. III pkt A)1 Wykonawcy mogą złożyć wspólnie na jednym dokumencie (oświadczenie podpisane przez Pełnomocnika lub każdego z Wykonawców).

5. Oświadczenie wymienione w rozdz. III pkt A)2 SIWZ, musi złożyć każdy z Wykonawców odrębnie (oświadczenie podpisane w tym zakresie przez uprawnionych przedstawicieli każdego z Wykonawców – osoby wskazane we właściwym dokumencie rejestrowym, umowie s.c., statucie, etc.).

6. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia kopie dokumentów dotyczące każdego z tych Wykonawców są poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

**D) Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej obowiązują przepisy określone w § 4 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2009r. nr 226, poz. 1817).**

1. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o którym mowa w pkt A)3 powyżej - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

2. Jeżeli w kraju zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt D)1, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.

3. Dokumenty napisane w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.

**E) Zamawiający wymaga, aby Wykonawca załączył do oferty niżej wymienione dokumenty w celu potwierdzenia, że oferowana dostawa odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego:**

- a) dokument potwierdzający, że oferowane wyroby medyczne do diagnostyki in vitro zostały zgłoszone do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 04. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli dany wyrób medyczny nie podlega zgłoszeniu do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania, należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem dlaczego zgłoszeniu nie podlega;
- b) deklaracja zgodności CE z normami UE potwierdzającą oznakowanie oferowanych wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro znakiem CE wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie zgodności wyrobu medycznego z wymaganiami zasadniczymi, o którym mowa w art. 26, ust. 1 ustawy z dnia 20.04.2004 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 04. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie.

**F) Pozostałe dokumenty**

- 1. Do oferty Wykonawca załączy oświadczenie na podstawie art. 36 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (załącznik nr 3.1. – 3.5.).
- 2. W przypadku, gdy oferta podpisana jest 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 – *odrębnie dla każdego zadania*.

**G) Pozostałe informacje**

1. Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożyli wymaganych przez Zamawiającego oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust.1 ustawy P.z.p., lub którzy nie złożyli pełnomocnictw, albo którzy złożyli wymagane przez Zamawiającego oświadczenia i dokumenty, o których mowa w art. 25 ust.1 zawierające błędy lub którzy złożyli wadliwe pełnomocnictwa, do ich złożenia w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania (art. 26 ust. 3 ustawy P.z. p).

2. Oświadczenia lub dokumenty, o których mowa w pkt 1 powinny potwierdzając spełnianie przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz spełnianie przez oferowane usługi wymagań określonych przez Zamawiającego, nie później niż w dniu, w którym upłynął termin składania ofert.

3. Zamawiający wezwie Wykonawców do złożenia (w wyznaczonym terminie) wyjaśnień dotyczących oświadczeń i dokumentów, o których mowa w art. 25 ust.1 ustawy P.z.p. (art. 26 ust. 4 ustawy P.z.p.).

**W/w dokumenty mogą być przedstawione w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.**

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

#### **IV. WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE SIWZ**

1. Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego udzielenia wyjaśnień, jednak nie później niż:
  - a) na 2 dni przed upływem terminu składania ofert - jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza do **125 000 Euro** 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, **tj. do dnia 22.04.2010 r.**
2. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
3. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 1.
4. Zamawiający prześle jednocześnie treść wyjaśnienia wszystkim Wykonawcom, którym doręczono SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania oraz umieści je na stronie internetowej.
5. 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, Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ oraz umieszcza ją na stronie internetowej [www.rckik.wroclaw.pl/](http://www.rckik.wroclaw.pl/)
6. 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/](http://www.rckik.wroclaw.pl/)
7. Osobami uprawnionymi przez Zamawiającego do kontaktów z Wykonawcami są:
  - a) w sprawach merytorycznych:
    - Kierownik Działu Laboratoryjnego – dr n.przyr. Elżbieta Klausa – fax: 071 / 328 17 13,
  - b) w sprawach formalnych:
    - Kierownik Działu Administracyjno-Gospodarczego – mgr Iwona Mrowiec-Pawlik -fax: 071/328 17 13;
    - st. referent ds. zamówień publicznych i zaopatrzenia– mgr Magdalena Puchała- fax: 071/328-17-13.
8. Kontaktowanie się ze wskazaną osobą może odbywać się w dni robocze w godzinach: 8<sup>00</sup> – 14<sup>00</sup>.

#### **V. SPOSÓB PRZYGOTOWANIA OFERTY**

1. SIWZ wraz z załącznikami zamieszczona jest na stronie internetowej [www.rckik.wroclaw.pl/](http://www.rckik.wroclaw.pl/) oraz można odebrać osobiście/otrzymać pocztą, po uprzednim pisemnym zgłoszeniu prośby o jej udostępnienie. Zamawiający zobowiązuje się przesłać SIWZ przesyłką poleconą w ciągu 5 dni od dnia otrzymania wniosku o jej przekazanie.
2. Wymagania i zalecenia ogólne:
  - Wykonawca może złożyć ofertę na: 1, 2, 3, 4 lub 5 zadań, z tym, że na dane zadanie można złożyć tylko jedną ofertę,
  - 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 maszynie do pisania lub inną trwałą i czytelną techniką oraz podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania firmy na zewnątrz i zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej cenie oferty ,
  - zaleca się, by oferta była przygotowana odrębnie dla każdego zadania,
  - wymaga się, by oferta była dostarczona w opakowaniu uniemożliwiającym odczytanie jej zawartości bez uszkodzenia tego opakowania, opatrzona informacją o adresacie, numerem sprawy, numerem zadania, firmie (nazwie) oraz adresie Wykonawcy, tzn. oferta powinna posiadać oznaczenie:  
**„Oferta do przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych tj.:**  
**Zadanie 1\*: Odczynniki monoklonalne do oznaczania antygenów z układu AB0**  
**Zadanie 2\*: Odczynniki monoklonalne do oznaczania antygenów z układu Rh**

**Zadanie 3: Odczynniki monoklonalne i poliklonalne do oznaczania antygenów spoza układów AB0 i Rh**

**Zadanie 4\*: Uczulone krwinki wzorcowe do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**

**Zadanie 5\*: Surowica grupy AB.**

**nie otwierać przed 28.04.2010 r. godz. 10:00 / termin otwarcia ofert**

**\* niepotrzebne skreślić**

- 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,
- 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:

- zadanie 1 - **340,00 PLN**
- zadanie 2 - **530,00 PLN**
- zadanie 3 - **330,00 PLN**
- zadanie 4 - **300,00 PLN**
- zadanie 5 - **120,00 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 – ING BANK ŚLĄSKI O/Wrocław, konto nr: 91 1050 1575 1000 0023 1691 2753**

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 np. 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 **28-04-2010 do godz. 9.00.**

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

6. Wykonawca, który nie wnieśli wadium w pieniądzu lub nie zabezpieczy oferty akceptowalną formą wadium (wzór załącznik nr **7.1. – 7.5.**) zostanie wykluczony z postępowania, a jego oferta zostanie uznana za odrzuconą.

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 P.z.p.

8. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

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 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie złożył dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w art.25 ust.1 ustawy P.z.p., lub pełnomocnictw, chyba, że udowodni, że wynika to z przyczyn nieleżących po jego stronie.

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

- a) odmówi podpisania umowy na warunkach określonych ofercie,
- b) 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. TERMIN I MIEJSCE SKŁADANIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie - sekretariacie Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9 **do dnia 28.04.2010r. do godz. 9:00** 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 po upływie terminu przewidzianego na wniesienie protestu.

## VIII. TERMIN OTWARCIA OFERT

1. Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 28.04.2010r. o godz. 10:00** w siedzibie Zamawiającego w pok.S.406. **Przed rozpoczęciem otwarcia ofert prosimy o zarejestrowanie przybycia przedstawiciela firmy do RCKiK we Wrocławiu w sekretariacie p. S.307A.**
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. Podczas otwarcia ofert podaje się nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny.

**IX. OPIS SPOSOBU OBLICZANIA CENY OFERTY.**

1. Cena oferty będzie rozumiana jako DDP (zgodnie z Incoterms 2008) i będzie obejmować 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 5 lipca 2001 (Dz. U. Nr 97, poz. 1050 art. 3 ust.1) *o cenach* oraz ustawy z dnia 7 lipca 1994 (Dz. U. Nr 16, poz. 79, art. 1 ust.2) *o denominacji złotego*. Sposób zaokrąglenia został określony w §9, ust. 6 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 25 maja 2005 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, zaliczkowego zwrotu podatku, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2005 r., nr 95, poz. 798).

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 i nie może ulec podwyższeniu w czasie jej realizacji.

**X. KRYTERIA OCENY OFERT - dotyczy zadania 1 do zadania 5.**

Cena – 100%

Jedynym kryterium oceny ofert pozostaje jej cena uwzględniająca wszelkie rabaty i upusty oraz koszty związane z dostawą, której przyporządkowuje się wartość punktową wg wzoru:

$$\text{Wartość punktowa oferty} = \frac{\text{cena minimalna}}{\text{cena oferowana}} \times R$$

Za kryterium cena Zamawiający może przyznać ofercie przy randze (R) 100% maksymalnie 100 pkt.

Maksymalną ilość punktów otrzyma oferta z najniższą ceną. Pozostałe oferty otrzymają proporcjonalnie mniej punktów.

**XI. ROZLICZENIA FINANSOWE.**

1. Rozliczenia finansowe pomiędzy Zamawiającym a wybranym Wykonawcą prowadzone będą w PLN.
2. Zapłata przelewem na konto Wykonawcy, w terminie 30 dni od daty dostawy i po protokolarnym przekazaniu danej partii przedmiotu zamówienia Zamawiającemu wraz z fakturą VAT.
3. Jako datę zapłaty faktury przyjmuje się datę złożenia w banku przez Zamawiającego dokumentu polecenia przelewu.

**XII. 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 tajemnice przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeśli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane.

*Przez tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji ((Dz. U. z 2003r., Nr 153, poz. 1503, ze zm.) rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności, tzn. zastrzegł składając ofertę, iż nie mogą być one udostępniane innym uczestnikom postępowania.*



2. Stosowne zastrzeżenie Wykonawca winien złożyć na formularzu ofertowym. W przeciwnym razie cała oferta zostanie 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. Zastrzeżenie informacji, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ww. ustawy, skutkować będzie odrzuceniem oferty na podstawie art. 89 ust. 1 pkt.3 Ustawy.
5. Wykonawca w szczególności nie może zastrzec informacji dotyczących: ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofercie.

### **XIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH 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 ww. Ustawy.
2. Wykonawca ma prawo złożyć odwołanie w terminie 5 dni od dnia, w którym powziął lub mógł powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia. Odwołanie uważa się za wniesione z chwilą, gdy dotarło do Zamawiającego w taki sposób, że mógł się zapoznać z jego treścią.
3. Odwołanie dotyczące treści ogłoszenia, a także dotyczące postanowień SIWZ, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w BZP lub zamieszczeniu SIWZ na stronie internetowej.
4. Odwołanie dotyczące nie przesłania wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej wnosi się nie później niż w terminie: 15 dni od dnia zamieszczenia w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.
5. Odwołanie w wyniku nie zamieszczenia w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia wnosi się nie później niż w terminie 1 miesiąca od dnia zawarcia umowy.
6. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, zwanej dalej KIO, w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
7. 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, tzn. za pomocą faksu.
8. 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.
9. 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.
10. Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego Wykonawcy do postępowania odwoławczego nie później niż do czasu otwarcia rozprawy. KIO uwzględni opozycję, jeżeli zgłaszający opozycję uprawdopodobni, że Wykonawca nie ma interesu w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystąpił; w przeciwnym razie Izba oddala opozycję.
11. Zamawiający może wnieść odpowiedź na odwołanie. Odpowiedź na odwołanie wnosi się na piśmie lub ustnie do protokołu.
12. Uczestnik postępowania odwoławczego, który przystąpił po stronie Zamawiającego, może wnieść sprzeciw wobec uwzględnienia w odpowiedzi na odwołanie przez Zamawiającego w całości zarzutów przedstawionych w odwołaniu. Sprzeciw wnosi się na piśmie lub ustnie do protokołu KIO.
13. Od orzeczenia KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu na podstawie art. 198a -198g ustawy P.z.p .

#### XIV. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

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. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadamia Wykonawców, którzy złożyli oferty o:
  - wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę, (firmę), albo imię i nazwisko, siedzibę albo adres zamieszkania i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru oraz nazwy (firmy), albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;
  - Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
  - Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
  - Terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.
  - Zamawiający informację o wyborze najkorzystniejszej oferty zamieszcza na stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
4. Termin na podpisanie umowy ten nie może być krótszy niż 5 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty faxem albo 10 dni - jeżeli zostało przesłane w inny sposób, **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.
5. Projekt umowy znajduje się w załączniku nr 6.1. – 6.5. do SIWZ nr 7/P/1-5/2010. W jego treści, która nie podlega negocjacji, podano wszelkie istotne dla Zamawiającego warunki realizacji zamówienia. Dopuszcza się w porozumieniu z Wykonawcą wprowadzenie do treści umowy zmian i korekt, jednak wyłącznie w zakresie nie powodującym zasadniczych zmian przedstawionych warunków handlowych w sposób niekorzystny dla Zamawiającego.
6. 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.
7. 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.

Zatwierdził:

Wrocław, dn.15.04.2010r.

Dyrektor RCKiK we Wrocławiu  
lek. Ryszard Kozłowski

.....  
/Data/

.....  
/Podpis Dyrektora/

#### Załączniki:

1. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia – załącznik – nr 1.1. – 1.5.
2. Oświadczenie z art. 22 ust. 1 ustawy P.z.p. – załącznik nr 2.1 – 2.5.
3. Oświadczenie z art. 36 ust. 4 ustawy P.z.p. – załącznik nr 3.1. – 3.5.
4. Oświadczenie z art. 24 ust. 1 ustawy P.z.p. – załącznik nr 4.1. – 4.5.
5. Wypełniony formularz oferty - załącznik nr 5.1. – 5.5.
6. Projekt umowy- załącznik nr 6.1. – 6.5.
7. Wzór gwarancji wadialnej – załącznik nr 7.1 – 7.5.
8. Formularz ofertowy cenowo – asortymentowy – załącznik nr 8.1. – 8.5.

**SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – zad. 1 - zad. 5****ZADANIE 1: ODCZYNNIKI MONOKLONALNE DO OZNACZANIA ANTYGENÓW Z UKŁADU AB0,**

l.p.	odczynnik monoklonalny klasy IgM	klon	objętość w ml	jednostkowa wielkość opakowania
1.	anty-A	I	9 000	5 – 10 ml
2.		II	6 000	5 – 10 ml
3.	anty-B	I	9 000	5 – 10 ml
4.		II	6 000	5 – 10 ml

**Wymagania stawiane odczynnikom z zadania 1:****1. Odczynnik monoklonalny anty-A powinien:**

- zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o swoistości anty-A;
- być przeznaczony do bezpośredniego zastosowania w technikach próbówkowych i szkiełkowych;
- wykazywać miano co najmniej 128 w technice próbówkowej lub 64 w technice szkiełkowej z krwinkami wzorcowymi grupy A<sub>1</sub>;
- wykazywać miano co najmniej 64 w technice próbówkowej lub 32 w technice szkiełkowej z krwinkami wzorcowymi grupy A<sub>2</sub>;
- wykazywać reakcje aglutynacji po 10 sekundach a po 3 minutach osiągnąć nasilenie od 3+ do 4+;
- wykazywać jednoznaczne reakcje z antygenami o osłabionej ekspresji (np. A<sub>2</sub>);
- nie wykazywać fałszywych reakcji aglutynacji z krwinkami wzorcowymi grupy O.

**2. Odczynnik monoklonalny anty-B powinien:**

- zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM, o swoistości anty-B;
- być przeznaczonym do bezpośredniego zastosowania w technikach próbówkowych i szkiełkowych;
- wykazywać miano co najmniej 128 w technice próbówkowej lub 64 w technice szkiełkowej z krwinkami wzorcowymi grupy B;
- wykazywać miano co najmniej 64 w technice próbówkowej lub 32 w technice szkiełkowej z 10-dniowymi krwinkami wzorcowymi grupy B lub z krwinkami wzorcowymi grupy A<sub>2</sub>B;
- wykazywać reakcje aglutynacji po 10 sekundach a po 3 minutach osiągnąć nasilenie od 3+ do 4+;
- wykazywać jednoznaczne reakcje z antygenami o osłabionej ekspresji (np. A<sub>2</sub>B);
- nie wykazywać fałszywych reakcji aglutynacji z krwinkami grupy O.

**3. Odczynniki:**

- muszą mieć okres ważności co najmniej 12 miesięcy od daty dostarczenia Zamawiającemu;
- muszą być dostarczane 1 raz na kwartał;
- dostarczane w dostawie kwartalnej (częstkowej) muszą pochodzić z jednej serii;
- muszą być barwione zgodnie z międzynarodową konwencją;
- nie mogą stanowić zagrożenia biologicznego dla osób wykonujących badania,
- muszą być konfekcjonowane w przezroczystej, szklanej buteleczce zaopatrzonej w zakrętkę z umieszczonym w niej szklanym zakraplaczem zakończonym gumową ssawką. Każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami:
  - nazwa odczynnika i numer katalogowy,
  - numer serii,
  - data ważności,
  - oznakowanie CE i IVD.

**ZADANIE 2: ODCZYNNIKI MONOKLONALNE DO OZNACZANIA ANTYGENÓW Z UKŁADU Rh,**

<b>l.p.</b>	<b>odczynnik monoklonalny</b>	<b>klon</b>	<b>objętość w ml</b>	<b>jednostkowa wielkość opakowania</b>
1.	anty-D klasy IgM	klon niereagujący z antygenem kategorii D <sup>VI</sup>	10 000	5 – 10 ml
2.	anty-D klasy IgM i IgG	klon reagujący z antygenem kategorii D <sup>VI</sup>	6 000	5 – 10 ml
3.	anty-C klasy IgM	I	750	2 – 10 ml
4.	anty-E klasy IgM	I	500	2 – 10 ml

**Wymagania stawiane odczynnikom z zadania 2:****1. Odczynnik monoklonalny anty-D klasy IgM powinien:**

- zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o swoistości anty-D;
- mieć zdolność silnego reagowania (od 3+ do 4+) z krwinkami RhD+dodatnimi o normalnej ekspresji antygeny D niezależnie od fenotypu Rh w technice próbówkowej i szkiełkowej;
- wykazywać reakcje aglutynacji z wszystkimi próbkami krwi z antygenem D o słabej ekspresji tj. D słaby i kategoriami antygeny D z wyjątkiem kategorii D<sup>VI</sup>;
- być przeznaczony do bezpośredniego stosowania w technikach próbówkowych i szkiełkowych;
- wykazywać miano co najmniej 128 w technice próbówkowej lub 64 z krwinkami wzorcowymi o fenotypie DC<sub>cee</sub> w technice szkiełkowej;
- wykazywać reakcje aglutynacji w technice szkiełkowej po 10 sekundach, a po 3 minutach osiągnąć nasilenie od 3+ do 4+;
- nie wykazywać reakcji aglutynacji z krwinkami RhD-ujemnymi.

**2. Odczynnik monoklonalny anty-D klasy IgM + IgG powinien:**

- zawierać przeciwciała klasy IgM i IgG o swoistości anty-D;
- mieć zdolność silnego reagowania (od 3+ do 4+) z krwinkami RhD+dodatnimi o normalnej ekspresji antygeny RhD niezależnie od fenotypu Rh w technice próbówkowej i szkiełkowej;
- wykazywać reakcje aglutynacji ze wszystkimi próbkami krwi z antygenem RhD słaby i wariantami antygeny RhD, w tym z kategorią RhD<sup>VI</sup>, w teście antyglobulinowym;
- być przeznaczony do bezpośredniego stosowania w technikach: próbówkowej i szkiełkowej oraz do wykonania pośredniego testu antyglobulinowego;
- wykazywać miano co najmniej 64 lub w technice próbówkowej lub 32 w technice szkiełkowej z krwinkami wzorcowymi o fenotypie DC<sub>cee</sub>;
- wykazywać reakcje aglutynacji w technice szkiełkowej w czasie 20-30 sekund;
- nie wykazywać reakcji aglutynacji z krwinkami RhD-ujemnymi..

**3. Odczynnik monoklonalny anty-C klasy IgM powinien:**

- zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o swoistości anty- C;
- mieć zdolność bezpośredniego i silnego reagowania (3+ do 4+) z antygenem C i jego odmianami niezależnie od fenotypu (CC lub Cc);
- być przeznaczony do stosowania w technikach: próbówkowej i szkiełkowej;
- wykazywać miano co najmniej 16 z krwinkami wzorcowymi o fenotypie dC<sub>cee</sub> w technice próbówkowej;
- wykazywać reakcje aglutynacji w technice szkiełkowej w czasie 60 sekund;
- nie wykazywać reakcji z krwinkami C ujemnymi i C<sup>w</sup> ujemnymi;
- wykazywać reakcje z krwinkami: C-C<sup>w</sup>+

**4. Odczynnik monoklonalny anty-E klasy IgM powinien:**

- zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o swoistości anty-E;
- mieć zdolność bezpośredniego i silnego reagowania z antygenem E (od 3+ do 4+);
- być przeznaczony do stosowania w technikach: próbówkowej i szkiełkowej;
- wykazywać miano co najmniej 16 z krwinkami testowymi o fenotypie dccEe w technice próbówkowej

## NR SPRAWY 7/P/1-5/2010

- e) wykazywać reakcje aglutynacji w technice szkiełkowej w czasie 60 sekund;
- f) nie wykazywać reakcji z krwinkami E-ujemnymi.

### 5. Odczynniki:

- a) od daty dostarczenia Zamawiającemu muszą mieć okres ważności co najmniej 12 miesięcy;
- b) muszą być dostarczane 1 raz na kwartał;
- c) dostarczane w dostawie kwartalnej (częstkowej) muszą pochodzić z jednej serii;
- d) nie mogą stanowić zagrożenia biologicznego dla osób wykonujących badania,
- e) muszą być konfekcjonowane w przezroczystej, szklanej buteleczce zaopatrzonej w zakrętkę z umieszczonym w niej szklanym zakraplaczem zakończonym gumową ssawką. Każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami:
  - nazwa odczynnika i numer katalogowy,
  - numer serii,
  - data ważności,
  - oznakowanie CE i IVD.

**Zadanie 3: ODCZYNNIKI MONOKLONALNE I POLIKLONALNE DO OZNACZANIA ANTYGENÓW SPOZA UKŁADÓW AB0 i Rh,**

<b>l.p.</b>	<b>odczynnik monoklonalny klasy IgM</b>	<b>objętość w ml</b>	<b>jednostkowa wielkość opakowania</b>
1.	anty- M	150 ml	2-5 ml
2.	anty-N	150 ml	2-5 ml
3.	anty-S	40 ml	2-5 ml
4.	anty-Jk <sup>a</sup>	100 ml	2-5 ml
5.	anty-Jk <sup>b</sup>	100 ml	2-5 ml
<b>l.p.</b>	<b>odczynnik poliklonalny klasy IgG</b>	<b>objętość w ml</b>	<b>jednostkowa wielkość opakowania</b>
6.	anty-Fy <sup>a</sup>	20 ml	2-5 ml
7.	anty-Fy <sup>b</sup>	20 ml	2-5 ml
8.	anty-Lu <sup>a</sup>	10 ml	2-5 ml
9.	anty-Lu <sup>b</sup>	10 ml	2-5 ml
10.	anty-Kp <sup>a</sup>	10 ml	2-5 ml
11.	anty-Kp <sup>b</sup>	10 ml	2-5 ml
12.	anty-s (małe)	20 ml	2-5 ml

**Wymagania stawiane odczynnikom z zadania 3:****1. Odczynniki od pozycji 1 do 5 powinny:**

- zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o wymaganej swoistości;
- wykazywać jednoznaczne i specyficzne reakcje serologiczne.

**2. Odczynniki od pozycji 6 do 12 powinny:**

- zawierać przeciwciała poliklonalne klasy IgG o wymaganej swoistości aktywne w testach antyglobulinowych;
- wykazywać jednoznaczne i specyficzne reakcje serologiczne.

**3. Odczynniki od pozycji 1 do 12:**

- od daty dostarczenia Zamawiającemu muszą mieć okres ważności co najmniej 12 miesięcy;
- asortyment i ilość odczynników regulowane zamówieniem składanym pisemnie;
- całość dostawy cząstkowej poszczególnego odczynnika musi pochodzić z jednej serii.
- nie mogą stanowić zagrożenia biologicznego dla osób wykonujących badania,
- muszą być konfekcjonowane w przezroczystej, szklanej buteleczce zaopatrzonej w zakrętkę z umieszczonym w niej szklanym zakraplaczem zakończonym gumową ssawką.  
Każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami:
  - nazwa odczynnika i numer katalogowy,
  - numer serii,
  - data ważności,
  - oznakowanie CE i IVD.

**Zadanie 4: UCZULONE KRWINKI WZORCOWE DO KONTROLI UJEMNYCH WYNIKÓW TESTÓW ANTYGLOBULINOWYCH**

	objętość w ml	jednostkowa wielkość opakowania
uczulone krwinki wzorcowe do kontroli ujemnych wyników PTA i BTA	2 880	2-10 ml

**Wymagania stawiane odczynnikiem z zadania 4:****1. Uczulone krwinki wzorcowe do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych powinny:**

- a) zawierać krwinki czerwone słabo uczulone przeciwciałami klasy IgG grupy 0;
- b) przez reakcje z nieużytym odczynnikiem antyglobulinowym wykazać, że ujemny wynik testu antyglobulinowego jest prawdziwy.

**2. Uczulone krwinki wzorcowe:**

- a) od daty dostarczenia Zamawiającemu muszą mieć 30-dniowy okres ważności;
- b) muszą być dostarczane 1 w miesiącu;
- c) dostarczane w dostawie miesięcznej muszą pochodzić z jednej serii;
- d) nie mogą stanowić zagrożenia biologicznego dla osób wykonujących badania;
- e) muszą być konfekcjonowane w przezroczystej, szklanej buteleczce zaopatrzonej w zakrętkę z umieszczonym w niej szklanym zakraplaczem zakończonym gumową ssawką. Każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami:
  - nazwa odczynnika i numer katalogowy,
  - numer serii,
  - data ważności,
  - oznakowanie CE i IVD.

**Zadanie 5: SUROWICA GRUPY AB**

	<b>objętość w ml</b>	<b>jednostkowa wielkość opakowania</b>
surowica grupy AB	2 500	2-5 ml

**Wymagania stawiane surowicy z zadania 5:****1. Surowica grupy AB:**

- a) powinna pochodzić od dawców grupy AB;
- b) nie powinna powodować nieswoistych reakcji aglutynacji z krwinkami w niej zawieszonymi;
- c) nie powinna powodować hemolizy krwinek w niej zawieszonych.

**2. Surowica grupy AB:**

- a) od daty dostarczenia Zamawiającemu musi mieć okres ważności co najmniej 6-8 miesięcy;
- b) muszą być dostarczane 1 raz na kwartał;
- c) dostarczana w dostawie kwartalnej (cząstkowej) musi pochodzić z jednej serii;
- d) nie może stanowić zagrożenia biologicznego dla osób wykonujących badania,
- e) musi być konfekcjonowana w przezroczystej, szklanej buteleczce zaopatrzonej w zakrętkę z umieszczonym w niej szklanym zakraplaczem zakończonym gumową ssawką. Każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami:
  - nazwa odczynnika i numer katalogowy,
  - numer serii,
  - data ważności,
  - oznakowanie CE i IVD.



**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**  
**Nr sprawy 7/P/1-5/2010 – zadanie nr...**

oświadczam, że spełniam warunki przedstawione w art. 22. ust.1. ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 r., dotyczące:

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

Data.....

PODPIS WYKONAWCY

.....

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**  
z art. 36, ust. 4 ustawy P.z.p.  
( tj. Dz. U. z 2007 r., Nr 223, poz. 1655 ze zm.)  
- **NR SPRAWY 7/P/1-5/2010 – zadanie nr ...**

Oświadczamy, że część zamówienia, a mianowicie

....., powierzemy

podwykonawcom / Oświadczamy, że żadną z części zamówienia nie powierzemy podwykonawcom <sup>1</sup><sub>2</sub>.

**1-(niepotrzebne skreślić)!!!**

**2-wypełnić, jeżeli dotyczy: nazwę i adres podwykonawcy/ów oraz powierzone zadanie/a:**

**Nazwa podwykonawcy/ów**.....

**Adres podwykonawcy/ów** .....

**Powierzone zadania**.....

PODPIS WYKONAWCY

Data.....

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA**

**Z ART. 24, UST. 1 USTAWY P.Z.P.**

**(t. jedn. - Dz. U. z 2007 r., Nr 223, poz. 1655, ze zm.)**

**- NR SPRAWY 7/P/1-5/2010 – zadanie nr .....**

Oświadczam o braku podstaw do wykluczenia na podst. art. 24 ust. 1 ustawy P.z.p.

PODPIS WYKONAWCY

Data.....

.....

/Pieczęć Wykonawcy/

**O F E R T A**

Nawiązując do zaproszenia do udziału w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego do 125 tys. EURO na: **„Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 7/P/1-5/2010.**

My niżej podpisani

.....

działając w imieniu i na rzecz

.....

.....

.....

.....

(nazwa /firma dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców)

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

1)

.....

2)

.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 7/P/1-5/2010 na:

**„Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 7/P/1-5/2010.**

2. Oferujemy - **Zadanie 1: Odczynniki monoklonalne do oznaczania antygenów z układu AB0 - zgodnie z załącznikami.**

3. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dotyczącego zadania 1 – załącznik nr 1.1.

**3.1. Ponadto oferowane przez nas odczynniki:**

- 1) posiadają znak CE,
- 2) Na potwierdzenie spełnienia wymagań wraz z ofertą Wykonawca przedstawi dokument potwierdzający, że oferowane wyroby medyczne do diagnostyki in vitro zostały zgłoszone do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004 r. *o wyrobach medycznych* (Dz. U. 04. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli dany wyrób medyczny nie podlega zgłoszeniu do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania, należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem dlaczego zgłoszeniu nie podlega.
- 3) Na potwierdzenie spełnienia wymagań wraz z ofertą Wykonawca przedstawi deklarację zgodności CE z normami UE potwierdzającą oznakowanie oferowanych wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro znakiem CE wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie zgodności wyrobu medycznego z wymaganiami zasadniczymi, o którym mowa w art. 26, ust. 1 ustawy z dnia 20.04.2004 r. *o wyrobach medycznych* (Dz. U. 04.. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego zamówienia.
5. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.
6. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 1: partiami 1 raz na kwartał, z tym, że Zamawiającemu będzie przysługiwać prawo określania ilości i asortymentu w danej dostawie. Przy czym całość dostawy cząstkowej (kwartalnej) poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.
7. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.
8. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
9. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen oferowanego przedmiotu umowy.
10. Sposób reprezentacji Wykonawcy dla potrzeb niniejszego zamówienia jest następujący:  
.....  
.....

(Wypełniają jedynie przedsiębiorcy prowadzący działalność w formie spółki cywilnej lub składający wspólną ofertę)

11. Oświadczamy, iż -za wyjątkiem informacji i dokumentów zawartych w ofercie na stronach nr ..... – niniejsza oferta oraz wszystkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
12. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 7/P/1-5/2010 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.
13. Oświadczamy, że zawarty w SIWZ projekt umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na określonych w niej warunkach, w terminie i miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego.
14. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 7/P/1-5/2010 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.
15. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na poniższy adres:  
.....  
.....

16. Ofertę niniejszą składamy na ..... kolejno ponumerowanych stronach.

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

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

.....  
(miejsowość i data)

.....  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

/Pieczęć Wykonawcy/

**O F E R T A**

Nawiązując do zaproszenia do udziału w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego do 125 tys. EURO na: „**Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**” – nr sprawy 7/P/1-5/2010.

**My niżej podpisani**

.....  
.....

działając w imieniu i na rzecz

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

(nazwa /firma dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców)

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

1)  
.....

2)  
.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 7/P/1-5/2010 na: „**Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**” – nr sprawy 7/P/1-5/2010.
2. Oferujemy – **Zadanie 2** - Odczynniki monoklonalne do oznaczania antygenów z układu Rh - zgodnie z załącznikami.

3. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dotyczącego zadania 2 – załącznik nr 1.2.

**3.1. Ponadto oferowane przez Nas odczynniki:**

- 1) posiadają znak CE,
- 2) Na potwierdzenie spełnienia wymagań wraz z ofertą Wykonawca przedstawi dokument potwierdzający, że oferowane wyroby medyczne do diagnostyki in vitro zostały zgłoszone do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004 r. *o wyrobach medycznych* (Dz. U. 04. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli dany wyrób medyczny nie podlega zgłoszeniu do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania, należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem dlaczego zgłoszeniu nie podlega.
- 3) Na potwierdzenie spełnienia wymagań wraz z ofertą Wykonawca przedstawi deklarację zgodności CE z normami UE potwierdzającą oznakowanie oferowanych wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro znakiem CE wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie zgodności wyrobu medycznego z wymaganiami zasadniczymi, o którym mowa w art. 26, ust. 1 ustawy z dnia 20.04.2004 r. *o wyrobach medycznych* (Dz. U. 04.. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego zamówienia.
5. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.
6. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 2: partiami 1 raz na kwartał, z tym, że Zamawiającemu będzie przysługiwać prawo określania ilości i asortymentu w danej dostawie. Przy czym całość dostawy cząstkowej (kwartalnej) poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.
7. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.
8. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
9. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen oferowanego przedmiotu umowy.

10. Sposób reprezentacji Wykonawcy dla potrzeb niniejszego zamówienia jest następujący:

.....

.....

(Wypełniają jedynie przedsiębiorcy prowadzący działalność w formie spółki cywilnej lub składający wspólną ofertę)

11. Oświadczamy, iż -za wyjątkiem informacji i dokumentów zawartych w ofercie na stronach nr ..... – niniejsza oferta oraz wszystkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
12. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 7/P/1-5/2010 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.
13. Oświadczamy, że zawarty w SIWZ projekt umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na określonych w niej warunkach, w terminie i miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego.
14. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 7/P/1-5/2010 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.
15. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na poniższy adres:

.....

.....

16. Ofertę niniejszą składamy na ..... kolejno ponumerowanych stronach.

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

.....



.....

.....

.....

.....

.....

(miejsowość i data)

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

/Pieczęć Wykonawcy/

**O F E R T A**

Nawiązując do zaproszenia do udziału w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego do 125 tys. EURO na: „Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 7/P/1-5/2010.

**My niżej podpisani**

.....  
.....

działając w imieniu i na rzecz

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

(nazwa /firma dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców)

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

1)  
.....

2)  
.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 7/P/1-5/2010 na:  
**„Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 7/P/1-5/2010.**

**2. Oferujemy – Zadanie 3 :Odczynniki monoklonalne i poliklonalne do oznaczania antygenów spoza układów AB0 i Rh - zgodnie z załącznikami.**

3. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dotyczącego zadania 3 – załącznik nr 1.3.

**3.1. Ponadto oferowane przez Nas odczynniki:**

- 1) posiadają znak CE,
- 2) Na potwierdzenie spełnienia wymagań wraz z ofertą Wykonawca przedstawi dokument potwierdzający, że oferowane wyroby medyczne do diagnostyki in vitro zostały zgłoszone do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004 r. o *wyrobach medycznych* (Dz. U. 04. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli dany wyrób medyczny nie podlega zgłoszeniu do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania, należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem dlaczego zgłoszeniu nie podlega.
- 3) Na potwierdzenie spełnienia wymagań wraz z ofertą Wykonawca przedstawi deklarację zgodności CE z normami UE potwierdzającą oznakowanie oferowanych wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro znakiem CE wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie zgodności wyrobu medycznego z wymaganiami zasadniczymi, o którym mowa w art. 26, ust. 1 ustawy z dnia 20.04.2004 r. o *wyrobach medycznych* (Dz. U. 04.. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego zamówienia.
5. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.
6. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 3: asortyment i ilość odczynników regulowane zamówieniem składanym pisemnie. Przy czym całość dostawy cząstkowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.
7. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.
8. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
9. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen oferowanego przedmiotu umowy.
10. Sposób reprezentacji Wykonawcy dla potrzeb niniejszego zamówienia jest następujący:

.....

.....  
(Wypełniają jedynie przedsiębiorcy prowadzący działalność w formie spółki cywilnej lub składający wspólną ofertę)

11. Oświadczamy, iż -za wyjątkiem informacji i dokumentów zawartych w ofercie na stronach nr ..... – niniejsza oferta oraz wszystkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
12. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 7/P/1-5/2010 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.
13. Oświadczamy, że zawarty w SIWZ projekt umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na określonych w niej warunkach, w terminie i miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego.
14. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 7/P/1-5/2010 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.
15. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na poniższy adres:

.....

.....

16. Ofertę niniejszą składamy na ..... kolejno ponumerowanych stronach.

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

.....

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

(miejsowość i data)

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

/Pieczęć Wykonawcy/

**O F E R T A**

Nawiązując do zaproszenia do udziału w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego do 125 tys. EURO na: „Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 7/P/1-5/2010.

**My niżej podpisani**

.....  
.....  
działając w imieniu i na rzecz  
.....  
.....  
.....  
(nazwa /firma dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców)

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

1)  
.....

2)  
.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 7/P/1-5/2010 na:  
**„Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 7/P/1-5/2010.**
2. Oferujemy – **Zadanie 4: Uczulone krwinki wzorcowe do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych - zgodnie z załącznikami.**

3. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dotyczącego zadania 4 – załącznik nr 1.4.

**3.1. Ponadto oferowane przez Nas uczulone krwinki wzorcowe:**

- 1) posiadają znak CE,
- 2) Na potwierdzenie spełnienia wymagań wraz z ofertą Wykonawca przedstawi dokument potwierdzający, że oferowane wyroby medyczne do diagnostyki in vitro zostały zgłoszone do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004 r. o *wyrobach medycznych* (Dz. U. 04. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli dany wyrób medyczny nie podlega zgłoszeniu do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania, należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem dlaczego zgłoszeniu nie podlega.
- 3) Na potwierdzenie spełnienia wymagań wraz z ofertą Wykonawca przedstawi deklarację zgodności CE z normami UE potwierdzającą oznakowanie oferowanych wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro znakiem CE wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie zgodności wyrobu medycznego z wymaganiami zasadniczymi, o którym mowa w art. 26, ust. 1 ustawy z dnia 20.04.2004 r. o *wyrobach medycznych* (Dz. U. 04.. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego zamówienia.
5. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.
6. Dostawa będzie realizowana - dla zadania 4: 1 raz na miesiąc. Przy czym całość dostawy cząstkowej (co miesiąc) poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.
7. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.
8. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
9. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen oferowanego przedmiotu umowy.

10. Sposób reprezentacji Wykonawcy dla potrzeb niniejszego zamówienia jest następujący:

.....

.....

(Wypełniają jedynie przedsiębiorcy prowadzący działalność w formie spółki cywilnej lub składający wspólną ofertę)

11. Oświadczamy, iż -za wyjątkiem informacji i dokumentów zawartych w ofercie na stronach nr ..... – niniejsza oferta oraz wszystkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
12. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 7/P/1-5/2010 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.
13. Oświadczamy, że zawarty w SIWZ projekt umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na określonych w niej warunkach, w terminie i miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego.
14. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 7/P/1-5/2010 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.
15. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na poniższy adres:

.....

.....

16. Ofertę niniejszą składamy na ..... kolejno ponumerowanych stronach.

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

.....

.....

.....

.....

.....

.....

(miejsowość i data)

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

/Pieczęć Wykonawcy/

**O F E R T A**

Nawiązując do zaproszenia do udziału w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego do 125 tys. EURO na: „**Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**” – nr sprawy 7/P/1-5/2010.

**My niżej podpisani**

.....  
.....  
działając w imieniu i na rzecz

.....  
.....  
.....  
(nazwa /firma dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców)

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

1)  
.....

2)  
.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 7/P/1-5/2010 na:

**„Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 7/P/1-5/2010.**

2. Oferujemy – **Zadanie 5: Surowica grupy AB - zgodnie z załącznikami.**



3. Oferowane krwinki kontrolne spełniają wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dotyczącego zadania 5 – załącznik nr 1.5.

**3.1. Ponadto oferowana przez Nas surowica grupy AB:**

- 1) posiada znak CE,
- 2) Na potwierdzenie spełnienia wymagań wraz z ofertą Wykonawca przedstawi dokument potwierdzający, że oferowany wyrób medyczny do diagnostyki in vitro został zgłoszony do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004 r. *o wyrobach medycznych* (Dz. U. 04. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli dany wyrób medyczny nie podlega zgłoszeniu do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania, należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem dlaczego zgłoszeniu nie podlega.
- 3) Na potwierdzenie spełnienia wymagań wraz z ofertą Wykonawca przedstawi deklarację zgodności CE z normami UE potwierdzającą oznakowanie oferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro znakiem CE wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie zgodności wyrobu medycznego z wymaganiami zasadniczymi, o którym mowa w art. 26, ust. 1 ustawy z dnia 20.04.2004 r. *o wyrobach medycznych* (Dz. U. 04.. Nr 93, poz. 896, ze zm.). Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego zamówienia.
5. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.
6. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 5: partiami 1 raz na kwartał, z tym, że Zamawiającemu będzie przysługiwać prawo określania ilości i asortymentu w danej dostawie. Przy czym całość dostawy cząstkowej (kwartalnej) surowicy będzie pochodziła z jednej serii.
7. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.
8. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
9. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen oferowanego przedmiotu umowy.

10. Sposób reprezentacji Wykonawcy dla potrzeb niniejszego zamówienia jest następujący:

.....

.....  
(Wypełniają jedynie przedsiębiorcy prowadzący działalność w formie spółki cywilnej lub składający wspólną ofertę)

11. Oświadczamy, iż -za wyjątkiem informacji i dokumentów zawartych w ofercie na stronach nr ..... – niniejsza oferta oraz wszystkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
12. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 7/P/1-5/2010 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.
13. Oświadczamy, że zawarty w SIWZ projekt umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na określonych w niej warunkach, w terminie i miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego.
14. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 7/P/1-5/2010 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.
15. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na poniższy adres:

.....

16. Ofertę niniejszą składamy na ..... kolejno ponumerowanych stronach.

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

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

.....  
(miejsowość i data)

.....  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

**UMOWA NR 7/P/1/2010 (projekt)**

Zawarta w dniu ..... we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w Krajowym Rejestrze Sądowym pod Nr KRS: 0000034677, NIP: 898-18-53-248; REGON: -000291121-, zwanym w treści umowy „Zamawiającym”, w imieniu którego działają:

1. Dyrektor– lek. med. Ryszard Kozłowski;

a:

Firmą:

zarejestrowaną w KRS nr:

zwanym w treści umowy „Wykonawcą” w imieniu którego działa:

została zawarta umowa następującej treści:

### § 1

Niniejsza umowa została poprzedzona przeprowadzeniem postępowania w trybie przetargu nieograniczonego nr 7/P/1-5/2010 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t.jedn. - Dz. U. z 2007 r., Nr 223, poz. 1655, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 7/P/1-5/2010 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.1 do niniejszej umowy ) stanowią integralną część umowy, a postanowienia oraz oświadczenia w nich zawarte są dla Wykonawcy wiążące .

### § 2

1. Przedmiotem umowy jest: **dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych, tj.:**

**Zadanie 1: Odczynniki monoklonalne do oznaczania antygenów z układu AB0**

**Cena ogółem przedmiotu umowy wynosi:**

**cyfrowo netto:** ..... PLN

(słownie netto: ..... PLN),

**Podatek VAT ...%:**

cyfrowo: ..... PLN

słownie: ..... PLN

**cyfrowo brutto:** ..... PLN

(słownie brutto: ..... PLN)

3. Oferowane odczynniki do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej posiadają termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

4. Oferowane odczynniki będą posiadać instrukcję stosowania w języku polskim.

5. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.5.

**§ 3**

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego złożenia zamówienia.
2. Transport przedmiotu umowy będzie zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu umowy, do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz.7.00 do 13.30.
3. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 1: partiami 1 raz na kwartał, z tym, że Zamawiającemu będzie przysługiwać prawo określania ilości i asortymentu w danej dostawie. Przy czym całość dostawy cząstkowej (kwartalnej) poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

**§ 4**

1. Termin płatności za każdą dostawę, wykonaną zgodnie z umową wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.
2. Płatność będzie dokonywana przelewem na wskazane w fakturze konto Wykonawcy.

**§ 5**

Stronom przysługuje prawo do odstąpienia od umowy z ważnych powodów, a w szczególności, gdy druga Strona nie wykonuje niniejszej umowy bądź wykonuje umowę w sposób niezgodny z jej postanowieniami.

**§ 6**

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
  - a) w wysokości 20% wartości ogółem przedmiotu umowy brutto, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, o których mowa w § 5.
  - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 20% wartości ogółem przedmiotu umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, o których mowa w § 5.
3. Od należności nie zapłaconych w terminie ustalonych przez strony, Wykonawca ma prawo naliczania odsetek ustawowych, przy czym stają się one wymagalne po dokonaniu dodatkowego wezwania Zamawiającego do zapłaty.
4. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
5. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

**§ 7**

Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.

**§8**

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:

a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –  
mgr Alicja Lasota - fax: 071 / 328 17 13;  
- sprawy finansowo-księgowe- Z-ca Głównego Księgowego -  
mgr Jacek Blicharski - tel. 071 / 37 15 885; fax: 071 / 328 17 13;

b) od strony Wykonawcy: – tel./ fax:

2. Strony zobowiązują się każdorazowo informować o zmianach osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy.

**§9**

Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obie strony.

**§ 10**

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy o zamówieniach publicznych oraz przepisy Kodeksu cywilnego.

**§ 11**

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

**§12**

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

**W Y K O N A W C A :**

**Z A M A W I A J Ą C Y :**

**UMOWA NR 7/P/2/2010 (projekt)**

Zawarta w dniu ..... we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w Krajowym Rejestrze Sądowym pod Nr KRS: 0000034677, NIP: 898-18-53-248; REGON: -000291121-, zwanym w treści umowy „Zamawiającym”, w imieniu którego działają: Dyrektor– lek. med. Ryszard Kozłowski;

a:

Firmą:

zarejestrowaną w KRS nr:

zwanym w treści umowy „Wykonawcą” w imieniu którego działa:

została zawarta umowa następującej treści:

### § 1

Niniejsza umowa została poprzedzona przeprowadzeniem postępowania w trybie przetargu nieograniczonego nr 7/P/1-5/2010 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2007 r., Nr 223, poz. 1655, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.  
Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 7/P/1-5/2010 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.2 do niniejszej umowy ) stanowią integralną część umowy, a postanowienia oraz oświadczenia w nich zawarte są dla Wykonawcy wiążące .

### § 2

1. Przedmiotem umowy jest: **dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych, tj.:**

#### **Zadanie 2: Odczynniki monoklonalne do oznaczania antygenów z układu Rh**

#### **2. Cena ogółem przedmiotu umowy wynosi:**

**cyfrowo netto:** ..... PLN

(słownie netto: ..... PLN),

#### **Podatek VAT ...%:**

Cyfrowo: ..... PLN

Słownie: ..... PLN

**cyfrowo brutto:** ..... PLN

(słownie brutto: ..... PLN)

3. Oferowane odczynniki do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej posiadają termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

4. Oferowane odczynniki będą posiadały instrukcję stosowania w języku polskim.

5. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.5.

**§ 3**

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego złożenia zamówienia.
2. Transport przedmiotu umowy będzie zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu umowy, do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz.7.00 do 13.30.
3. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 2: partiami 1 raz na kwartał, z tym, że Zamawiającemu będzie przysługiwać prawo określania ilości i asortymentu w danej dostawie. Przy czym całość dostawy cząstkowej (kwartalnej) poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

**§ 4**

1. Termin płatności za każdą dostawę, wykonaną zgodnie z umową wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.
2. Płatność będzie dokonywana przelewem na wskazane w fakturze konto Wykonawcy.

**§ 5**

Stronom przysługuje prawo do odstąpienia od umowy z ważnych powodów, a w szczególności, gdy druga Strona nie wykonuje niniejszej umowy bądź wykonuje umowę w sposób niezgodny z jej postanowieniami.

**§ 6**

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
  - a) w wysokości 20% wartości ogółem przedmiotu umowy brutto, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, o których mowa w § 5.
  - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 20% wartości ogółem przedmiotu umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, o których mowa w § 5.
3. Od należności nie zapłaconych w terminie ustalonych przez strony, Wykonawca ma prawo naliczania odsetek ustawowych, przy czym stają się one wymagalne po dokonaniu dodatkowego wezwania Zamawiającego do zapłaty.
4. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
5. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

**§ 7**

Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.

**§8**

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:

- a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –  
mgr Alicja Lasota - fax:071 / 328 17 13;  
- sprawy finansowo-księgowe- Z-ca Głównego Księgowego -  
mgr Jacek Blicharski - tel. 071 / 37 15 885; fax: 071 / 328 17 13;

- b) od strony Wykonawcy: – tel./ fax:

2. Strony zobowiązują się każdorazowo informować o zmianach osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy.

**§9**

Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obie strony.

**§ 10**

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy o zamówieniach publicznych oraz przepisy Kodeksu cywilnego.

**§ 11**

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

**§12**

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

**W Y K O N A W C A :**

**Z A M A W I A J Ą C Y :**



**UMOWA NR 7/P/3/2010 (projekt)**

Zawarta w dniu ..... we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w Krajowym Rejestrze Sądowym pod Nr KRS: 0000034677, NIP: 898-18-53-248; REGON: -000291121-, zwanym w treści umowy „Zamawiającym”, w imieniu którego działają: Dyrektor– lek. med. Ryszard Kozłowski;

a:

Firmą:

zarejestrowaną w KRS nr:

zwanym w treści umowy „Wykonawcą” w imieniu którego działa:

została zawarta umowa następującej treści:

### § 1

Niniejsza umowa została poprzedzona przeprowadzeniem postępowania w trybie przetargu nieograniczonego nr 7/P/1-5/2010 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2007 r., Nr 223, poz. 1655, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 7/P/1-5/2010 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.3. do niniejszej umowy ) stanowią integralną część umowy, a postanowienia oraz oświadczenia w nich zawarte są dla Wykonawcy wiążące.

### § 2

1. Przedmiotem umowy jest: **dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych, tj.:**

**Zadanie 3: Odczynniki monoklonalne i poliklonalne do oznaczania antygenów spoza układów AB0 i Rh**

#### 2. Cena ogółem przedmiotu umowy wynosi:

**cyfrowo netto:** ..... PLN

(słownie netto: ..... PLN),

#### **Podatek VAT ...%:**

Cyfrowo: ..... PLN

Słownie: ..... PLN

**cyfrowo brutto:** ..... PLN

(słownie brutto: ..... PLN)

3. Oferowane odczynniki do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej posiadają termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

4. Oferowane odczynniki będą posiadają instrukcję stosowania w języku polskim.

5. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.5.

**§ 3**

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego złożenia zamówienia.
2. Transport przedmiotu umowy będzie zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu umowy, do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 do 13.30.
3. Dostawa będzie realizowana - dla zadania 3: asortyment i ilość odczynników regulowane zamówieniem składanym pisemnie. Przy czym całość dostawy cząstkowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

**§ 4**

1. Termin płatności za każdą dostawę, wykonaną zgodnie z umową wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.
2. Płatność będzie dokonywana przelewem na wskazane w fakturze konto Wykonawcy.

**§ 5**

Stronom przysługuje prawo do odstąpienia od umowy z ważnych powodów, a w szczególności, gdy druga Strona nie wykonuje niniejszej umowy bądź wykonuje umowę w sposób niezgodny z jej postanowieniami.

**§ 6**

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
  - a) w wysokości 20% wartości ogółem przedmiotu umowy brutto, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, o których mowa w § 5.
  - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 20% wartości ogółem przedmiotu umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, o których mowa w § 5.
3. Od należności nie zapłaconych w terminie ustalonych przez strony, Wykonawca ma prawo naliczania odsetek ustawowych, przy czym stają się one wymagalne po dokonaniu dodatkowego wezwania Zamawiającego do zapłaty.
4. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
5. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

**§ 7**

Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.

**§ 8**

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:

- a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –  
mgr Alicja Lasota - fax: 071 / 328 17 13;  
- sprawy finansowo-księgowe- Z-ca Głównego Księgowego -  
mgr Jacek Blicharski - tel. 071 / 37 15 885; fax: 071 / 328 17 13;
  - b) od strony Wykonawcy: – tel./ fax:
2. Strony zobowiązują się każdorazowo informować o zmianach osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy.

**§9**

Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obie strony.

**§ 10**

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy o zamówieniach publicznych oraz przepisy Kodeksu cywilnego.

**§ 11**

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

**§12**

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

**W Y K O N A W C A :**

**Z A M A W I A J Ą C Y :**

**UMOWA NR 7/P/4/2010 (projekt)**

Zawarta w dniu ..... we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w Krajowym Rejestrze Sądowym pod Nr KRS: 0000034677, NIP: 898-18-53-248; REGON: -000291121-, zwanym w treści umowy „Zamawiającym”, w imieniu którego działają: Dyrektor– lek. med. Ryszard Kozłowski;

a:

Firmą:

zarejestrowaną w KRS nr:

zwanym w treści umowy „Wykonawcą” w imieniu którego działa:

została zawarta umowa następującej treści:

### § 1

Niniejsza umowa została poprzedzona przeprowadzeniem postępowania w trybie przetargu nieograniczonego nr 7/P/1-5/2010 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t. jedn. - Dz. U. z 2007 r., Nr 223, poz. 1655, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.  
Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 7/P/1-5/2010 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.4. do niniejszej umowy ) stanowią integralną część umowy, a postanowienia oraz oświadczenia w nich zawarte są dla Wykonawcy wiążące .

### § 2

1. Przedmiotem umowy jest: **dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych, tj.:**  
**Zadanie 4: Uczulone krwinki wzorcowe do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**

#### 2. Cena ogółem przedmiotu umowy wynosi:

**cyfrowo netto:** ..... PLN

(słownie netto: ..... PLN),

#### **Podatek VAT ...%:**

Cyfrowo: ..... PLN

Słownie: ..... PLN

**cyfrowo brutto:** ..... PLN

(słownie brutto: ..... PLN)

3. Oferowane uczulone krwinki wzorcowe do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych posiadają termin ważności minimum 30 dni od daty dostawy.
4. Oferowane uczulone krwinki wzorcowe posiadają instrukcję stosowania w języku polskim.
5. Oferowane uczulone krwinki wzorcowe spełniają wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.5.

**§ 3**

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego złożenia zamówienia.
2. Transport przedmiotu umowy będzie zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu umowy, do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 do 13.30.
3. Dostawa będzie realizowana - dla zadania 4: 1 raz na miesiąc. Przy czym całość dostawy cząstkowej (co miesiąc) uczulonych krwinek wzorcowych będzie pochodziła z jednej serii

**§ 4**

2. Termin płatności za każdą dostawę, wykonaną zgodnie z umową wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.
3. Płatność będzie dokonywana przelewem na wskazane w fakturze konto Wykonawcy.

**§ 5**

Stronom przysługuje prawo do odstąpienia od umowy z ważnych powodów, a w szczególności, gdy druga Strona nie wykonuje niniejszej umowy bądź wykonuje umowę w sposób niezgodny z jej postanowieniami.

**§ 6**

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
  - a) w wysokości 20% wartości ogółem przedmiotu umowy brutto, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, o których mowa w § 5.
  - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 20% wartości ogółem przedmiotu umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, o których mowa w § 5.
3. Od należności nie zapłaconych w terminie ustalonych przez strony, Wykonawca ma prawo naliczania odsetek ustawowych, przy czym stają się one wymagalne po dokonaniu dodatkowego wezwania Zamawiającego do zapłaty.
4. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
5. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

**§ 7**

Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.

**§8**

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:
  - a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –  
mgr Alicja Lasota - fax: 071 / 328 17 13;  
- sprawy finansowo-księgowe- Z-ca Głównego Księgowego -  
mgr Jacek Blicharski - tel. 071 / 37 15 885; fax: 071 / 328 17 13;
  - b) od strony Wykonawcy: – tel./ fax:
2. Strony zobowiązują się każdorazowo informować o zmianach osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy.

**§9**

Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obie strony.

**§ 10**

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy o zamówieniach publicznych oraz przepisy Kodeksu cywilnego.

**§ 11**

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

**§12**

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

**W Y K O N A W C A :**

**Z A M A W I A J Ą C Y :**

**UMOWA NR 7/P/5/2010 (projekt)**

Zawarta w dniu ..... we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w Krajowym Rejestrze Sądowym pod Nr KRS: 0000034677, NIP: 898-18-53-248; REGON: -000291121-, zwanym w treści umowy „Zamawiającym”, w imieniu którego działają:  
Dyrektor– lek. med. Ryszard Kozłowski;

a:

Firmą:

zarejestrowaną w KRS nr:

zwanym w treści umowy „Wykonawcą” w imieniu którego działa:

została zawarta umowa następującej treści:

**§ 1**

Niniejsza umowa została poprzedzona przeprowadzeniem postępowania w trybie przetargu nieograniczonego nr 7/P/1-5/2010 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t. jedn. Dz. U. z 2007 r., Nr 223, poz. 1655, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.  
Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 7/P/1-5/2010 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.5. do niniejszej umowy ) stanowią integralną część umowy, a postanowienia oraz oświadczenia w nich zawarte są dla Wykonawcy wiążące .

**§ 2**

1. Przedmiotem umowy jest: **dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych, tj.:**

**Zadanie 5: Surowica grupy AB.**

**2. Cena ogółem przedmiotu umowy wynosi:**

**cyfrowo netto:** ..... PLN

(słownie netto: ..... PLN),

**Podatek VAT ...%:**

Cyfrowo: ..... PLN

Słownie: ..... PLN

**cyfrowo brutto:** ..... PLN

(słownie brutto: ..... PLN)

3. Oferowana surowica grupy AB posiada termin ważności co najmniej 6-8 miesięcy dni od daty dostawy.

4. Oferowana surowica grupy AB posiada instrukcję stosowania w języku polskim.

5. Oferowana surowica grupy AB spełnia wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.5.

### § 3

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie lub telefonicznie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego lub telefonicznego złożenia zamówienia.
2. Transport przedmiotu umowy będzie zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu umowy, do magazynu Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 do 13.30.
3. Dostawa będzie realizowana - dla zadania 5: 1 raz na kwartał, z tym, że Zamawiającemu będzie przysługiwać prawo określenia ilości i asortymentu w danej dostawie.

### § 4

1. Termin płatności za każdą dostawę, wykonaną zgodnie z umową wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.
2. Płatność będzie dokonywana przelewem na wskazane w fakturze konto Wykonawcy.

### § 5

Stronom przysługuje prawo do odstąpienia od umowy z ważnych powodów, a w szczególności, gdy druga Strona nie wykonuje niniejszej umowy bądź wykonuje umowę w sposób niezgodny z jej postanowieniami.

### § 6

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
  - a) w wysokości 20% wartości ogółem przedmiotu umowy brutto, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, o których mowa w § 5.
  - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 20% wartości ogółem przedmiotu umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, o których mowa w § 5.
3. Od należności nie zapłaconych w terminie ustalonych przez strony, Wykonawca ma prawo naliczania odsetek ustawowych, przy czym stają się one wymagalne po dokonaniu dodatkowego wezwania Zamawiającego do zapłaty.
4. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
5. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

### § 7

Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.

### §8

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:
  - a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –  
mgr Alicja Lasota - fax: 071 / 328 17 13;  
- sprawy finansowo-księgowo- Z-ca Głównego Księgowego -  
mgr Jacek Blicharski - tel. 071 / 37 15 885; fax: 071 / 328 17 13;
  - b) od strony Wykonawcy: – tel./ fax:
2. Strony zobowiązują się każdorazowo informować o zmianach osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy.



**§9**

Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obie strony.

**§ 10**

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy o zamówieniach publicznych oraz przepisy Kodeksu cywilnego.

**§ 11**

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

**§12**

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

**W Y K O N A W C A :**

**Z A M A W I A J Ą C Y :**

**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.

**8.ZESTAWIENIE CENOWO – ASORTYMENTOWE**

<i>L.P.</i>	Odczynnik/surowica/ krwinki	Producent	Rodzaj	Klon	Zamawiana Ilość	Wielkość opakowania	Cena opakowania netto	Wartość netto	Podatek VAT ...% kwota	Wartość brutto
<i>1.</i>										
<i>2.</i>										
<i>3.</i>										
<i>4.</i>										
<i>5.</i>										
<i>6.</i>										
<i>7.</i>										
<i>8.</i>										
<i>9.</i>										
<i>10.</i>										

<b>11.</b>										
<b>12.</b>										
									<b>RAZEM</b>	

**Cena całości zamówienia *netto*:**

cyfrowo: ..... PLN

słownie: ..... PLN

**Cena całości zamówienia *brutto*:**

cyfrowo: ..... PLN

słownie: ..... PLN