

**SPECYFIKACJA
ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

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

zwane dalej „Zamawiającym” zaprasza do udziału w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego do 130 000 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: Standard anti-D do kontroli testów antyglobulinowych

Zadanie 6: Papaina - standaryzowany odczynnik do badań serologicznych - liofilizowany

Zadanie 7: Odczynniki antyglobulinowe poliwalentne i monowalentne”

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 2010 r., Nr 113, poz. 759, ze zm.) zwanej dalej „Ustawą” oraz w sprawach nieuregulowanych ustawą, przepisy ustawy – kodeks cywilny.

Postępowanie, którego dotyczy niniejszy dokument oznaczone jest znakiem: **14/P/1-7/2013**

Wykonawcy we wszystkich kontaktach winni powoływać się na ten znak.

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert częściowych.

Zamawiający **nie dopuszcza** składania ofert wariantowych.

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: Standard anti-D do kontroli testów antyglobulinowych

Zadanie 6: Papaina - standaryzowany odczynnik do badań serologicznych - liofilizowany.

Zadanie 7: Odczynniki antyglobulinowe poliwalentne i monowalentne

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 – 1.7. do SIWZ.

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

4. Termin ważności przedmiotu zamówienia:
 - dla zadania 1-3; 5,7 wynosi **minimum 12 miesięcy** od daty dostawy;
 - dla zadania 4 wynosi **30 dni** od daty dostawy;
 - dla zadania 6 wynosi **minimum 10 miesięcy** od daty dostawy.
5. Odczynniki / 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 wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego złożenia zamówienia.
7. Transport przedmiotu zamówienia do wskazanego pomieszczenia magazynowego w siedzibie Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu zapewniony przez Wykonawcę, odbywać się będzie w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.
8. Dostawa będzie realizowana:
 - dla zadania 1-3; 5-7: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego
 - dla zadania 4: dostawa uczulonych krwinek wzorcowych ma być dokonywana 1 raz na miesiąc.
 - dla zadania 1-7: Zamawiający wymaga, aby całość dostawy cząstkowej poszczególnego odczynnika/uczulonych krwinek wzorcowych/surowicy 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 2.1. – 2.7.
 - 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 2.1. – 2.7.
 - 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 2.1. – 2.7.
 - 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 2.1. – 2.7.

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 OŚWIADCZENI 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. – 2.7.) – *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 – 4.7.) – *odrębnie dla każdego zadania.*
3. Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu 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 – *odrębnie dla każdego zadania.*
4. Wykonawca wraz z ofertą składa listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.), o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, ustawy PZP (Dz. U. – t. jedn. z 2010 r. , Nr 113, poz.759, ze zm.) albo informację o tym , że nie należy do grupy kapitałowej – *odrębnie dla każdego zadania.*
5. Potwierdzenie wniesienia wadium. (jeżeli wadium jest wniesione w formie poręczenia bankowego, gwarancji bankowej, gwarancji ubezpieczeniowej lub w poręczeniach udzielanych przez Polską Agencję Rozwoju Przedsiębiorczości, należy dołączyć do oferty oświadczenie Wykonawcy o wybranej formie dokumentu wadialnego, który zostanie złożony w formie oryginału w sekretariacie Zamawiającego tj. w pokoju nr S.3.07 A **do dnia 15.05.2013 r. do godz. 09:00**) – *odrębnie dla każdego zadania.*
6. **W/w dokumenty mogą być przedstawione w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (oprócz dokumentów wymienionych w pkt A) 1-2, które mają być przedstawione tylko w formie oryginału) .**

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 i A4)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 oraz partie próbną 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 o wyrobach medycznych. 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 potwierdzającą spełnienie norm CE i 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 zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie;
- c) instrukcja używania dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro;
- d) karta charakterystyka produktu dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro.
- e) partia próbna do zadania 3 – Wykonawca dostarczy partię próbną zgodnie z opisem zawartym w rozdz. V, pkt 5.

F) Pozostałe dokumenty

1. Do oferty Wykonawca załączy oświadczenie na podstawie art. 36 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (załącznik nr 3.1. – 3.7.) – *odrębnie dla każdego zadania*.
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 lub mocodawcę – *odrębnie dla każdego zadania*.
3. Wypełniony formularz oferty (załącznik nr 5.1. – 5.7.) – *odrębnie dla każdego zadania*.
4. Zaakceptowany projekt umowy (załącznik nr 6.1. – 6.7.) – *odrębnie dla każdego zadania*.

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

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

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 potwierdzać spełnianie przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz spełnianie przez oferowane dostawy 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.).

IV. WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE SIWZ

1. W całym postępowaniu o zamówienie publiczne obowiązuje forma pisemna.
2. 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.
3. Jeżeli Zamawiający i Wykonawcy przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem, każda ze stron na żądanie drugiej – **niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania**. W wyjątkowych sytuacjach za zgodą Zamawiającego dopuszcza się formę elektroniczną.
4. Postępowanie, którego dotyczy niniejszy dokument oznaczone jest znakiem: **14/P/1-7/2013**. Wykonawcy we wszystkich kontaktach winni powoływać się na ten znak.
5. 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 **niż 130 000 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 06.05.2013 r.**
6. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
7. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 5.
8. Zamawiający prześle jednocześnie treść wyjaśnienia wszystkim Wykonawcom, którym doręczono SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania oraz umieści je na stronie internetowej.
9. Zgodnie z postanowieniami art. 38 ust. 4 Ustawy, w uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu do składania ofert, zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Dokonaną zmianę SIWZ, Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ oraz umieszcza ją na stronie internetowej www.rckik.wroclaw.pl/

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

11. Osobami uprawnionymi przez Zamawiającego do kontaktów z Wykonawcami są:

a) w sprawach merytorycznych:

- Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych – mgr Aleksandra Kosmalska – faks: 71 / 328 17 13,

b) w sprawach formalnych:

- Kierownik Działu Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia – mgr Magdalena Puchała - faks - 71/328 17 13.

V. SPOSÓB PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. SIWZ wraz z załącznikami zamieszczona jest na stronie internetowej 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, 5,6 lub 7 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: Standard anty-D do kontroli testów antyglobulinowych

Zadanie 6: Papaina - odczynnik do badań serologicznych - liofilizowany

Zadanie 7: Odczynniki antyglobulinowe poliwalentne i monowalentne

- nr sprawy 14/P/1-7/2013

dostarczyć do 15.05.2013 r. do godz. 09:00 / termin składania ofert

nie otwierać przed 15.05.2013 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.

5. **Sposób przygotowania partii próbnej:**

a) partia próbna powinna być przygotowana **odrębnie dla każdego zadania - dotyczy zadania 3. tj. dla:**

-Zadania 3:

- po 1 szt. z każdego odczynnika wymienionego w załączniku nr 1.3. do SIWZ w celu potwierdzenia oceny zgodności z wymaganiami Zamawiającego określonymi w załączniku nr 1.3. do SIWZ – do oceny będą brane wymagania określone w pkt 1 do pkt 2 w całości oraz w pkt 3 ppkt e, f, g, h, i.

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

„Partia próbna do przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych tj.:

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

- nr sprawy 14/P/1-7/2013

dostarczyć do 15.05.2013 r. do godz. 09:00 / termin składania ofert

nie otwierać przed 15.05.2013 r. godz. 10:00 / termin otwarcia ofert

*** niepotrzebne skreślić**

c) Transport partii próbnej:

- do sekretariatu (pokój S.3.07.A, II piętro) znajdującego się w siedzibie Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9 **do dnia 15.05.2013r. do godz. 9:00** lub przesłać na adres Zamawiającego do wyznaczonego terminu,

- zapewniony przez Wykonawcę w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia,

d) Zamawiający poniesie koszty partii próbnej z w/w zadań na podstawie faktury wystawionej przez Wykonawcę.

e) Ocena spełniania odnośnie partii próbnej dokonana zostanie zgodnie z formułą *spełnia – nie spełnia*, w oparciu o wyniki spełniania w/w wymagań stawianych odczynnikom z zadania 1,2 5 6. Brak spełnienia chociażby jednego wymagania spowoduje odrzucenie oferty na podst. art. 89 ust1 pkt. 2. ustawy Pz.p.

VI. WADIUM

1. Każda oferta musi być zabezpieczona wadium w wysokości:

- zadanie 1 - 700,00 PLN (słownie: siedemset i 00 / 100 PLN)
- zadanie 2 - 1700,00 PLN (słownie: jeden tysiąc siedemset i 00/100)
- zadanie 3 - 1600,00 PLN (słownie: jeden tysiąc sześćset i 00 / 100)
- zadanie 4 - 270,00 PLN (słownie: dwieście siedemdziesiąt i 00/100)
- zadanie 5 - 140,00 PLN (słownie: sto czterdzieści i 00/100)
- zadanie 6 - 60,00 PLN (słownie: sześćdziesiąt i 00/100 PLN)
- zadanie 7 - 220,00 PLN (słownie: dwieście dwadzieścia i 00/100)

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 (uppełnomocnionego) 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 **15-05-2013 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 wniesie wadium w pieniądzu lub nie zabezpieczy oferty akceptowalną formą wadium (wzór załącznik nr 7.1. – 7.7.) 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 15-05-2013r. 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. Zamawiający niezwłocznie zwraca ofertę, która została złożona po terminie (poniżej 130 tys. Euro)

VIII. TERMIN OTWARCIA OFERT

1. Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 15-05-2013r. 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 2010) 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 *o cenach* (Dz. U. z 2001 r., Nr 97, poz. 1050, ze zm - art. 3 ust.1) oraz ustawy z dnia 7 lipca 1994 *o denominacji złotego* (D.U. z 1994 r., Nr 84, poz.386, ze zm. - art. 1 ust.2). Sposób zaokrąglenia został określony w §5, ust. 6 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 listopada 2008 r. *w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, 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 2008 r., nr 212, poz. 1337, ze zm.).
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.

X. KRYTERIA OCENY OFERT - dotyczy zadania 1 do zadania 7.

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

1. Jeżeli Zamawiający dokona wyboru ofert, umowa w sprawie realizacji zamówienia publicznego zostanie zawarta z Wykonawcą, który spełni wszystkie przedstawione wymagania.
2. Zamawiający wybiera ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w SIWZ.
3. 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 nie może być krótszy niż 5 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty faksem 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. 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.
6. 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.

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

1. Pełna treść projektów umów znajduje się w załączniku nr 6.1. – 6.7. do SIWZ.
2. Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia niżej wymienionych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy. Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić wyłącznie za zgodą obu stron wyrażoną w formie pisemnego aneksu – pod rygorem nieważności. Zmiany mogą dotyczyć:
 - a) zmiany stawki podatku VAT – w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, Zamawiający dopuszcza możliwość zwiększenia lub zmniejszenia wynagrodzenia brutto Wykonawcy o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT – *dotyczy odrębnie dla każdego zadania*,
 - b) zmiany terminu obowiązywania umowy – w przypadku niewykorzystania wartości brutto umowy do pierwotnego terminu obowiązywania umowy, Zamawiający dopuszcza możliwość dokonania zmiany terminu obowiązywania umowy, tj. przedłużenie terminu trwania umowy za zgodą Wykonawcy – *dotyczy odrębnie dla każdego zadania*.

Zatwierdził:

Wrocław, dn.25-04-2013r.

Dyrektor RCKiK we Wrocławiu

.....
/Data/

.....
/Podpis Dyrektora/

Załączniki:

1. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia – załącznik – nr 1.1. – 1.7.
2. Oświadczenie z art. 22 ust. 1 ustawy P.z.p. – załącznik nr 2.1 – 2.7.
3. Oświadczenie z art. 36 ust. 4 ustawy P.z.p. – załącznik nr 3.1. – 3.7.
4. Oświadczenie z art. 24 ust. 1 ustawy P.z.p. – załącznik nr 4.1. – 4.7.
5. Wypełniony formularz oferty - załącznik nr 5.1. – 5.7.

6. Projekt umowy- załącznik nr 6.1. – 6.7.

7. Wzór gwarancji wadialnej – załącznik nr 7.1 – 7.7.

8. Formularz ofertowy cenowo – asortymentowy – załącznik nr 8.1. – 8.7.

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – zad. 1 - zad. 7**ZADANIE 1: ODCZYNNIKI MONOKLONALNE DO OZNACZANIA ANTYGENÓW Z UKŁADU AB0,**

l.p.	odczynnik monoklonalny klasy IgM	klon	objętość	jednostkowa wielkość opakowania
1.	anty-A	I	6000 ml	5 – 10 ml
2.		II	6000 ml	5 – 10 ml
3.	anty-B	I	6000 ml	5 – 10 ml
4.		II	6000 ml	5 – 10 ml
5.	anty-H		4 ml	2 ml
l.p.	odczynnik		objętość	jednostkowa wielkość opakowania
6.	Lektyna anty-A ₁		150 ml	2-5 ml

Wymagania stawiane odczytnikom 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 probówkowych i szkiełkowych;
- wykazywać miano co najmniej 128 w technice probówkowej lub 64 w technice szkiełkowej z krwinkami wzorcowymi grupy A₁;
- wykazywać miano co najmniej 64 w technice probówkowej lub 32 w technice szkiełkowej z krwinkami wzorcowymi grupy A₂ ;
- 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. A₂);
- nie wykazywać fałszywych reakcji aglutynacji z krwinkami wzorcowymi grupy 0.

2. Odczynnik monoklonalny anty-B powinien:

- zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o swoistości anty-B;
- być przeznaczonym do bezpośredniego zastosowania w technikach probówkowych i szkiełkowych;
- wykazywać miano co najmniej 128 w technice probówkowej lub 64 w technice szkiełkowej z krwinkami wzorcowymi grupy B;
- wykazywać miano co najmniej 64 w technice probówkowej lub 32 w technice szkiełkowej z 10-dniowymi krwinkami wzorcowymi grupy B lub z krwinkami wzorcowymi grupy A₂B;
- 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. A₂B);
- nie wykazywać fałszywych reakcji aglutynacji z krwinkami grupy 0.

3. Odczynniki od poz. 1 – do poz. 6:

- muszą mieć okres ważności co najmniej 12 miesięcy od daty dostarczenia Zamawiającemu;
- zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego;
- całość dostawy cząstkowej poszczególnego odczynnika musi 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 miękką ssawką;
- każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami:
 - nazwa odczynnika i numer katalogowy,
 - numer serii,
 - data ważności,
 - oznakowanie CE i IVD.
- muszą posiadać dołączone w języku polskim :
 - instrukcję używania ,
 - świadectwo certyfikacji
 - karta charakterystyki produktu

ZADANIE 2: ODCZYNNIKI MONOKLONALNE DO OZNACZANIA ANTYGENÓW Z UKŁADU Rh

l.p.	odczynnik monoklonalny	klon	objętość	jednostkowa wielkość opakowania
1.	anty-D klasy IgM	klon niereagujący z antygenem kategorii DVI	7 000 ml	5 - 10 ml
2.	anty-D klasy IgM i IgG	klon reagujący z antygenem kategorii DVI	6 000 ml	5 - 10 ml
3.	anty-C ^w klasy IgM	I	400 ml	2 - 10 ml
4.	anty-C klasy IgM	I	300 ml	2 - 10 ml
5.	anty-c klasy IgM	I	300 ml	2 - 10 ml
6.	anty-E klasy IgM	I	300 ml	2 - 10 ml
7.	anty-e klasy IgM	I	300 ml	2 - 10 ml

Wymagania stawiane odczynnikiem 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 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 z wyjątkiem kategorii Rh DVI;
- być przeznaczony do bezpośredniego stosowania w technikach próbówkowych i szkiełkowych;
- wykazywać miano co najmniej 64 w technice próbówkowej z krwinkami wzorcowymi o fenotypie DCcee;
- nie wykazywać reakcji aglutynacji z krwinkami RhD-ujemnymi;
- wykazywać w pierwszej minucie od nakropienia zachodzącą reakcję aglutynacji a po 5 minutach nasilenie aglutynacji nie może być mniejsze niż 3+

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 Rh DVI, w teście antyglobulinowym;
- być przeznaczony do bezpośredniego stosowania w technikach: próbówkowej i szkiełkowej oraz do wykonania pośredniego testu antyglobulinowego;
- wykazywać miano co najmniej 64 w technice próbówkowej z krwinkami wzorcowymi o fenotypie DCcee;
- nie wykazywać reakcji aglutynacji z krwinkami RhD-ujemnymi;
- wykazywać w pierwszej minucie od nakropienia zachodzącą reakcję aglutynacji a po 5 minutach nasilenie aglutynacji nie może być mniejsze niż 3+

3. Odczynnik monoklonalny anty-C^w klasy IgM powinien:

- a) zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o swoistości anty-C^w;
- b) mieć zdolność bezpośredniego i silnego reagowania z antygenem RhC^w (od 3+ do 4+);
- c) być przeznaczony do stosowania w technikach: probówkowej i szkiełkowej;
- d) wykazywać miano co najmniej 16 z krwinkami testowymi o fenotypie C^w+(dodatni) w technice probówkowej
- e) nie wykazywać reakcji aglutynacji z krwinkami RhC^w-ujemnymi;
- f) wykazywać w pierwszej minucie od nakropienia zachodzącą reakcją aglutynacji a po 5 minutach nasilenie aglutynacji nie może być mniejsze niż 3+

4. Odczynnik monoklonalny anty-C klasy IgM powinien:

- a) zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o swoistości anty- C;
- b) mieć zdolność bezpośredniego i silnego reagowania (3+ do 4+) z antygenem RhC i jego odmianami niezależnie od fenotypu (CC lub Cc);
- c) być przeznaczony do stosowania w technikach: probówkowej i szkiełkowej;
- d) wykazywać miano co najmniej 16 z krwinkami wzorcowymi o fenotypie dCcee w technice probówkowej
- e) nie wykazywać reakcji aglutynacji z krwinkami RhC- ujemnymi;
- f) wykazywać w pierwszej minucie od nakropienia zachodzącą reakcją aglutynacji a po 5 minutach nasilenie aglutynacji nie może być mniejsze niż 3+

5. Odczynnik monoklonalny anty-c klasy IgM powinien:

- a) zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o swoistości anty-c;
- b) mieć zdolność bezpośredniego i silnego reagowania (3+ do 4+) z antygenem Rhc i jego odmianami niezależnie od fenotypu (cc lub Cc);
- c) być przeznaczony do stosowania w technikach: probówkowej i szkiełkowej;
- d) wykazywać miano co najmniej 16 z krwinkami wzorcowymi o fenotypie dCcee w technice probówkowej
- e) nie wykazywać reakcji aglutynacji z krwinkami Rhc- ujemnymi;
- f) wykazywać w pierwszej minucie od nakropienia zachodzącą reakcją aglutynacji a po 5 minutach nasilenie aglutynacji nie może być mniejsze niż 3+

6. Odczynnik monoklonalny anty-E klasy IgM powinien:

- a) zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o swoistości anty-E;
- b) mieć zdolność bezpośredniego i silnego reagowania z antygenem RhE (od 3+ do 4+);
- c) być przeznaczony do stosowania w technikach: probówkowej i szkiełkowej;
- d) wykazywać miano co najmniej 16 z krwinkami testowymi o fenotypie dccEe w technice probówkowej
- e) nie wykazywać reakcji aglutynacji z krwinkami RhE-ujemnymi;
- f) wykazywać w pierwszej minucie od nakropienia zachodzącą reakcją aglutynacji a po 5 minutach nasilenie aglutynacji nie może być mniejsze niż 3+

7. Odczynnik monoklonalny anty-e klasy IgM powinien:

- a) zawierać przeciwciała monoklonalne klasy IgM o swoistości anty-e;
- b) mieć zdolność bezpośredniego i silnego reagowania z antygenem Rhe (od 3+ do 4+);
- c) być przeznaczony do stosowania w technikach: probówkowej i szkiełkowej;
- d) wykazywać miano co najmniej 16 z krwinkami testowymi o fenotypie dccEe w technice probówkowej
- e) nie wykazywać reakcji aglutynacji z krwinkami Rhe-ujemnymi;
- f) wykazywać w pierwszej minucie od nakropienia zachodzącą reakcją aglutynacji a po 5 minutach nasilenie aglutynacji nie może być mniejsze niż 3+

8. Odczynniki:

- a) od daty dostarczenia Zamawiającemu muszą mieć okres ważności co najmniej 12 miesięcy;
- b) zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego;
- c) całość dostawy cząstkowej poszczególnego odczynnika musi 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 miękką gumową ssawką;
- f) każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami:
 - nazwa odczynnika i numer katalogowy,
 - numer serii,
 - data ważności,
 - oznakowanie CE i IVD.
- g) muszą być stabilne tzn. zachowywać nie zmienioną aktywność do końca okresu ważności
- h) muszą posiadać dołączone w języku polskim :

- instrukcję używania,
- świadectwo certyfikacji
- karta charakterystyki produktu

Załącznik nr 1.3.

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

I.p.	odczynnik monoklonalny klasy IgM	objętość	jednostkowa wielkość opakowania
1.	anty- M	100 ml	5-10 ml
2.	anty-N	100 ml	5-10 ml
3.	anty-S	60 ml	2-5 ml
4.	anty-s(małe)	Klon I -30 ml	2-5 ml
5.	anty-Jk a	100 ml	2-5 ml
6.	anty-Jk ^b	100 ml	2-5 ml
7.	anty-P ₁	60 ml	2-5 ml
8.	anty-Le ^a	70 ml	2-5 ml
9.	anty-Le ^b	70 ml	2-5 ml
10.	anty-K	Klon I-150 ml	5-10 ml
		Klon II-150 ml	5-10 ml
11.	anty-k(małe)	100 ml	2-5 ml
12.	anty-Fy ^a	50 ml	2-5 ml
I.p.	odczynnik poliklonalny klasy IgG	objętość	jednostkowa wielkość opakowania
13.	anty-Fy ^b	50 ml	2-5 ml
14.	anty- Kp ^a	10 ml	2 ml
15.	anty- Kp ^b	10 ml	2ml
16.	anty- Lu ^a	10 ml	2 ml
17.	anty- Lu ^b	10 ml	2 ml
18.	anty-s(małe)	Klon II -30ml	2-5 ml

Wymagania stawiane odczynnikom z zadania 3:

1. Odczynniki od pozycji 1 do 12 powinny:

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

2. Odczynniki od pozycji 13 do 18 powinny:

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

3. Odczynniki od pozycji 1 do 18:

- a) od daty dostarczenia Zamawiającemu muszą mieć okres ważności co najmniej 12 miesięcy;
- b) zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego
- c) całość dostawy cząstkowej poszczególnego odczynnika musi 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 miękką ssawką.
- f) każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami:
 - nazwa odczynnika i numer katalogowy,
 - numer serii,
 - data ważności,
 - oznakowanie CE i IVD.
- g) muszą posiadać dołączone w języku polskim :

- instrukcję używania,
 - świadectwo certyfikacji
 - karta charakterystyki produktu
- h) wskazane zastosowanie do metody mikrokolumnowej
- i) nasilenie reakcji w stosowanych metodach minimum na 1+ zarówno z krwinkami homozygotycznymi jak i heterozygotycznymi

załącznik nr 1.4.

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

	objętość	jednostkowa wielkość opakowania
uczulone krwinki wzorcowe do kontroli ujemnych wyników PTA i BTA	2 640 ml	2-10 ml

Wymagania stawiane odczynnikom 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,
- c) gotowe do użycia o stężeniu 3-4%.

2. Uczulone krwinki wzorcowe:

- a) od daty dostarczenia Zamawiającemu muszą mieć 30-dniowy okres ważności;
- b) muszą być dostarczane 1 raz 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 miękką ssawką.
- f) każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami:
 - nazwa odczynnika i numer katalogowy,
 - numer serii,
 - data ważności,
 - oznakowanie CE i IVD.
- g) muszą być stabilne tzn. zachowywać nie zmienioną aktywność do końca okresu ważności
- h) muszą posiadać dołączone w języku polskim :
 - instrukcję używania
 - świadectwo certyfikacji
 - karta charakterystyki produktu

Zadanie 5: Standard anty – D do kontroli testów antyglobulinowych

l.p.	odczynnik	rodzaj	objętość	jednostkowa wielkość opakowania
1.	standard anty-D do kontroli testów antyglobulinowych	zawierający przeciwciała anty-D klasy IgG	1600 ml	2-10 ml

Wymagania stawiane odczynnikowi z zadania 5:**1. Standard anty-D do kontroli testów antyglobulinowych powinien:**

- a) zawierać przeciwciała anty-D klasy IgG w stężeniu umożliwiającym kontrolę prawidłowości wykonania testu antyglobulinowego i enzymatycznego
- b) aglutynować krwinki wzorcowe RhD+(dodatni) z nasileniem reakcji 2+
- c) nie wykazywać reakcji z krwinkami RhD - (ujemnymi)
- d) być stabilny tzn. zachowywać nie zmienioną aktywność do końca okresu ważności

2. Standard anty-D do kontroli testów antyglobulinowych:

- a) musi mieć okres ważności co najmniej 12 miesięcy od daty dostarczenia Zamawiającemu
- b) zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego
- c) dostarczony w jednej dostawie musi pochodzić z jednej serii
- d) nie może stanowić zagrożenia biologicznego dla osób wykonujących badania,
- e) musi być konfekcjonowany w przezroczystej, szklanej buteleczce zaopatrzonej w zakrętkę z umieszczonym w niej szklanym zakraplaczem zakończonym gumową miękką ssawką
- f) każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami :
 - nazwa odczynnika i numer katalogowy
 - numer serii
 - datę ważności
 - oznakowanie CE i IVD
- g) musi posiadać dołączone w języku polskim :
 - instrukcję używania,
 - świadectwo certyfikacji
 - karta charakterystyki produktu

Zadanie 6: Papaina – standaryzowany odczynnik do badań serologicznych - liofilizowany

L.p.	Odczynnik	objętość	jednostkowa wielkość opakowania
1.	Papaina– standaryzowany odczynnik do badań serologicznych – liofilizowany wraz z rozcieńczalnikiem	750 ml	2-15 ml

Wymagania stawiane odczynnikowi z zadania 6:**1. Odczynnik papainowy liofilizowany po zmieszaniu z rozcieńczalnikiem :**

- a) dodany do zawiesiny krwinek RhD+ dodatnich w roztworze NaCl lub do zawiesiny krwinek RhD- ujemnych w roztworze NaCl nie powinien powodować aglutynacji
- b) dodany do zawiesiny krwinek RhD+ dodatnich w roztworze NaCl lub do zawiesiny krwinek RhD- ujemnych w roztworze NaCl, do których dodano równą objętość surowicy nie zawierającej przeciwciał, nie powinien powodować aglutynacji
- c) dodany do zawiesiny krwinek RhD+ dodatnich w roztworze NaCl, do której dodano równą objętość surowicy z przeciwciałami anti-D, powinien powodować aglutynację
- d) nie powinien tracić aktywności po otwarciu i pozostawieniu go w temperaturze pokojowej przez okres 8 godzin (na czas pracy), jak również po ponownym zamrożeniu
- e) musi być stabilny tzn. zachowywać nie zmienioną aktywność do końca okresu ważności
- f) musi mieć okres ważności co najmniej 10 miesięcy od daty dostarczenia Zamawiającemu
- g) zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego
- h) dostarczony w jednej dostawie musi pochodzić z jednej serii
- i) nie może stanowić zagrożenia biologicznego dla osób wykonujących badania,
- j) musi być konfekcjonowany w przezroczystej, szklanej buteleczce zaopatrzonej w zakrętkę z umieszczonym w niej szklanym zakraplaczem zakończonym gumową miękką ssawką
- k) każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami :
 - nazwa odczynnika i numer katalogowy
 - numer serii
 - datę ważności
 - oznakowanie CE i IVD
- l) musi posiadać dołączone w języku polskim :
 - instrukcję używania,
 - świadectwo certyfikacji
 - karta charakterystyki produktu

ZADANIE 7: ODCZYNNIKI ANTYGLOBULINOWE POLIWALENTNE I MONOWALENTNE

l.p.	odczynnik *	rodzaj	objętość	jednostkowa wielkość opakowania
1.	antyglobulinowy	poliwalentny, anti-IgG i anti-C3	5500 ml	2– 10 ml
2.	antyglobulinowy	monowalentny anti-IgG	500 ml	2– 10 ml

***pod pojęciem odczynnik antyglobulinowy rozumie się surowicę antyglobulinową albo przeciwciała monoklonalne**

Wymagania stawiane odczytnikom z zadania 7:**1. Odczynnik antyglobulinowy poliwalentny powinien:**

- wykrywać przeciwciała zaabsorbowane na krwinkach czerwonych w bezpośrednim i pośrednim teście antyglobulinowym
- zawierać przeciwciała przeciw ludzkim globulinom klasy IgG oraz składowym dopełniacza C3b i C3d
- być gotowy do użycia w formie przygotowanej przez producenta

2. Odczynnik antyglobulinowy monowalentny powinien :

- wykrywać przeciwciała zaabsorbowane na krwinkach czerwonych w bezpośrednim i pośrednim teście antyglobulinowym
- zawierać przeciwciała klasy IgM o swoistości anti-IgG
- nie wykazywać czułości w stosunku do krwinek opłaszczonych składnikami C3b i C3d dopełniacza
- nie zawierać przeciwciał o reaktywności anti-IgM, anti-IgA, anti-C3 i anti-C4

3. Odczynniki :

- muszą być przejrzyste, bez osadu
- muszą mieć okres ważności co najmniej 12 miesięcy od daty dostarczenia Zamawiającemu
- zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego
- dostarczone w jednej dostawie muszą 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 miękką ssawką
- każda buteleczka musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami :
 - nazwa odczynnika i numer katalogowy
 - numer serii
 - datę ważności
 - oznakowanie CE i IVD
- muszą być stabilne tzn . zachowywać nie zmienioną aktywność do końca okresu ważności
- muszą być bezbarwne
- muszą posiadać dołączone w języku polskim :
 - instrukcję używania,
 - świadectwo certyfikacji
 - karta charakterystyki produktu

Załącznik nr 2. 1 – 2.7.

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
Nr sprawy 14/P/1-7/2013 – 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 2010 r., Nr 113, poz. 759, ze zm.)
- **NR SPRAWY 14/P/1-7/2013 – zadanie nr ...**

Oświadczamy, że część zamówienia, a mianowicie
....., powierzemy
podwykonawcom / Oświadczamy, że żadną z części zamówienia nie powierzemy podwykonawcom¹₂.

1-(niepotrzebne skreślić)!!!

2-wypełnić, jeżeli dotyczy:

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 2010 r., Nr 113, poz. 759, ze zm.)

- NR SPRAWY 14/P/1-7/2013 – 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 130 tys. EURO na: „Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

WYKONAWCA:

1.Nazwa przedsiębiorstwa:

.....

.....

2.Adres przedsiębiorstwa:

.....

.....

.....

3.Numer telefonu:

4.Numer faksu:

5.Numer konta bankowego:

.....

6. NIP.....

7. REGON.....

8.adres e-mail.....

9.strona internetowa.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 na:

„Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

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 o wyrobach medycznych. 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 potwierdzającą spełnienie norm CE i 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 zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie,
- 4) instrukcja używania dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro;
- 5) karta charakterystyka produktu dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro.

4. Oferowane warunki:

cyfrowo netto: PLN

(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN

Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego złożenia zamówienia.

6. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do wskazanego pomieszczenia magazynowego w siedzibie Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.

7. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 1: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy częściowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

8. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.

9. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

10. Oświadczamy, że należymy/nie należymy* do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Pzp.

***niepotrzebne skreślić**

(W przypadku, gdy Wykonawca oświadczy, że należy do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 pzp składa dokument wymagany w SIWZ rozdział III pkt A) ppkt 4.)

11. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen netto oferowanego przedmiotu umowy.

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

.....
.....

NR SPRAWY 14/P/1-7/2013

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

13. 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.

14. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 14/P/1-7/2013 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.

15. 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.

16. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 14/P/1-7/2013 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.

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

.....
.....

18. Ofertę niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.

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

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

(miejsce 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 130 tys. EURO na: „**Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

WYKONAWCA:

1.Nazwa przedsiębiorstwa:

.....

.....

2.Adres przedsiębiorstwa:

.....

.....

3.Numer telefonu:

4.Numer faksu:

5.Numer konta bankowego:

.....

6. NIP:.....

7. REGON:.....

8.adres e-mail:.....

9.strona internetowa:.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 na:

„**Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

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 o wyrobach medycznych. 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 potwierdzającą spełnienie norm CE i 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 zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie,
- 4) instrukcja używania dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro;
- 5) karta charakterystyka produktu dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro.

4. Oferowane warunki:

cyfrowo netto: PLN

(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN

Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego złożenia zamówienia.

6. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do wskazanego pomieszczenia magazynowego w siedzibie Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.

7. Dostawa będzie realizowana - dla zadania 2: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy częściowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

8. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.

9. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

10. Oświadczamy, że należymy/nie należymy* do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Pzp.

***niepotrzebne skreślić**

(W przypadku, gdy Wykonawca oświadczy, że należy do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 pzp składa dokument wymagany w SIWZ rozdział III pkt A) ppkt 4.)

11. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen netto oferowanego przedmiotu umowy.

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

.....

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

13. 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.

14. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 14/P/1-7/2013 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.

15. 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.

16. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 14/P/1-7/2013 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.

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

.....

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

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

.....

.....

.....

.....

.....

.....

(miejscowość 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 130 tys. EURO na: „**Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

WYKONAWCA:

1.Nazwa przedsiębiorstwa:

.....

.....

2.Adres przedsiębiorstwa:

.....

.....

3.Numer telefonu:

4.Numer faksu:

5.Numer konta bankowego:

.....

6. NIP.....

7. REGON.....

8.adres e-mail.....

9.strona internetowa.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 na:

„**Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych**” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

WYKONAWCA:

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 o wyrobach medycznych. 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 potwierdzającą spełnienie norm CE i 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 zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie,
- 4) instrukcja używania dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro;
- 5) karta charakterystyka produktu dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro.

4. Oferowane warunki:

cyfrowo netto: PLN

(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN

Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego złożenia zamówienia.

6. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do wskazanego pomieszczenia magazynowego w siedzibie Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.

7. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 3: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy częściowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

8. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.

9. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

10. Oświadczamy, że należymy/nie należymy* do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Pzp.

***niepotrzebne skreślić**

(W przypadku, gdy Wykonawca oświadczy, że należy do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 pzp składa dokument wymagany w SIWZ rozdział III pkt A) ppkt 4.)

11. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen netto oferowanego przedmiotu umowy.

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

.....

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

13. 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.

14. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 14/P/1-7/2013 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.

15. 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.

16. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 14/P/1-7/2013 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.

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

.....
.....

18. Ofertę niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.

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

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

.....
(miejscowość 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 130 tys. EURO na: „Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

WYKONAWCA:

1.Nazwa przedsiębiorstwa:

.....

.....

2.Adres przedsiębiorstwa:

.....

.....

3.Numer telefonu:

4.Numer faksu:

5.Numer konta bankowego:

.....

6. NIP.....

7. REGON.....

8.adres e-mail.....

9.strona internetowa.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 na: „Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

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 o wyrobach medycznych. 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 potwierdzającą spełnienie norm CE i 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 zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie,
- 4) instrukcja używania dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro;
- 5) karta charakterystyka produktu dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro.

4. Oferowane warunki:

cyfrowo netto: PLN

(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN

Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego złożenia zamówienia.

6. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do wskazanego pomieszczenia magazynowego w siedzibie Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.

7. Dostawa będzie realizowana - dla zadania 4: 1 raz na miesiąc. Przy czym całość dostawy cząstkowej (co miesiąc) poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

8. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.

9. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

10. Oświadczamy, że należymy/nie należymy* do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Pzp.

***niepotrzebne skreślić**

(W przypadku, gdy Wykonawca oświadczy, że należy do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 pzp składa dokument wymagany w SIWZ rozdział III pkt A) ppkt 4.)

11. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen netto oferowanego przedmiotu umowy.

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

.....

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

NR SPRAWY 14/P/1-7/2013

13. 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.

14. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 14/P/1-7/2013 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.

15 . 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.

16. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 14/P/1-7/2013 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.

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

.....
.....

18. Ofertę niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.

19. 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 130 tys. EURO na: „Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

WYKONAWCA:

1.Nazwa przedsiębiorstwa:

.....

.....

2.Adres przedsiębiorstwa:

.....

.....

3.Numer telefonu:

4.Numer faksu:

5.Numer konta bankowego:

.....

6. NIP.....

7. REGON.....

8.adres e-mail.....

9.strona internetowa.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 na:

„Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

2. Oferujemy – **Zadanie 5** : Standard anty-D do kontroli testów antyglobulinowych - zgodnie z załącznikami.

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

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 o wyrobach medycznych. 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 potwierdzającą spełnienie norm CE i 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 zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie,
- 4) instrukcja używania dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro;
- 5) karta charakterystyka produktu dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro.

4. Oferowane warunki:

cyfrowo netto: PLN

(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN

Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego złożenia zamówienia.

6. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do wskazanego pomieszczenia magazynowego w siedzibie Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.

7. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 5: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy cząstkowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

8. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.

9. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

10. Oświadczamy, że należymy/nie należymy* do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy P.z.p.

***niepotrzebne skreślić**

(W przypadku, gdy Wykonawca oświadczy, że należy do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 pzp składa dokument wymagany w SIWZ rozdział III pkt A) ppkt 4.)

11. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen netto oferowanego przedmiotu umowy.

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

.....

.....

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

NR SPRAWY 14/P/1-7/2013

13. 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.

14. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 14/P/1-7/2013 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.

15. 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.

16. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 14/P/1-7/2013 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.

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

.....
.....

18. Ofertę niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.

19. 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 130 tys. EURO na: „Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

WYKONAWCA:

1.Nazwa przedsiębiorstwa:

.....

.....

2.Adres przedsiębiorstwa:

.....

.....

3.Numer telefonu:

4.Numer faksu:

5.Numer konta bankowego:

.....

6. NIP.....

7. REGON.....

8.adres e-mail.....

9.strona internetowa.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 na:

„Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

2. Oferujemy – **Zadanie 6** : Papaina – standaryzowany odczynnik do badań serologicznych - liofilizowany - zgodnie z załącznikami.

3. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dotyczącego zadania 6 – załącznik nr 1.6.

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 o wyrobach medycznych. 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 potwierdzającą spełnienie norm CE i 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 zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie,
- 4) instrukcja używania dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro;
- 5) karta charakterystyka produktu dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro.

4. Oferowane warunki:

cyfrowo netto: PLN
 (słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

cyfrowo: PLN
 słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego złożenia zamówienia.

6. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do wskazanego pomieszczenia magazynowego w siedzibie Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.

7. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 6: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy częściowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

8. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.

9. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

10. Oświadczamy, że należymy/nie należymy* do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Pzp.

***niepotrzebne skreślić**

(W przypadku, gdy Wykonawca oświadczy, że należy do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 pzp składa dokument wymagany w SIWZ rozdział III pkt A) ppkt 4.)

11. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen netto oferowanego przedmiotu umowy.

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

.....

.....

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

NR SPRAWY 14/P/1-7/2013

13. 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.

14. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 14/P/1-7/2013 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.

15. 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.

16. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 14/P/1-7/2013 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.

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

.....
.....

18. Ofertę niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.

19. 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 130 tys. EURO na: „Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

WYKONAWCA:

1.Nazwa przedsiębiorstwa:

.....

.....

2.Adres przedsiębiorstwa:

.....

.....

3.Numer telefonu:

4.Numer faksu:

5.Numer konta bankowego:

.....

6. NIP.....

7. REGON.....

8.adres e-mail.....

9.strona internetowa.....

1. Składamy ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 na: „Dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej oraz uczulonych krwinek wzorcowych do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych” – nr sprawy 14/P/1-7/2013.

2. Oferujemy – Zadanie 7 : Odczynniki antyglobulinowe poliwalentne i monowalentne - zgodnie z załącznikami.

3. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dotyczącego zadania 7 – załącznik nr 1.7.

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 o wyrobach medycznych. 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 potwierdzającą spełnienie norm CE i 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 zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jeżeli udział jednostki notyfikowanej nie dotyczy danego wyrobu, to należy złożyć, zamiast certyfikatu, stosowne oświadczenie,
- 4) instrukcja używania dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro;
- 5) karta charakterystyka produktu dla każdego zaoferowanego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro.

4. Oferowane warunki:

cyfrowo netto: PLN

(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN

Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego złożenia zamówienia.

6. Transport przedmiotu zamówienia zapewniony przez Wykonawcę, w warunkach odpowiednich dla przedmiotu zamówienia, do wskazanego pomieszczenia magazynowego w siedzibie Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa we Wrocławiu, od poniedziałku do piątku w godz. 7.00 – 13.30.

7. Dostawa będzie realizowana- dla zadania 7: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy częściowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

8. Termin płatności za każdą dostawę przedmiotu zamówienia, wykonaną zgodnie z umową, wynosi 30 dni od daty dostawy i wystawienia faktury VAT.

9. Wykonawca jest związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ, czyli przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

10. Oświadczamy, że należymy/nie należymy* do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Pzp.

***niepotrzebne skreślić**

(W przypadku, gdy Wykonawca oświadczy, że należy do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 pzp składa dokument wymagany w SIWZ rozdział III pkt A) ppkt 4.)

11. W trakcie trwania umowy Wykonawca gwarantuje stałość cen netto oferowanego przedmiotu umowy.

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

.....
.....

NR SPRAWY 14/P/1-7/2013

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

13. 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.

14. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ nr 14/P/1-7/2013 i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz zdobyliśmy konieczne informacje do właściwego przygotowania oferty.

15. 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.

16. Oświadczamy, że zrealizujemy zamówienie na warunkach określonych w SIWZ nr 14/P/1-7/2013 oraz przedstawionych w niniejszej ofercie.

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

.....
.....

18. Ofertę niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.

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

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

(miejscowość i data)

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

UMOWA NR 14/P/1/2012 (projekt)

Zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w 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 14/P/1-7/2013 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t. jedn. - Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.1.) wraz z zestawieniem cenowo-asortymentowym (załącznik nr 8.1.) 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

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

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

4. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.7.

§ 3

1. Wynagrodzenie Wykonawcy ustala się:

cyfrowo netto: PLN

(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

cyfrowo: PLN

słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

(słownie brutto: PLN)

2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 rozumiane jest jako DDP (zgodnie z Incoterms 2010) 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.

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

4. Zamawiający przewiduje możliwość aneksowania umowy, w trakcie jej realizacji, w związku ze zmianą aktualnie obowiązującej stawki podatku VAT - w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia lub zwiększenia wynagrodzenia brutto Wykonawcy o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT.

§ 4

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego 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: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy częściowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

§ 5

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.

§ 6

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.

§ 7

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 § 6.
 - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.
2. 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.
3. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
4. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 8

1. Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy lub do wyczerpania wartości brutto umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania zmiany terminu obowiązywania umowy, tj. przedłużenie terminu trwania umowy za zgodą Wykonawcy w sytuacji niewykorzystania wartości brutto umowy do pierwotnego terminu obowiązywania umowy.

§9

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:

- a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –
mgr Aleksandra Kosmalska - faks: 71 / 328 17 13;
- sprawy finansowo-księgowe- Z-ca Głównego Księgowego -
mgr Jacek Blicharski - tel. 71 / 37 15 885; faks: 71 / 328 17 13;

b) od strony Wykonawcy: – tel./ faks:

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

§10

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

§ 11

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

§ 12

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

§13

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 14/P/2/2012 (projekt)

Zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w 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 14/P/1-7/2013 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t. j. - Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.
Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.2.) wraz z zestawieniem cenowo-asortymentowym (załącznik nr 8.2.) 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. Oferowane odczynniki do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej posiadają termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.
3. Oferowane odczynniki będą posiadały instrukcję stosowania w języku polskim.
4. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.7.

§ 3

1. Wynagrodzenie Wykonawcy ustala się:

cyfrowo netto: PLN

(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN

Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

(słownie brutto: PLN)

2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 rozumiane jest jako DDP (zgodnie z Incoterms 2010) 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.
3. Wartość umowy netto podana w pkt. 1 nie może ulec podwyższeniu przez cały okres trwania umowy.
4. Zamawiający przewiduje możliwość aneksowania umowy, w trakcie jej realizacji, w związku ze zmianą aktualnie obowiązującej stawki podatku VAT - w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia lub zwiększenia wynagrodzenia brutto Wykonawcy o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT.

§ 4

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego 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: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy cząstkowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

§ 5

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.

§ 6

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.

§ 7

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 § 6.
 - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
2. 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.
3. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
4. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 8

1. Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy lub do wyczerpania wartości brutto umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania zmiany terminu obowiązywania umowy, tj. przedłużenie terminu trwania umowy za zgodą Wykonawcy w sytuacji niewykorzystania wartości brutto umowy do pierwotnego terminu obowiązywania umowy.

§9

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:

- a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –
mgr Aleksandra Kosmalska - faks: 71 / 328 17 13;
- sprawy finansowo-księgowo- Z-ca Głównego Księgowego -
mgr Jacek Blicharski - tel. 71 / 37 15 885; faks: 71 / 328 17 13;

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

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

§10

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

§ 11

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

§ 12

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

§13

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 14/P/3/2012 (projekt)

Zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w 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 14/P/1-7/2013 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t. j. - Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.3.) wraz z zestawieniem cenowo-asortymentowym (załącznik nr 8.3.) 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. Oferowane odczynniki do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej posiadają termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

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

4. Oferowane odczynniki spełniają wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.7.

§ 3

1. Wynagrodzenie Wykonawcy ustala się:

cyfrowo netto: PLN

(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN

Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

(słownie brutto: PLN)

2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 rozumiane jest jako DDP (zgodnie z Incoterms 2010) 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.
3. Wartość umowy netto podana w pkt. 1 nie może ulec podwyższeniu przez cały okres trwania umowy.
4. Zamawiający przewiduje możliwość aneksowania umowy, w trakcie jej realizacji, w związku ze zmianą aktualnie obowiązującej stawki podatku VAT - w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia lub zwiększenia wynagrodzenia brutto Wykonawcy o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT.

§ 4

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego 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: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy częściowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

§ 5

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.

§ 6

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.

§ 7

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 § 6.
 - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.
2. 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.
3. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
4. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 8

1. Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy lub do wyczerpania wartości brutto umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania zmiany terminu obowiązywania umowy, tj. przedłużenie terminu trwania umowy za zgodą Wykonawcy w sytuacji niewykorzystania wartości brutto umowy do pierwotnego terminu obowiązywania umowy.

§9

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:

- a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –
mgr Aleksandra Kosmalska - faks: 71 / 328 17 13;
- sprawy finansowo-księgowe- Z-ca Głównego Księgowego -
mgr Jacek Blicharski - tel. 71 / 37 15 885; faks: 71 / 328 17 13;

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

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

§10

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

§ 11

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

§ 12

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

§13

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 14/P/4/2012 (projekt)

Zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w 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 14/P/1-7/2013 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t. jedn. - Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.
Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.4.) wraz z zestawieniem cenowo-asortymentowym (załącznik nr 8.4) 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. Oferowane uczulone krwinki wzorcowe do kontroli ujemnych wyników testów antyglobulinowych posiadają termin ważności minimum 30 dni od daty dostawy.
3. Oferowane uczulone krwinki wzorcowe posiadają instrukcję stosowania w języku polskim.
4. Oferowane uczulone krwinki wzorcowe spełniają wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.7.

§ 3

1. Wynagrodzenie Wykonawcy ustala się:

cyfrowo netto: PLN

(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN

Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN

(słownie brutto: PLN)

2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 rozumiane jest jako DDP (zgodnie z Incoterms 2010) 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.
3. Wartość umowy netto podana w pkt. 1 nie może ulec podwyższeniu przez cały okres trwania umowy.
4. Zamawiający przewiduje możliwość aneksowania umowy, w trakcie jej realizacji, w związku ze zmianą aktualnie obowiązującej stawki podatku VAT - w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia lub zwiększenia wynagrodzenia brutto Wykonawcy o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT.

§ 4

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego 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.

§ 5

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.

§ 6

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.

§ 7

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 § 6.
 - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.
2. 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.
3. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
4. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 8

1. Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy lub do wyczerpania wartości brutto umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania zmiany terminu obowiązywania umowy, tj. przedłużenie terminu trwania umowy za zgodą Wykonawcy w sytuacji niewykorzystania wartości brutto umowy do pierwotnego terminu obowiązywania umowy.

§9

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:
 - a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –
mgr Aleksandra Kosmalska - faks: 71 / 328 17 13;
- sprawy finansowo-księgowe- Z-ca Głównego Księgowego -
mgr Jacek Blicharski - tel. 71 / 37 15 885; faks: 71 / 328 17 13;
 - b) od strony Wykonawcy: – tel./ faks:
2. Strony zobowiązują się każdorazowo informować o zmianach osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy.

§10

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

§ 11

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

§ 12

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

§13

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 14/P/5/2012 (projekt)

Zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w 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 14/P/1-7/2013 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t. jedn. Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.
Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.5.) wraz z zestawieniem cenowo-asortymentowym (załącznik nr 8.5.) 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: Standard anty-D do kontroli testów antyglobulinowych.
2. Oferowany standard anty-D do kontroli testów antyglobulinowych posiada termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.
 3. Oferowany odczynnik posiada instrukcję stosowania w języku polskim.
 4. Oferowany odczynnik spełnia wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.7.

§ 3

1. Wynagrodzenie Wykonawcy ustala się:

cyfrowo netto: PLN
(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN
Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN
(słownie brutto: PLN)

2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 rozumiane jest jako DDP (zgodnie z Incoterms 2010) 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.

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

4. Zamawiający przewiduje możliwość aneksowania umowy, w trakcie jej realizacji, w związku ze zmianą aktualnie obowiązującej stawki podatku VAT - w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia lub zwiększenia wynagrodzenia brutto Wykonawcy o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT.

§ 4

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego 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: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy częściowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

§ 5

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.

§ 6

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.

§ 7

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 § 6.
 - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
2. 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.
3. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
4. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 8

1. Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy lub do wyczerpania wartości brutto umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania zmiany terminu obowiązywania umowy, tj. przedłużenie terminu trwania umowy za zgodą Wykonawcy w sytuacji niewykorzystania wartości brutto umowy do pierwotnego terminu obowiązywania umowy.

§9

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:

- a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –
mgr Aleksandra Kosmalska - faks: 71 / 328 17 13;
- sprawy finansowo-księgowe- Z-ca Głównego Księgowego -
mgr Jacek Blicharski - tel. 71 / 37 15 885; faks: 71 / 328 17 13;

b) od strony Wykonawcy: – tel./ faks:

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

§10

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

§ 12

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.

§13

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 14/P/6/2012 (projekt)

Zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w 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 14/P/1-7/2013 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t. jedn. Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.6.) wraz z zestawieniem cenowo-asortymentowym (załącznik nr 8.6.) 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 6: Papaina – standaryzowany odczynnik do badań serologicznych - liofilizowany.

2. Oferowany odczynnik do badań serologicznych posiada termin ważności co najmniej 10 miesięcy dni od daty dostawy.
3. Oferowany odczynnik do badań serologicznych posiada instrukcję stosowania w języku polskim.
4. Oferowany odczynnik do badań serologicznych spełnia wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.7.

§ 3

1. Wynagrodzenie Wykonawcy ustala się:

cyfrowo netto: PLN
(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN
Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN
(słownie brutto: PLN)

2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 rozumiane jest jako DDP (zgodnie z Incoterms 2010) 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.

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

4. Zamawiający przewiduje możliwość aneksowania umowy, w trakcie jej realizacji, w związku ze zmianą aktualnie obowiązującej stawki podatku VAT - w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia lub zwiększenia wynagrodzenia brutto Wykonawcy o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT.

§ 4

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego 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 6: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy częściowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

§ 5

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.

§ 6

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.

§ 7

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 § 6.
 - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
2. 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.
3. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
4. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 8

1. Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy lub do wyczerpania wartości brutto umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania zmiany terminu obowiązywania umowy, tj. przedłużenie terminu trwania umowy za zgodą Wykonawcy w sytuacji niewykorzystania wartości brutto umowy do pierwotnego terminu obowiązywania umowy.

§9

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:
 - a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –
mgr Aleksandra Kosmalska - faks: 71 / 328 17 13;
- sprawy finansowo-księgowe- Z-ca Głównego Księgowego -
mgr Jacek Blicharski - tel. 71 / 37 15 885; faks: 71 / 328 17 13;
 - b) od strony Wykonawcy: – tel./ faks:
2. Strony zobowiązują się każdorazowo informować o zmianach osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy.

§10

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

§ 11

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

§ 12

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

§13

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 14/P/7/2012(projekt)

Zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy: Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu, ul. Czerwonego Krzyża 5/9, 50-345 Wrocław, zarejestrowanym w 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 14/P/1-7/2013 zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t. jedn. Dz. U. z 2010 r., Nr 113, poz. 759, ze zm.), zwanej dalej „Ustawą”.
Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia nr 14/P/1-7/2013 oraz oferta Wykonawcy (załącznik nr 5.7.) wraz z zestawieniem cenowo-asortymentowym (załącznik nr 8.7.) 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 7: Odczynniki antyglobulinowe poliwalentne i monowalentne.

2. Oferowane odczynniki do badań serologicznych posiadają termin ważności co najmniej 12 miesięcy od daty dostawy.
3. Oferowane odczynniki do badań serologicznych posiadają instrukcję stosowania w języku polskim.
4. Oferowane odczynniki do badań serologicznych spełniają wymagania zawarte w załączniku nr 1.1. – 1.7.

§ 3

1. Wynagrodzenie Wykonawcy ustala się:

cyfrowo netto: PLN
(słownie netto: PLN),

Podatek VAT ...%:

Cyfrowo: PLN
Słownie: PLN

cyfrowo brutto: PLN
(słownie brutto: PLN)

2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 rozumiane jest jako DDP (zgodnie z Incoterms 2010) 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.

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

4. Zamawiający przewiduje możliwość aneksowania umowy, w trakcie jej realizacji, w związku ze zmianą aktualnie obowiązującej stawki podatku VAT - w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia lub zwiększenia wynagrodzenia brutto Wykonawcy o kwotę równą różnicy w kwocie podatku VAT.

§ 4

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do wskazanego pomieszczenia magazynowego znajdującego się w siedzibie Zamawiającego zamówiony pisemnie przedmiot umowy w terminie do 14 dni od daty pisemnego 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 7: zamówienia w formie pisemnej będą składane zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Przy czym całość dostawy częściowej poszczególnego odczynnika będzie pochodziła z jednej serii.

§ 5

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.

§ 6

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.

§ 7

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 § 6.
 - b) w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.
2. 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.
3. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
4. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 8

1. Umowa obowiązuje 12 miesięcy od dnia podpisania umowy lub do wyczerpania wartości brutto umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania zmiany terminu obowiązywania umowy, tj. przedłużenie terminu trwania umowy za zgodą Wykonawcy w sytuacji niewykorzystania wartości brutto umowy do pierwotnego terminu obowiązywania umowy.

§9

1. Osoby odpowiedzialne w ramach realizacji niniejszej umowy:
 - a) od strony Zamawiającego - Kierownik Pracowni Odczynników Diagnostycznych –
mgr Aleksandra Kosmalska - faks: 71 / 328 17 13;
- sprawy finansowo-księgowe- Z-ca Głównego Księgowego -
mgr Jacek Blicharski - tel. 71 / 37 15 885; faks: 71 / 328 17 13;
 - b) od strony Wykonawcy: – tel./ faks:
2. Strony zobowiązują się każdorazowo informować o zmianach osób odpowiedzialnych za realizację niniejszej umowy.

§10

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

§ 11

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

§ 12

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

§13

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

L.P.	Odezynnik/ krwinki/surowica	Producent	Rodzaj	Klon- oznaczenie klonu wg producenta – nazwa/ kod produktu	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>										

11.																	
12.																	
13.																	
14.																	
																	RAZEM

Cena całości zamówienia netto:

cyfrowo: PLN

słownie: PLN

Cena całości zamówienia brutto:

cyfrowo: PLN

słownie: PLN