

Łódź, dnia 21.04.2017r.
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
93-513 Łódź
tel. (42) 689 59 10, 12
fax. (042) 689 54 09
www.kopernik.lodz.pl

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ)

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 euro na dostawę **odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi**

Liczba stron specyfikacji: 192

Zatwierdził:

DYREKTOR
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
[Signature]
mgr Wojciech S. S. (1)

I. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiającym jest: **WOJEWÓDZKIE WIELOSPECJALISTYCZNE CENTRUM
ONKOLOGII I TRAUMATOLOGII IM. M. KOPERNIKA W ŁODZI,**
ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Tel: 0 42 689 59 10, 59 11, 59 12, 54 04, 58 19

Fax: 0 42 689 54 09

Adres strony internetowej: www.przetargi.kopernik.lodz.pl

Adres e-mail: przetargi@kopernik.lodz.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Postępowanie prowadzone jest w trybie: **przetargu nieograniczonego** zgodnie z art. 10 ust. 1 w zw. z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015r. poz. 2164 ze zm.)
2. Ilekroć w niniejszej SIWZ jest mowa o „Ustawie” należy przez to rozumieć Ustawę z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2015r. poz. 2164 ze zm. – dalej: ustawa PZP).
3. Wartość zamówienia przekracza równowartość kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy PZP.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa **odczynników**, wyszczególnionych ilościowo i asortymentowo oraz opisanych w **załączniku nr 2a do SIWZ**. W treści **załącznika nr 2a** Zamawiający określił warunki bezwzględnie wymagane, które muszą zostać spełnione przez wszystkie oferowane produkty.
2. Opis przedmiotu zamówienia należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści specyfikacji, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania wykonawców. Podane ilości są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres trwania umowy i służą do obliczania ceny oferty (tj. ustalenia maksymalnego wynagrodzenia wykonawcy). Zamawiający zastrzega sobie prawo rezygnacji z zakupu części asortymentu wynikającej z braku zapotrzebowania.
3. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie odbywać się na koszt i ryzyko Wykonawcy.
4. Przedmiot zamówienia został podzielony na **6 pakietów**. Oferta może obejmować całość zamówienia lub wybrane pakiety. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na poszczególne pozycje w ramach pakietów.
5. Przedmiot zamówienia określony jest we **Wspólnym Słowniku Zamówień** pod kodem i pojęciem:

Kod CPV	Opis
38951000-6	Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR) w czasie rzeczywistym
38950000-9	Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę (PCR)
33696500-0	Odczynniki laboratoryjne
38437110-1	Końcówki do pipet
38437000-7	Pipety i akcesoria laboratoryjne
33141625-7	Zestawy diagnostyczne

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



6. Zamawiający wymaga, aby oferowany przedmiot zamówienia spełniał wymogi określone obowiązującym prawem polskim, jak i prawem Uni Europejskiej, został dopuszczony do obrotu handlowego i posiadał wymagane prawem ważne dokumenty, stwierdzające dopuszczenie do stosowania na terenie Polski, a także spełniać inne wymagania (normy, parametry), określone przez Zamawiającego w załączniku nr 2a do SIWZ. Przedmiot dostawy musi odpowiadać wymaganiom polskich norm przenoszących europejskie normy zharmonizowane lub też – w przypadku ich braku – europejskich aprobat technicznych, wspólnych specyfikacji technicznych, polskich norm przenoszących normy europejskie, polskich norm wprowadzających normy międzynarodowe, polskich norm, polskich aprobat technicznych.

IV. TERMIN I WARUNKI WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Wymagany termin wykonania zamówienia (dostawy częściowej): przedmiot zamówienia dostarczany będzie przez Wykonawcę sukcesywnie przez okres:
dla Pakietów 1,2,3,4 - 36 miesięcy od daty obowiązywania umowy;
dla Pakietu 5 - 18 miesięcy od daty obowiązywania umowy;
dla Pakietu 6 - 24 miesięcy od daty obowiązywania umowy.
Uwaga! Termin dostawy stanowi kryterium oceny ofert w zakresie Pakietu 1-5. Kryteria oceny ofert zostały szczegółowo opisane w Rozdziale XX SIWZ.
2. Realizacja przyszłej umowy będzie nadzorowana przez:
a) dla Pakietów 1-5 - Pracownię Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki;
b) dla Pakietu 6 - Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej.
3. Miejsce realizacji dostawy: WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi, Łódź, ul. Pabianicka 62.
4. Płatność za zrealizowaną dostawę nastąpi po dostarczeniu zamówionego przedmiotu zamówienia do Apteki Szpitalnej Zamawiającego i wystawieniu faktury VAT. **Termin płatności** wynosi **60 dni** od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury VAT do siedziby Zamawiającego.

V. INFORMACJE ZWIĄZANE Z WYMAGANIAMI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 29 UST. 3A.

Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 3A ustawy PZP (zatrudnienie na podstawie umowy o pracę).

VI. INFORMACJA ZWIĄZANE Z WYMAGANIAMI OKREŚLONYMI W ART. 29 UST. 4.

Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 4 ustawy PZP.

VII. INFORMACJA O OBOWIĄZKU OSOBISTEGO WYKONANIA PRZEZ WYKONAWCĘ KLUCZOWYCH CZĘŚCI ZAMÓWIENIA.

Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. W przypadku, gdy Wykonawca przewiduje wykonanie zamówienia z udziałem podwykonawcy (podwykonawców) należy wskazać w treści oferty, która część (części) zamówienia powierzona zostanie podwykonawcy (podwykonawcom) wraz z wykazem zakresu zadań zleczanych podwykonawcy (podwykonawcom) oraz podaniem nazwy (firmy) takiego podwykonawcy (podwykonawców). W przypadku nie złożenia stosownego oświadczenia w w/w zakresie, Zamawiający uzna, iż Wykonawca zamierza wykonać zamówienie lub jego poszczególne części samodzielnie.

VIII. STANDARDY JAKOŚCIOWE, O KTÓRYCH MOWA W ART. 91 UST. 2A.

Nie dotyczy.

IX. MOŻLIWOŚĆ ZŁOŻENIA OFERT W POSTACI KATALOGÓW ELEKTRONICZNYCH.

Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



X. LICZBA CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, NA KTÓRĄ WYKONAWCA MOŻE ZŁOŻYĆ OFERTĘ LUB MAKSYMALNA LICZBĘ CZĘŚCI, NA KTÓRE ZAMÓWIENIE MOŻE ZOSTAĆ UDZIELONE TEMU SAMEMU WYKONAWCY ORAZ KRYTERIA I ZASADY, KTÓRE BĘDĄ MIAŁY ZASTOSOWANIE DO USTALENIA, KTÓRE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA ZOSTANĄ UDZIELONE JEDNEMU WYKONAWCY.

Zamawiający nie stawia w tym zakresie ograniczeń. Ofertę można złożyć w odniesieniu do wszystkich części.

XI. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:
1) Spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

a) Kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.

Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. Spełnienie warunku zostanie dokonane na podstawie oświadczenia.

b) Sytuacji ekonomicznej lub finansowej

Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. Spełnienie warunku zostanie dokonane na podstawie oświadczenia.

c) Zdolności technicznej lub zawodowej

Zamawiający wymaga aby Wykonawca wykazał, że wykonał co najmniej 1 dostawę rodzajowo odpowiadającą przedmiotowi zamówienia o wartości brutto minimum:

Pakiet	Wartość
1	26 100,00 zł
2	80 000,00 zł
3	286 570,00 zł
4	72 200,00 zł
5	200 000,00 zł
6	12 260,00 zł

w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane.

W przypadku dostaw będących w trakcie wykonywania, wymagania w zakresie wartości i czasu wykonania danej dostawy dotyczą części umowy już zrealizowanej (tj. od dnia rozpoczęcia wykonywania dostawy do upływu terminu składania ofert) i te parametry wykonania dostawy Wykonawca obowiązany jest podać w załączniku nr 3 do SIWZ.

Dla potrzeb oceny spełniania warunku określonego w pkt. XI.1.2) lit.c). jeśli wartości zostaną podane w walutach innych niż PLN, Zamawiający przyjmie średni kurs PLN do tej waluty podawany przez NBP na dzień opublikowania ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Jeżeli w dniu publikacji ogłoszenia o zamówieniu, Narodowy Bank Polski nie publikuje średniego kursu danej waluty, za podstawę przeliczenia przyjmuje się średni kurs waluty publikowany pierwszego dnia, po dniu publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, w którym zostanie ono opublikowane.

2. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków, o których mowa w rozdz. XI. 1. 1) lit. b-c niniejszej SIWZ w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.

3. Zamawiający jednocześnie informuje, iż „stosowna sytuacja” o której mowa w rozdz. XI. 1. niniejszej SIWZ wystąpi wyłącznie w przypadku kiedy:
- 1) Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów udowodni zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.
 - 2) Zamawiający oceni, czy udostępniane wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz zbada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13–23 ustawy PZP.
4. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunki, o których mowa w rozdz. XI.1.) niniejszej SIWZ zostaną spełnione - *Zamawiający nie określa szczególnego, obiektywnie uzasadnionego, sposobu spełniania przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1b.*

XII. PODSTAWY WYKLUCZENIA ORAZ DODATKOWE PODSTAWY WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 24 UST.5.

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z udziału w postępowaniu.
2. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający wykluczy Wykonawców w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust.1 pkt. 12-23 ustawy Pzp.
3. Zamawiający **nie będzie wykluczał Wykonawcy** z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w oparciu o art. 24 ust. 5 ustawy PZP.

XIII. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW WYMAGANYCH W POSTĘPOWANIU.

1. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW – SKŁADANYCH WRAZ Z OFERTĄ:

- 1) **FORMULARZ OFERTOWY** – załącznik nr 2 do SIWZ.
- 2) **FORMULARZ Cenowy** – załącznik nr 2a do SIWZ
- 3) **OŚWIADCZENIE O WYROBACH MEDYCZNYCH (jeżeli dotyczy)** – Załącznik nr 5 do SIWZ
- 4) Dokument potwierdzający zabezpieczenie oferty wadium.
- 5) Pełnomocnictwo – jeżeli jest wymagane.
- 6) **Oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia** - sposób wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia dostępna jest na stronie: https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0015/32415/Jednolity-Europejski-Dokument_Zamowienia_instrukcja.pdf

Do oferty każdy wykonawca musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w **załączniku nr 3 do SIWZ**. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Zamawiający informuje, że Wykonawca przy wypełnieniu oświadczenia na formularzu JEDZ może wykorzystać również narzędzie dostępne na stronie ec.europa.eu/growth/tools-databases/espd.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie o którym mowa w rozdz. XIII. 1.6) niniejszej SIWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to ma potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

W zakresie kryterium kwalifikacji określonych w Rozdz. XI SIWZ Wykonawca może ograniczyć się do wypełniania sekcji a części IV formularza jednolitego dokumentu. Wykonawca nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji części IV formularza dotyczącej kryteriów kwalifikacji, zaś właściwej (dowodowej) weryfikacji spełniania konkretnych, określonych przez zamawiającego, warunków udziału w postępowaniu (kryteriów selekcji) Zamawiający dokona co do zasady na zakończenie postępowania w oparciu o stosowne dokumenty składane przez wykonawcę, którego oferta została oceniona najwyżej, na wezwanie Zamawiającego (art. 26 ust. 1 ustawy Pzp).

- 7) Wykonawca, który powołuje się na **zasoby innych podmiotów**, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia – w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu składa także oświadczenie o którym mowa w rozdz. XIII. 1.6). niniejszej SIWZ dotyczące tych podmiotów.
- 8) Zamawiający żąda od wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w § 5 pkt 1, 5,6 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z 26.07.2016r.
- 9) Zamawiający nie żąda aby wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu złożył oświadczenie o którym mowa w rozdz. XIII. 1.6). niniejszej SIWZ.

2. WYKAZ OŚWİADCZEN I DOKUMENTÓW – SKŁADANYCH NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO:

- 1) Wykonawca w terminie **3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji z otwarcia ofert** przekazuje Zamawiającemu: Oświadczenie Wykonawcy o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia
 - 1) Oświadczenie, o którym mowa powyżej winno być złożone w oryginale, a dowody w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy).
 - 2) W przypadku podmiotów wspólnie ubiegających się o zamówienie, każdy z Wykonawców składa odrębne oświadczenie. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokumentu stanowiącego dowód braku zakłócenia konkurencji dokonuje odpowiednio Wykonawca lub podmioty wspólnie ubiegające się o zamówienie w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
 - 3) oświadczenie i/lub dowody w języku obcym winny być składane wraz z tłumaczeniem na język polski

- 2) Na podstawie art. 26 ust. 1, w związku z art. 25 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, **do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:**

A/ Wykaz oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu:

a) Dowody określające należyte wykonanie dostawy. Dowodami są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz, którego dostawy były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie wykonawcy. W przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli treść informacji przekazanych przez Wykonawcę w Jednolitym Europejskim Dokumencie Zamówienia, o którym mowa w art. 10a ust. 1 ustawy, odpowiada zakresowi informacji, których Zamawiający wymaga poprzez żądanie dokumentów potwierdzających spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu, Zamawiający odstąpi od żądania tych dokumentów od Wykonawcy. W takim przypadku dowodem spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia są odpowiednie informacje przekazane przez Wykonawcę lub odpowiednio przez podmioty, na których zdolnościach lub sytuacji Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy, w jednolitym europejskim dokumencie zamówienia.

B/ Wykaz oświadczeń i dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia

a) informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r prawo zamówień publicznych, **wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.**

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



b) oświadczenie Wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności;

c) oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne;

C/ Wykaz dokumentów i oświadczeń potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego:

a) oryginalne ulotki producenta, katalogi, ulotki o produkcie, karty danych technicznych w języku polskim potwierdzające wymagane parametry oferowanego przedmiotu zamówienia (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski) – w zakresie niezbędnym do oceny parametrów bezwzględnie wymaganych określonych w załączniku nr 2a do SIWZ.

b) certyfikat analizy potwierdzający wymagane parametry oferowanego przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 6 pozycja 1,2,6.

3) Wykaz oświadczeń i dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – składanych na wezwanie Zamawiającego.

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

A. § 5 pkt 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26.07.2016r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia, zwanego dalej Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 26.07.2016r. – składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy.

Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa powyżej, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.

W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

2) W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

4) Wykaz oświadczeń i dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - składanych na wezwanie Zamawiającego.

- 1) Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w § 5 pkt 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26.07.2016r., składa dokument, o którym mowa w § 7 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26.07.2016r., w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 ustawy.
Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby. Przepis § 7 ust. 2 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z 26.07.2016r. zdanie pierwsze stosuje się.
- 2) W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

3. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH CZY WYKONAWCA POLEGAJĄC NA ZDOLNOŚCIACH LUB SYTUACJI INNYCH PODMIOTÓW NA ZASADACH OKREŚLONYCH W ART. 22A USTAWY, BĘDZIE DYSPONOWAŁ NIEZBĘDNYMI ZASOBAMI W STOPNIU UMOŻLIWIAJĄCYM NALEŻYTE WYKONANIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO ORAZ OCENY, CZY STOSUNEK ŁĄCZĄCY WYKONAWCĘ Z TYMI PODMIOTAMI GWARANTUJE RZECZYWISTY DOSTĘP DO ICH ZASOBÓW

1) W celu oceny, czy wykonawca polegając na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy, będzie dysponował niezbędnymi zasobami w stopniu umożliwiającym należyte wykonanie zamówienia publicznego oraz oceny, czy stosunek łączący wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, zamawiający żąda następujących dokumentów, które określają w szczególności:

- a) zakres dostępnych wykonawcy zasobów innego podmiotu;
- b) sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
- c) zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego;

2) Zamawiający żąda od wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w § 5 pkt 1,5,6 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z 26.07.2016r.

3) Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia - w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu składa także oświadczenie o którym mowa w rozdz. XIII. 1. 6). niniejszej SIWZ dotyczące tych podmiotów.

4. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH BRAK PODSTAW DO WYKLUCZENIA PODWYKONAWCY.

Zamawiający **nie żąda** od wykonawcy przedstawienia dokumentów wymienionych w § 5 pkt 1–9 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26.07.2016r., dotyczących podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy.

5. WARUNKI WYMAGANE PRZY ZŁOŻENIU OFERTY WSPÓLNEJ KILKU PRZEDSIĘBIORCÓW (KONSORCJUM, SPÓŁKA CYWILNA).

- 1) Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie niniejszego zamówienia lub do reprezentowania ich w postępowaniu oraz zawarcia umowy o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo musi być złożone w formie oryginału lub notarialnie potwierdzonej kopii. Uwaga: treść pełnomocnictwa powinna dokładnie określać zakres umocowania.
- 2) W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:
 - a) żaden z Wykonawców nie może podlegać wykluczeniu z powodu niespełnienia warunków, o których

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



mowa w art. 24 ustawy;

- b) przynajmniej jeden z Wykonawców lub wszyscy Wykonawcy łącznie muszą spełniać warunki udziału w postępowaniu.
- 3) Dokumenty należy złożyć zgodnie z §7 ust. 1 i 2 rozporządzenia, tj. w formie oryginału lub kopii poświadczonych „ZA ZGODNOŚĆ Z ORYGINAŁEM” przez Wykonawcę, w przypadku składania elektronicznych dokumentów powinny być one opatrzone przez Wykonawcę bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.

6. INFORMACJE DOTYCZĄCE DOKUMENTÓW.

- 1) W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w § 2, § 5 i § 7 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26.07.2016r., w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, zamawiający pobierze samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.
- 2) W przypadku wskazania przez wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w § 2, § 5 i § 7 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26.07.2016r., które znajdują się w posiadaniu zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez zamawiającego zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy, zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 ustawy, korzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one aktualne. Wykonawca wskaże Zamawiającemu, w której procedurze dostarczył te dokumenty.
- 3) Wykonawca wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub wykonawca certyfikowany przez jednostki certyfikujące spełniające wymogi europejskich norm certyfikacji może złożyć zaświadczenie o wpisie do urzędowego wykazu wydane przez właściwy organ lub certyfikat wydany przez właściwą jednostkę certyfikującą kraju, w którym wykonawca ten ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, wskazujące na dokumenty stanowiące podstawę wpisu lub uzyskania certyfikacji, w miejsce odpowiednich dokumentów wymienionych w § 2 oraz § 5 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26.07.2016r.

XIV. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY, W SYTUACJACH OKREŚLONYCH W ART. 10C-10E, PRZEWIDUJE INNY SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB PRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.

1. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie, osobiście lub za pośrednictwem posłańca, faksem lub drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w rozdziale XIII niniejszej SIWZ (również w przypadku ich złożenia w wyniku wezwania, o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy PZP) dla których dopuszczalna jest forma pisemna.
2. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SIWZ.
3. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres: **Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi, ul. Pabianicka 62, 93-513 ŁÓDŹ, Kancelaria Szpitala.**
4. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę drogą elektroniczną winny być kierowane na adres: przetargi@kopernik.lodz.pl, b.wojciechowska-cholewa@kopernik.lodz.pl, a faksem na nr **0 42 689 54 09**.
5. Przesłanie korespondencji na inny adres lub numer niż zostało to określone powyżej może skutkować tym, że zamawiający nie będzie mógł zapoznać się z treścią przekazanej informacji we właściwym terminie.
6. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub w formie elektronicznej wymagają na żądanie każdej ze stron, niezwłocznego potwierdzenia faktu ich otrzymania.
7. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

8. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 7 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
9. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 7.
10. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.
11. Zamawiający informuje, że nie zamierza zwoływać zebrania wszystkich wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści SIWZ.
12. Do kontaktów z Wykonawcami w sprawach j. w. upoważnieni są:
w sprawach merytorycznych
p. **Aleksandra Kaczmarek – Pracownia Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki, tel. 42 689 52 80**
p. **Ewa Wawrzyniak – Pracownia Cytogenetyki tel. 42 689 50 59**
w sprawach formalnych
p. **Beata Wojciechowska-Cholewa – Dział Zamówień Publicznych, tel. 42 689 59 12.**

Jednocześnie Zamawiający informuje, że przepisy ustawy PZP nie pozwalają na jakikolwiek inny kontakt – zarówno z Zamawiającym jak i osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami - niż wskazany w niniejszym rozdziale SIWZ. Oznacza to, że Zamawiający nie będzie reagował na inne formy kontaktowania się z nim, w szczególności na kontakt osobisty w swojej siedzibie.

XV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Przystępując do przetargu Wykonawca jest obowiązany wnieść wadium w wysokości: **27 400,00 zł** przed upływem terminu składania ofert.
2. Podział kwot wadium na poszczególne pakiety przedstawia się następująco:

Pakiet	Wartość
1	1 050,00 zł
2	3 200,00 zł
3	11 460,00 zł
4	2 900,00 zł
5	8 300,00 zł
6	490,00 zł

W przypadku złożenia oferty częściowej wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie określonej dla danej części. W przypadku złożenia oferty na kilka części kwota wadium stanowi sumę wadium ustalonych dla poszczególnych części zamówienia. Jeżeli wysokość wniesionego wadium będzie niższa niż suma wynikająca z poszczególnych części zamówienia, zamawiający uzna, że wadium nie zostało wniesione.

3. Wadium może być wniesione w:
 - 1) pieniądzu;
 - 2) poręczeniach bankowych, lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
 - 3) gwarancjach bankowych;
 - 4) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - 5) 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 (Dz. U. z 2016 r. poz. 359).
4. Wadium w formie pieniądza należy wnieść przelewem na konto w Banku:
PeKaO S.A. V Oddział/Łódź 78 1240 1545 1111 0000 1166 9960

do upływu terminu składania ofert z zaznaczeniem:

„Wadium w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 euro na dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi. Nr sprawy – 202/ZP/16”.

5. Skuteczne wniesienie wadium w pieniądzu następuje z chwilą uznania środków pieniężnych na rachunku bankowym Zamawiającego, o którym mowa w rozdz. XV. 4 niniejszej SIWZ, przed upływem terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny wyznaczonej jako ostateczny termin składania ofert).
6. Wykonawca powinien złożyć w ofercie dowód wniesienia wadium w przypadku wpłaty przelewem. Terminem wniesienia wadium jest data i czas uznania rachunku zamawiającego.
7. W przypadku wniesienia wadium w formach określonych w punkcie 3.2)-5). wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty gwarancję bądź poręczenie w następujący sposób: kserokopię potwierdzoną za zgodność z oryginałem zszyć, zbindować lub w inny sposób trwale złączyć z ofertą, natomiast oryginał dokumentu należy złożyć wraz z ofertą w taki sposób aby była możliwość jego zwrócenia bez dekompletowania oferty.
8. Wadium wnoszone w formie gwarancji i poręczeń musi spełniać następujące wymogi:
 - a) być wystawione na Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi (ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź),
 - b) z treści gwarancji/poręczenia winno wynikać **bezw warunkowe, 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 5 ustawy PZP.
 - c) okres ważności wadium nie może być krótszy niż okres związania ofertą, przy czym pierwszym dniem ważności zobowiązania jest dzień składania ofert.
9. Oferta nie zabezpieczona wymaganym przez ustawę wadium zostanie odrzucona zgodnie z art. 89 ust. 1 pkt. 7b.
10. Zamawiający zwróci wadium na zasadach określonych w art. 46 ustawy. W przypadku wniesienia wadium w pieniądzu, w ofercie należy podać nazwę, adres banku oraz numer konta, na jakie zamawiający dokona zwrotu wadium. Jeżeli wykonawca złoży ofertę w kilku częściach, a jako dowód wniesienia wadium zostanie złożona jedna gwarancja (lub poręczenie) obejmująca kilka części, to Zamawiający zwróci wadium dopiero wówczas, gdy przesłanki do jego zwrotu zostaną spełnione we wszystkich tych częściach.

XVI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

Wykonawca związany jest ofertą przez okres **60 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

XVII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

1. Wykonawca przedstawia ofertę zgodnie z wymogami określonymi w ustawie Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29.01.2004 r. (tj. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm. – dalej: ustawa PZP), aktach wykonawczych do ustawy oraz niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej: SIWZ).
2. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
3. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez tego Wykonawcę.
4. **W przedmiotowym postępowaniu Wykonawca składa ofertę w formie pisemnej.** Oferta powinna być napisana w języku polskim, na maszynie lub komputerze albo czytelnym pismem ręcznym oraz podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

5. Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
6. Całość oferty powinna być złożona w formie uniemożliwiającej jej przypadkowe zdekompletowanie.
7. Oferta musi być podpisana przez osobę/osoby upoważnione. Upoważnienie do podpisania oferty powinno wynikać z dokumentu stwierdzającego status prawny Wykonawcy (odpis z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej). Jeżeli ofertę podpisuje inna osoba, to należy dołączyć stosowne pełnomocnictwo dla tej osoby do podpisania oferty (w oryginale lub poświadczone przez notariusza).
8. W przypadku złożenia oferty przez wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, oferta musi być podpisana przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy (Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia). Oznacza to, iż jeżeli z dokumentu określającego status prawny Wykonawcy lub pełnomocnictwa wynika, iż do reprezentowania Wykonawcy upoważnionych jest kilka osób to dokumenty wchodzące w skład oferty muszą być podpisane przez wszystkie osoby.
9. Ofertę w jednym egzemplarzu wraz ze wszystkimi załącznikami na ponumerowanych kartkach zawierających informacje należy umieścić w kopercie, która będzie zaadresowana do Zamawiającego i opatrzona danymi Wykonawcy oraz napisem:
- Przetarg nieograniczony na dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej,
Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego
Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**
Nr sprawy – 202/ZP/16
Ilość stron _____
Nie otwierać przed dniem 2017r.
10. Oświadczenia, o których mowa w rozdziale XIII. SIWZ dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy składane są w oryginale.
11. Dokumenty o których jest mowa w rozdziale XIII. SIWZ, inne niż oświadczenia, o których mowa w pkt. 10 składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej. Forma: własnoręczny podpis (jeśli jest to z pieczęcią), data i napis „za zgodność z oryginałem”.
12. Wszelkie zmiany lub poprawki w tekście oferty muszą być parafowane i datowane przez osobę podpisującą ofertę.
13. Dokumenty składane wraz z ofertą jak i na żądanie Zamawiającego w językach obcych mają być złożone z tłumaczeniem na język polski. Tłumaczenie może zostać złożone zarówno w formie oryginału jak i kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem zgodnie z zasadami opisanymi w niniejszym rozdziale SIWZ.
14. Zamawiający zażąda od wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.
15. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
16. Jeżeli oferta zawiera dokumenty, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstw w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji – t.j. Dz. U. z 2003 r. nr 153, poz. 1503 ze zm., Wykonawca którego to dotyczy winien umieścić je jako ostatnie stronicę swojej oferty oraz poprzedzenia oświadczeniem o zakazie udostępniania odpowiednich oznaczonych numerycznie stron lub złożyć w oddzielnej kopercie oznaczonej „tajemnica przedsiębiorstwa”. Brak jednoznacznego wskazania, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa oznaczać będzie, że wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie niniejszego postępowania są jawne bez zastrzeżeń.

17. Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. W przypadku gdy wykonawca nie zabezpieczy odpowiednio poufności informacji, Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za ewentualne ujawnienie ich treści. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy PZP.
18. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone wg takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.
19. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia, według tych samych zasad jak wprowadzanie zmian i poprawek z napisem na kopercie „WYCOFANIE”. Koperty oznakowane w ten sposób będą otwierane w pierwszej kolejności po potwierdzeniu poprawności postępowania Wykonawcy oraz zgodności ze złożonymi ofertami. Koperty ofert wycofywanych nie będą otwierane.

XVIII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

- Ofertę w zapieczętowanej, opatrzonej danymi Wykonawcy oraz opisem jak w pkt. XVII.9 SIWZ i zaadresowanej na zamawiającego kopercie należy złożyć w Kancelarii Szpitala - ul. Pabianicka 62 w godz. 8.00 -15.00.
- Ostateczny termin składania ofert upływa dnia **01.06.2017 r. do godz. 10:00.**
- Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego, a nie data jej wysłania przesyłką pocztową czy kurierską.
- Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu komisji przetargowej, które odbędzie się w siedzibie Zamawiającego - Łódź, ul. Pabianicka 62, Dział Zamówień Publicznych w dniu **01.06.2017r. o godz. 11:00.**
- W przypadku złożenia oferty po upływie terminu określonego w pkt. 2, Zamawiający zwraca ofertę po upływie terminu przewidzianego na złożenie odwołania. W przypadku przesłania oferty decyduje dzień i godzina doręczenia.

XIX. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY

- Na cenę ofert składać się będą wszystkie koszty i opłaty ponoszone przez Wykonawcę do tego należy doliczyć podatek od towarów i usług konsumpcyjnych (VAT). Wykonawca kalkulując cenę zobowiązany jest uwzględnić wszelkie koszty i opłaty, w tym w szczególności koszty opłat wystawienniczych, ubezpieczeń, kosztów transportu, itp.
- Wszystkie ceny mają być zaokrąglone do dwóch miejsc po przecinku**, z uwzględnieniem zasad zaokrąglania liczb (tj. 5 i powyżej w górę, poniżej w dół) – dotyczy to w szczególności wartości określonych w **Załączniku nr 2a do SIWZ.**
- Wykonawca poda wartości netto i brutto w złotych polskich.
- Oferowana cena, która będzie brana pod uwagę przy ocenie ofert to cena brutto, traktowana jako ostateczna do zapłaty przez Zamawiającego, określona do dwóch miejsc po przecinku, zawierająca wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia, wartość netto, podatek VAT.

- 5) Wykonawca, składając ofertę, jest zobowiązany poinformować zamawiającego (w Formularzu oferty), czy wybór jego oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku VAT, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku VAT. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, do ceny najkorzystniejszej oferty lub oferty z najniższą ceną Zamawiający doliczy podatek od towarów i usług, który Zamawiający ma obowiązek rozliczyć zgodnie z obowiązującymi przepisami.
- 6) Jeżeli zaoferowana cena lub koszt, lub ich istotne części składowe, wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia i budzą wątpliwości zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego lub wynikającymi z odrębnych przepisów, zamawiający zwraca się o udzielenie wyjaśnień w tym złożenie dowodów, dotyczących wyliczenia ceny lub kosztu w szczególności w zakresie:
- oszczędności metody wykonania zamówienia, wybranych rozwiązań technicznych, wyjątkowo sprzyjających warunków wykonania zamówienia dostępnych dla wykonawcy, oryginalności projektu wykonawcy, kosztów pracy, których wartość przyjęta do ustalenia nie może być niższa od minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. z 2015 r. poz. 2008 oraz z 2016 r. poz. 1265. ze zmianami)
 - pomocy publicznej udzielonej na podstawie odrębnych przepisów
 - wynikającym z przepisów prawa pracy i przepisów o zabezpieczeniu społecznym, obowiązujących w miejscu, w którym realizowane jest zamówienie;
 - wynikającym z przepisów prawa ochrony środowiska
 - powierzenia części zamówienia podwykonawcy.
- 7) W przypadku gdy cena całkowita oferty jest niższa o co najmniej 30% od:
- wartości zamówienia powiększonej o należny podatek od towarów i usług, ustalonej przed wszczęciem postępowania zgodnie z art. 35 ust. 1 i 2 lub średniej arytmetycznej cen wszystkich złożonych ofert, zamawiający zwraca się o udzielenie wyjaśnień, o których mowa w punkcie 6, chyba że rozbieżność wynika z okoliczności oczywistych, które nie wymagają wyjaśnienia;
 - wartości zamówienia powiększonej o należny podatek od towarów i usług, zaktualizowanej z uwzględnieniem okoliczności, które nastąpiły po wszczęciu postępowania, w szczególności istotnej zmiany cen rynkowych, zamawiający może zwrócić się o udzielenie wyjaśnień, o których mowa w punkcie 6.

OBOWIĄZEK WYKAZANIA, ŻE OFERTA NIE ZAWIERA RAŻĄCO NISKIEJ CENY LUB KOSZTU, SPOCZYWA NA WYKONAWCY

XX. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT WRAZ Z PODANIEM WAG KRYTERIÓW

1. Zamawiający będzie oceniał, każdą z ofert na podstawie następujących kryteriów:

Pakiet 1-5

Lp.	Kryterium	Ranga
1.	Cena	60 %
2.	Termin dostawy	20 %
3.	Termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia	20 %

Pakiet 6

Lp.	Kryterium	Ranga
1.	Cena	60 %
3.	Termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia	40 %

2. Sposób obliczenia wartości punktowej poszczególnych kryteriów:

1. W kryterium **CENA (C)** zostanie zastosowany następujący wzór arytmetyczny:

$$C = \frac{C_{MIN}}{C_B} * 60 \%$$

C – wartość punktowa ceny;

C_{MIN} – cena najniższa spośród wszystkich ofert;

C_B – cena badanej oferty.

Maksymalna liczba punktów jaką można otrzymać w kryterium „**CENA**” wynosi **max 60 pkt**,

2. W kryterium **termin dostawy (TD)** zamawiający stosuje następujący sposób przyznawania punktacji:

- Termin dostawy: do 7 dni roboczych – 20 pkt.;
- Termin dostawy: 14 dni roboczych – 10 pkt.;
- Termin dostawy: 21 dni roboczych – 0 pkt.

Ocena terminu dostawy będzie dokonywana na podstawie określonych dla niej wymagań podlegających ocenie opisanych powyżej. Zamawiający nie przewiduje możliwości przyznawania punktów pośrednich.

Maksymalna liczba punktów jaką można otrzymać w kryterium „termin dostawy” wynosi **max 20 pkt**,

3. W kryterium **termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia (TW)** zamawiający stosuje następujący sposób przyznawania punktacji:

Dotyczy Pakiet 1-5

- Termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia : 6 miesięcy – 0,00 pkt.;
- Termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia : 12 miesięcy – 10,00 pkt.;
- Termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia: 24 miesiące – 20,00 pkt.

Dotyczy Pakiet 6

- Termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia : powyżej 8 miesięcy – 40,00 pkt.;
- Termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia : od 5 do 8 miesięcy – 20,00 pkt.;
- Termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia: poniżej 5 miesięcy – 0,00 pkt.

Ocena terminu ważności na dostarczany przedmiot zamówienia będzie dokonywana na podstawie określonych dla niej wymagań podlegających ocenie opisanych powyżej. Zamawiający nie przewiduje możliwości przyznawania punktów pośrednich.

Maksymalna liczba punktów jaką można otrzymać w kryterium „termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia” wynosi **20 pkt.** dla Pakietów 1-5 i **40 pkt.** dla Pakietu 6.

Ocena końcowa oferty:

Dotyczy Pakietu 1-5

$$O_K = C + TD + TW$$

Gdzie:

OK – ocena końcowa oferty,

C – ilość punktów przyznanych w kryterium cena,

TD – ilość punktów przyznanych w kryterium termin dostawy

TW – ilość punktów przyznanych w kryterium termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia

Dotyczy Pakietu 6

$$O_K = C + TW$$

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



Gdzie:

OK – ocena końcowa oferty,

C – ilość punktów przyznanych w kryterium cena,

TW – ilość punktów przyznanych w kryterium termin realizacji reklamacji

Punktacja przyznawana ofertom w poszczególnych kryteriach będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Najwyższa liczba punktów wyznaczy najkorzystniejszą ofertę.

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

3. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta:

- odpowiadać będzie wymaganiom określonym w ustawie Prawo zamówień publicznych i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia,
- zostanie uznana za najkorzystniejszą w oparciu o podane kryteria wyboru – zdobędzie największą ilość punktów.

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

- Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zawarta w formie pisemnej.
- Treść zawartej umowy będzie zgodna z treścią wzoru umowy stanowiącego **załącznik nr 6 do SIWZ**.
- Osoby reprezentujące wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile nie wynika ono z dokumentów załączonych do oferty.
- Przed podpisaniem umowy w sprawie zamówienia publicznego, a najpóźniej w chwili jej zawarcia, wykonawca złoży:
 - dokument dotyczący nadania podmiotowi numeru NIP
 - dokument dotyczący nadania podmiotowi numeru REGON
 - umowę konsorcjum, jeżeli najkorzystniejszą ofertę złożyło konsorcjum
 - inne dokumenty wskazane w SIWZ
- W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy przedstawienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców. Umowa taka winna określać strony umowy, cel działania, sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonania każdemu z nich, solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia, oznaczenie czasu trwania konsorcjum (obejmującego okres realizacji przedmiotu zamówienia, gwarancji i rękojmi), wykluczenie możliwości wypowiedzenia umowy konsorcjum przez któregośkolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia.
- Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana uchyli się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia, Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została sklasyfikowana na drugim miejscu do złożenia dokumentów i dokona wyboru, chyba, że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. W razie konieczności niniejsza procedura zostanie powtórzona odnośnie kolejnych ofert w rankingu.
- Zamawiający wymaga złożenia dokumentów spełniających wymogi dopuszczenia do obrotu na terytorium RP w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia wraz z pierwszą dostawą do siedziby Zamawiającego (jeżeli dotyczy):
 - w zakresie **wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010r. włącznie oraz w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania po 17.09.2010r. :**
 - **Deklarację Zgodności Producenta** – dla wyrobów medycznych wszystkich klas;
 - **Certyfikat jednostki notyfikowanej biorącej udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego (Certyfikaty CE)** – dla klasy wyrobu I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III;
 - dla wyrobów medycznych klasy IIa, IIb lub III - **oświadczenie wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela** wystawionego po przeprowadzeniu odpowiedniej dla danego wyrobu procedury oceny

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



zgodności i potwierdzającego, że wyrób spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze, lub wskazujące, które z wymagań zasadniczych nie zostały spełnione, z podaniem przyczyn - obowiązek złożenia przez Wykonawcę w przypadku, gdy przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym wykonanym na zamówienie;

- w przypadku wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010 r. włącznie **wniosek o przeniesienie danych** do bazy danych gromadzonych przez Prezesa Urzędu na informatycznych nośnikach danych zgodnie z art. 64 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. z 2010 r. nr 107, poz. 679)
 - w przypadku wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli mający miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - **zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu** (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli, w przypadkach wskazanych w ustawie);
lub
 - w przypadku dystrybutorów i importerów mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, którzy wprowadzili na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wyrób przeznaczony do używania na tym terytorium - **powiadomienie o tym wprowadzeniu Prezesa Urzędu** (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie dystrybutorów i importerów, w przypadkach wskazanych w ustawie).
- b) W zakresie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro – jeżeli dotyczy:
Deklarację zgodności z Dyrektywą 98/79/WE w zakresie Pakietów, których dotyczy
Certyfikat jednostki notyfikowanej biorącej udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego (Certyfikaty CE)
Zgłoszenie/powiadomienie do/z rejestru wyrobu medycznego

XXII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.

Zamawiający nie żąda od Wykonawcy, wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XXIII. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY

Istotne warunki przyszłej umowy zostały określone w **załączniku nr 6 do SIWZ**.

XXIV. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

Wykonawcom przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes prawny w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądania oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
6. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią **przed upływem tego terminu**.
7. Odwołanie wnosi się w terminie **10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia** - jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób – w przypadku gdy wartość zamówienia

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



17

jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.

8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie: **10 dni** od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej - jeżeli wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.
9. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w punktach 7 i 8 wnosi się, w przypadku zamówień, których wartość jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych - w terminie **10 dni** od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;
10. Jeżeli zamawiający nie opublikował ogłoszenia o zamiarze zawarcia umowy lub mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej, odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
 - 1) 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia;
 - 2) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający: nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia;
11. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
12. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.
13. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.
14. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
15. Od wyroku sądu lub postanowienia kończącego postępowanie w sprawie nie przysługuje skarga kasacyjna. Przepisu nie stosuje się do Prezesa Urzędu.
16. Do czynności podejmowanych przez Prezesa Urzędu stosuje się odpowiednio przepisy o Prokuratorze Generalnym, określone w części I w księdze I w tytule VI w dziale Va ustawy z dnia 17 listopada 1964r. (Dz. U. 2014r. poz. 101 ze zm.) - Kodeks postępowania cywilnego.

XXV. INFORMACJA O MAKSYMALNEJ LICZBIE WYKONAWCÓW Z KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY ZAWRZE UMOWĘ RAMOWĄ.

Nie dotyczy.

XXVI. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 67 UST. 1 PKT. 6 I 7.

Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających w ramach niniejszego postępowania.

XXVII. OPIS SPOSOBU PRZEDSTAWIENIA OFERT WARIANTOWYCH ORAZ MINIMALNE WARUNKI JAKIM MUSZA ODPOWIEDZIEĆ OFERTY WARIANTOWE WRAZ Z WYBRANYMI KRYTERIAMI OCENY.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych zgodnie z art. 83 ust. 1 ustawy PZP.

XXVIII. INFORMACJE DOTYCZĄCE WALUT OBCYCH W JAKICH MOGA BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY ZAMAWIAJĄCYM, A WYKONAWCĄ.

Zamawiający nie przewiduje rozliczania w walutach obcych.

XXIX. INFORMACJE NA TEMAT AUCJI ELEKTRONICZNEJ.

Zamawiający nie przewiduje prowadzenia aukcji elektronicznej w niniejszym postępowaniu.

XXX. WYSOKOŚĆ ZWROTU KOSZTÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

XXXI. INNE POSTANOWIENIA.

1. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące:
 - 1) Kwoty, jaka zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia
 - 2) Firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie
 - 3) Ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
2. Niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje wszystkich Wykonawców o:
 - a) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;
 - b) wykonawcach, którzy zostali wykluczeni (w przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 8 informacja zawierać będzie wyjaśnienie powodów, dla których dowody przedstawione przez wykonawcę zamawiający uznał za niewystarczające);
 - c) wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust. 4 i 5, braku równoważności lub braku spełnienia wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności;
 - d) unieważnieniu postępowania.
 - podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
3. Umowa z Wykonawcą, którego ofertę uznano za najkorzystniejszą zostanie zawarta niezwłocznie po zakończeniu postępowania o zamówienie publiczne i zatwierdzeniu wyników przez Dyrektora WWCOT im. M. Kopernika lub osobę przez niego upoważnioną i po upływie terminów, o których mowa w art. 94 ust. 1 lub 2 ustawy PZP.

Na Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia składają się następujące załączniki:

L.P.	Oznaczenie załącznika	Nazwa załącznika
1	Załącznik nr 1	Formularz strony tytułowej
2	Załącznik nr 2	Formularz oferty
3	Załącznik nr 2a	Formularz cenowy
4	Załącznik nr 3	JEDNOLITY EUROPEJSKI DOKUMENT ZAMÓWIENIA
5	Załącznik nr 4	Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej - wzór
7	Załącznik nr 5	Oświadczenie o wyrobach medycznych- jeżeli dotyczy
8	Załącznik nr 6	Wzór umowy

Podpisy:

Heinrich
Halle
L. Juncos

Załącznik nr 1 do SIWZ

STRONA TYTUŁOWA OFERTY
Nr sprawy 202/ZP/16

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 euro na dostawę **odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki** Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

Oznaczenie wykonawcy – nazwa	NIP
Adres (ulica, miejscowość, powiat, województwo)	Regon
Imię i nazwisko osoby prowadzącej sprawę oraz nr telefonu: Imię i nazwisko: nr telefonu:	Nr faksu służbowego, czynnego całą dobę, za pomocą którego zamawiający będzie przysyłał stosowne dokumenty dotyczące przedmiotowego postępowania: Nr fax:
Kontakt internetowy (strona www., e-mail)	Numer konta bankowego na, które należy zwrócić wadium (jeżeli było wymagane i zostało wpłacone w pieniądzu):
E-mail służbowy osoby prowadzącej sprawę:	

.....
Miejscowość / Data

.....
Podpis(y) osoby(osób) upoważnionej(ych) do podpisania niniejszej oferty
w imieniu Wykonawcy(ów)

**Załącznik nr 2 do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16**

FORMULARZ OFERTOWY

OFERTA

ul. _____

W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 euro na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki** Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za cenę brutto podaną w załączniku nr 2a do SIWZ.

2. Zobowiązujemy się do wykonania zamówienia na następujących warunkach:

1. Deklarujemy: 60 dniowy termin płatności.
2. Deklarujemy*: termin dostawy dni roboczych (**max 21 dni**), z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, od daty złożenia zamówienia faksem lub mailem

*Należy uzupełnić, termin dostawy, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zrealizuje dostawę w terminie 21 dni roboczych.

Uwaga termin dostawy stanowi kryterium oceny ofert dla Pakietu 1-5.

3. Deklarujemy**: dni roboczych (**max 5 dni**) termin realizacji reklamacji.
- **Należy uzupełnić, termin realizacji reklamacji, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zrealizuje reklamację w terminie 5 dni roboczych.

4. Deklarujemy***: miesięcy (**min. 6 miesięcy dla Pakietu 1-5 oraz min. 5 miesięcy dla Pakietu 6**) termin ważności na dostarczony przedmiot zamówienia.

***Należy uzupełnić, termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca oferuje minimalny termin ważności na dostarczony przedmiot zamówienia wskazany powyżej.

Uwaga termin ważności na dostarczany przedmiot zamówienia stanowi kryterium oceny ofert dla Pakietu 1-6.

5. Oświadczam, że jestem małym/średnim przedsiębiorstwem:
 - ☐ Tak _____ proszę podać jakim? (małym/średnim)
 - ☐ Nie

Zgodnie z zaleceniem Komisji z dnia 6 maja 2003r. dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36):

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

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



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

3. OŚWIADCZAMY, ŻE:

1. W cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia;
2. Zapoznaliśmy się i w pełni oraz bez żadnych zastrzeżeń akceptujemy treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej w dalszej treści SIWZ, wraz z wyjaśnieniami i zmianami i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz przyjmujemy warunki w niej zawarte;
3. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą na okres podany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia;
4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z treścią załączonego do specyfikacji wzoru umowy, w pełni i bez żadnych zastrzeżeń akceptujemy warunki umowy na wykonanie zamówienia zapisane w SIWZ i w przypadku wyboru naszej oferty zawrzemy z zamawiającym umowę sporządzoną na podstawie tego wzoru z uwzględnieniem zmian wprowadzonych w trakcie trwania postępowania
5. Składamy niniejszą Ofertę w imieniu **własnym*/jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia***. Ponadto oświadczamy, że będziemy odpowiadać solidarnie za wykonanie niniejszego zamówienia*.
6. Oświadczamy, że oferta **nie zawiera/zawiera*** informacji/-e stanowiących/-e tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. W przypadku braku wskazania jednej z opcji Zamawiający przyjmie, że oferta nie zawiera informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.
7. Oświadczamy, że jeżeli w okresie związania ofertą nastąpią jakiegokolwiek znaczące zmiany w sytuacji przedstawionej w naszych dokumentach załączonych do oferty, natychmiast poinformujemy o nich Zamawiającego.
8. W celu realizacji umowy Wykonawca ustanawia swojego przedstawiciela w osobie Zarządzającego Realizacją Umowy: tel
9. Osobą upoważnioną do podpisania umowy jest:
10. Reklamacje należy składać na numer faksu Wykonawcy: lub e-mail
11. Oświadczamy, że jesteśmy świadomy odpowiedzialności karnej związanej ze składaniem fałszywych oświadczeń.

***należy skreślić niewłaściwy wariant**

4. Powstanie u Zamawiającego obowiązku podatkowego w VAT

Oświadczamy, że wybór oferty **nie będzie/ będzie*** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w VAT (ustawa z dnia 09.04.2015 r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz ustawy Prawo zamówień Publicznych). W przypadku powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w VAT informacja winna wskazywać: nazwę (rodzaj) dostawy, której świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego oraz wartość tej usługi bez kwoty podatku.

Lp.	Nazwa (rodzaj) towaru, którego dostawa będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego u zamawiającego	Wartość bez kwoty podatku VAT towaru
1		
2		

Uwaga niezaznaczenie przez wykonawcę powyższej informacji i nie wypełnienie tabeli rozumiane będzie przez zamawiającego jako informacja o tym, że wybór oferty wykonawcy nie będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego.

***należy skreślić niewłaściwy wariant**

5. PODWYKONAWCY:

Oświadczamy, że zamierzamy powierzyć następujące części zamówienia podwykonawcom i jednocześnie podajemy nazwy (firmy) podwykonawców*:

Część zamówienia:

Nazwa (firma) podwykonawcy:

**Jeżeli wykonawca nie poda tych informacji to Zamawiający przyjmie, że wykonawca nie zamierza powierzać żadnej części zamówienia podwykonawcy*

6. SPIS TREŚCI:

Integralną część oferty stanowią następujące dokumenty:

- 1)
- 2)
- 3)
- 4)

Oferta została złożona na kolejno ponumerowanych stronach.

.....
pieczęć Wykonawcy

.....
Data i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wiospitalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - Formularz cenowy

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki WWOIT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 1 Zestaw jednorazowych probówek i końcówek do pipet automatycznych oraz drobny sprzęt laboratoryjny

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Numer katalogowy
1.	Zestaw dwóch zakręczanych probówek wirówkowych z powierzchnią do opisu o wymiarach 30 x 115 mm i 17 x 120 mm wraz z zakrętkami.	6000	szt.										
2.	Końcówki do pipet automatycznych o zakresie objętości 5-200 µl, bez filtra, z zaokrąglonym zakończeniem o szerokości 0,2 mm	960	szt.										
3.	Końcówki do pipet automatycznych, niskorentencyjne, sterylne, z filtrem o zakresie objętości: 0,5 - 10 µl, krótkie	9600	szt.										
4.	Końcówki z filtrem do pipet automatycznych, niskorentencyjne o zakresie objętości: 0,5 - 10 µl	9600	szt.										
5.	Końcówki z filtrem do pipet automatycznych o zakresie objętości: 0,5 - 10 µl, typ „super slim”	14400	szt.										

dh

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - CECHY WYMAGANE

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytoogenetyki WWOIT im. M. Kopernika w Łodzi o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy następujące parametry dotyczące przedmiotu zamówienia:

Pakiet nr 1 Zestaw jednorazowych probówek i końcówek do pipet automatycznych oraz drobny sprzęt laboratoryjny

Lp.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1	Zestaw dwóch zakręcanych probówek wirówkowych z powierzchnią do opisu o wymiarach 30 x 115 mm i 17 x 120 mm wraz z zakrętkami.	Zestaw dwóch zakręcanych, polipropylenowych, sterylizowanych radiacyjnie, próbek wirówkowych z powierzchnią do opisu na białym dołu. Probówki wolne od inhibitorów reakcji PCR. Probówki wolne od nukleaz, pirogenów i ludzkiego DNA. Zestaw zawiera probówki o wymiarach 30 x 115 mm i 17 x 120 mm wraz z zakrętkami.	
2	Końcówki do pipet automatycznych o zakresie objętości 5-200 ul, bez filtra, z zaokrąglonym zakończeniem o szerokości 0,2 mm	Wielkość opakowania: nie więcej niż 25 zestawów Wydłużane końcówki do pipet automatycznych o zakresie objętości 5 -200 ul; Zakończenie zaokrąglone o szerokości 0,2 mm, ułatwiające nanoszenie próbek na żel Bezbarwne, bez filtra Pakowane w rakach po 96 sztuk, Końcówki z filtrem do pipet automatycznych zakres objętości: 0,5 - 10 µl, Długość nie większa niż 31,2 mm - tzw: "krótkie"	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbek na ściankach końcówek - niskoretencyjne, Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	

3	Końcówki do pipet automatycznych, niskoretencyjne, sterylne, z filtrem o zakresie objętości: 0,5 - 10 µl, krótkie	Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
4	Końcówki z filtrem do pipet automatycznych, niskoretencyjne o zakresie objętości: 0,5 - 10 µl	Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
		Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	
		Końcówki z filtrem do pipet automatycznych zakres objętości: 0,5 - 10 µl,	
		Długość nie większa niż 45,7 mm	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbek na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Steryliżowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	

5	Końcówki z filtrem do pipet automatycznych, niskoretencyjne o zakresie objętości: 0,5 - 10 µl, typ "super slim"	Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	
		Końcówki z filtrem do pipet automatycznych zakres objętości: 0,5 - 10 µl,	
		z cienkim wylotem	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
		Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	
		Końcówki z filtrem do pipet automatycznych zakres objętości: 0-20µl,	
6	Końcówki z filtrem do pipet automatycznych, niskoretencyjne o zakresie objętości: 0-20 µl,	Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
		Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	

7	Końcówki z filtrem do pipet automatycznych, niskoretencyjne o zakresie objętości: 0-200 µl,	Końcówki z filtrem do pipet automatycznych zakres objętości: 0-200 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
		Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet łtokowych.	
		Końcówki z filtrem do pipet automatycznych zakres objętości: 0-200 µl,	
8	Końcówki z filtrem do pipet automatycznych, niskoretencyjne o zakresie objętości: 0-300 µl,	Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
		Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet łtokowych.	
		Końcówki z filtrem do pipet automatycznych zakres objętości: 100-1000µl,	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
9	Końcówki z filtrem do pipet automatycznych, niskoretencyjne o zakresie objętości: 100-1000 µl,	Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 8 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 3840 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	

		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka. Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	
10	Pudełko na próbówki mrożeniowe na 100 miejsc	Pudełko na próbówki o pojemności 2 ml. Wykonane z polipropylenu (różne kolory) Temperatura minimalna nie wyższa niż -90°C Wieczko na zawiasach	
11	Pudełko na próbówki mrożeniowe na 25 miejsc	Pudełko na próbówki o pojemności 2 ml. Wykonane z poliwęglanu (różne kolory) Temperatura minimalna nie wyższa niż -196°C Wieczko przezroczyste,	
12	Probówki PCR o pojemności 0,2 ml, z wieczkiem	Probówki do przeprowadzania reakcji PCR Wieczko płaskie Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach Bezbarwne Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów, niesterylne Probówki wolne od nukleaz, pirogenów i ludzkiego DNA. Probówki wolne od inhibitorów reakcji PCR. Pakowane w workach po nie więcej niż 1000 sztuk	
13	Probówki reakcyjne o pojemności 1,5 ml z zabezpieczeniem	Probówki reakcyjne z wieczkiem posiadającym zamek zabezpieczający przed przypadkowym otwarciem Wieczko z podcienionym obszarem ułatwiającym przekucie Bezbarwne Pakowane w workach po 1000 sztuk	
14	Probówki reakcyjne o pojemności 1,5 ml z wypustką	Probówki reakcyjne z wieczkiem ze specjalną wypustką przy zawiasie ułatwiającą otwieranie i zmniejszającą ryzyko kontaminacji Bezbarwne Pakowane w workach po 1000 sztuk	
15	Probówki reakcyjne o pojemności 1,5 ml z wypustką	Probówki reakcyjne z wieczkiem Wolne od DNaz, RNaz Pakowane w workach po 500 sztuk	
		Probówki reakcyjne z wieczkiem posiadającym zamek zabezpieczający przed przypadkowym otwarciem	

16	Probówki reakcyjne o pojemności 2 ml	Niesterylne Wieżko z pocienionym obszarem ułatwiającym przekłucie Bezbarwne Pakowane w workach po 1000 sztuk	
17	Probówki reakcyjne o pojemności 2 ml okrągłodenne	Probówki reakcyjne z płaskim matowym kapsłem Wymiary 10,8mm x 40,5mm Duże boczne pole do opisu Skalowanie co 0,5 ml Bezbarwne Pakowane w workach po 1000 sztuk	
18	Statyw na probówki reakcyjne	Statyw na 80 probówek reakcyjnych Wykonany z polipropylenu (różne kolory) W opakowaniach nie większych niż 20 sztuk	

19	Końcówki do pipet automatycznych, niskoretencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 0,5 - 10 µl,	Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 0,5 - 10 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbek na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbabarwe, długość standardowa	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolonistyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
		Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	
20	Końcówki do pipet automatycznych, niskoretencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 0,5 - 10 µl, typu "extra long"	Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 0,5 - 10 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbek na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Długość nie mniejsza niż 45,7 mm	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbabarwe,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolonistyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
		Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	

21	Końcówki do pipet automatycznych, niskorentencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 0,5 - 10 µl, typu "super slim"	Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 0,5 - 10 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbek na ściankach końcówki - niskorentencyjne,	
		Z wydłużonym i cienkim końcem	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Steryliżowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
22	Końcówki do pipet automatycznych, niskorentencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 0-200 µl,	Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	
		Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 0-200 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbek na ściankach końcówki - niskorentencyjne,	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Steryliżowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
		Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	

23	Końcówki do pipet automatycznych, niskorentencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 0-300 µl,	Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 0-300 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskorentencyjne,	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Steryliżowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
		Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	
24	Końcówki do pipet automatycznych, niskorentencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 100-1000 µl,	Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 100-1000 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskorentencyjne,	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Steryliżowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Na każdym raku umieszczona informacja o numerze katalogowym, numerze serii i dacie ważności produktu.	
		Kolorystyczne oznaczenie objętości końcówki umieszczone na wieczku każdego raka.	
		Potwierdzona zgodność z międzynarodową normą ISO 8655-2:2003 dla pipet tłokowych.	

25	Końcówki do pipet automatycznych, niskoretencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 1-10 µl, system oszczędzający miejsce, zestaw startowy, typu "extra long"	Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 1-10 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Długość nie mniejsza niż 45,7 mm	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
26	Końcówki do pipet automatycznych, niskoretencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 1-10 µl, system oszczędzający miejsce, zestaw uzupełniający, typu "extra long"	Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 8 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 3840 sztuk).	
		Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 1-10 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Długość nie mniejsza niż 45,7 mm	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
27	Końcówki do pipet automatycznych, niskoretencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 1-200 µl, system oszczędzający miejsce, zestaw startowy, typu "extra long"	Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 1-200 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Długość nie mniejsza niż 59,54 mm	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków (suma 2880 sztuk).	

28	Końcówki do pipet automatycznych, niskoretencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 1-200 µl, system oszczędzający miejsce, zestaw uzupełniający, typu "extra long"	Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 1-200 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Długość nie mniejsza niż 59,54 mm	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
29	Końcówki do pipet automatycznych, niskoretencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 100-1250 µl, system oszczędzający miejsce, zestaw startowy	Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 4800 sztuk).	
		Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 100-1250 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Długość nie mniejsza niż 98,4 mm	
30	Końcówki do pipet automatycznych, niskoretencyjne, sterylne, bez filtra o zakresie objętości: 100-1250 µl, system oszczędzający miejsce, zestaw uzupełniający	Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, (suma 3072 sztuk).	
		Końcówki bez filtra do pipet automatycznych zakres objętości: 100-1250 µl,	
		Wykonane z ultragładkiego polipropylenu zapobiegającego pozostawianiu próbki na ściankach końcówki - niskoretencyjne,	
		Wolne od DNaz, RNaz i pirogenów	
		Długość nie mniejsza niż 98,4 mm	
		Sterylizowane radiacyjnie, wolne od nukleaz, pirogenów, endotoksyn, ATP i ludzkiego DNA.	
		Końcówki wolne od inhibitorów reakcji PCR.	
		Bezbarwne,	
		Pakowane w rakach po 96 sztuk, opakowanie nie większe niż 10 raków, w kartonie 5 opakowań (suma 3840 sztuk).	

31	Cylinder do barwienia preparatów, okrągły, szkło sodowo-wapniowe.	Wymiary: wysokość - 85 mm, średnica - 40 mm Pokrywka	
32	Cylinder do barwienia preparatów, owalny, szkło sodowo-wapniowe.	Wymiary: wysokość - 85 mm, szerokość - 25 mm, długość - 40 mm Pokrywka	
33	Cylinder do barwienia preparatów, prostopadłościenny, szkło sodowo-wapniowe.	Wymiary: wysokość - 85 mm, szerokość - 20 mm, długość - 40 mm Pokrywka	
34	Płytki Petriego, średnica 55 mm	Wymiary: wysokość - 14,2 mm, średnica - 44 mm Aseptyczna Bez wentylacji Pakowana w rekawy nie więcej niż 15 sztuk, opakowanie nie większe niż 1005 sztuk.	

..... dn. 2017r.

.....
podpis osoby upoważnionej

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - Formularz cenowy

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytoogenetyki WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 2 Odczynniki i zestawy odczynników do składania reakcji PCR

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Numer katalogowy
1.	Polimeraza Taq 5 u /µl	25 000	U										
2.	Master Mix do Real-Time PCR z sondą	80	op.										
3.	Master Mix do odwrotnej transkrypcji	24	op.										
				SUMA				X		X	X	X	X

Uwaga: Formularz cenowy należy wypełnić wraz z załącznikiem cechy wymagane i dołączyć do Oferty.

..... dn. 2017r.
..... podpis osoby upoważnionej

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - CECHY WYMAGANE

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki WWOiŹ im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy następujące parametry dotyczące przedmiotu zamówienia:

Pakiet nr 2 Odczynniki i zestawy odczynników do składania reakcji PCR

Lp.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1	Polimeraza Taq 5 u/ul	Polimeraza współpracuje z zestawami do typowania HLA metodą SSP firm: Bio Rad, Inno-Train, Olerup, One Lambda	
		Rekombinowana polimeraza TaqNova izolowana z <i>Thermus aquaticus</i>	
		Zawartość: Polimeraza TaqNova; bufor reakcyjny 10x TaqNova z KCl; bufor reakcyjny 10x TaqNova z (NH ₄) ₂ SO ₄ ; 50 mM MgCl ₂	
		Bufor reakcyjny 10x TaqNova z KCl (bez Mg ²⁺): 100 mM Tris-HCl (pH 8,8 w 25°C), 500 mM KCl, 0,8% (v/v) Nonidet P40	
		Bufor reakcyjny 10x TaqNova z (NH ₄) ₂ SO ₄ (bez Mg ²⁺): 750 mM Tris-HCl (pH 8,8 w 25°C), 200 mM (NH ₄) ₂ SO ₄ , 0,1% (v/v) Tween 20	
		Bufor do przechowywania: 20 mM Tris-HCl (pH 8,0 w 25°C), 100 mM KCl, 0,1 mM EDTA, 1 mM DTT, 0,5% (v/v) Nonidet P40, 0,5% (v/v) Tween 20, 50% (v/v) glicerol.	
		Zawartość opakowania nie większa niż 1000 u.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od -20°C do +10°C.	
		Produkt równoważny z SensiFAST™ Probe No-ROX firmy Bioline	
		Zestaw do szybkiego i wysoce powtarzalnego real-time PCR.	
		Zwalidowany na powszechnie stosowanych instrumentach do real-time PCR w tym Rotor Gene Q.	
		Zestaw do użycia w technologii wykrywania z wykorzystaniem sond, w tym TaqMan®, Scorpions® i Molecular Beacon.	

2	Master Mix do Real - Time PCR z sondą	<p>Zawartość zestawu: 2x stężona mieszanina (Mastermix) zawierająca wszystkie elementy niezbędne do real-time PCR, w tym polimerazę DNA typu hot-start, deoksyrybonukleotydy (dNTPs), stabilizatory i wzmacniacze.</p> <p>Nie zawiera uracylo glikozyazy DNA</p> <p>Stężenie MgCl₂ w jednej objętości reakcyjnej wynosi 3 mM</p> <p>Wysoko powtarzalne wyniki w czasie krótszym niż 30 minut.</p> <p>Liczba reakcji: 500 w objętości 20 ul.</p> <p>Opakowanie : 5 x 1 ml</p> <p>Produkt równoważny z Maxima First Strand cDNA Synthesis Kit for RT-qPCR f-my Thermo Fisher</p> <p>Odwrotna transkryptaza to rekombinowany enzym M-MuLV RT</p> <p>Wydajna synteza cDNA z początkowej ilości RNA (1 pg-5 ug)</p> <p>Wydajna synteza cDNA w temp. od 42°C do 65°C;</p>	
3	Master Mix do odwrotnej transkrypcji	<p>Reakcja trwa od 15 do 30 minut;</p> <p>Zestaw zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mix z enzymem Maxima (odwrotna transkryptaza Maxima i inhibitor RNaz); - 5x mix reakcyjny (bufor, dNTP, oligo (dT)18 i random heksamery; - woda wolna od nukleaz; - nie zawiera RNazyH; <p>Opakowanie wystarcza na 50 reakcji w 20 µl;</p>	

..... dn. 2017r.

.....
..
podpis osoby upoważnionej

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - Formularz cenowy

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki WWOIT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 3 Zestawy do diagnostyki chorób układowych i zapalnych metodami: immunofluorescencji, Western Blot, ELISA

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn.brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Numer katalogowy
1.	Zestawy odczynników do oznaczania przeciwciał przeciwwjądrowych , substrat: Hep-2010, (10oz/szkiełko) metodą immunofluorescencji	4000	oz.										
2.	Szkiełka z substratem Hep-2010, 10oz/szkiełko, metodą immunofluorescencji	2000	oz.										
3.	Zestawy do oznaczania przeciwciał przeciw n-DNA (3 oz./ szkiełko) metodą immunofluorescencji	500	oz.										
4.	Zestawy do oznaczania przeciwciał przeciw granulocytom obojętnochłonnym (3 oz./ szkiełko), metodą immunofluorescencji	1200	oz.										

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - CECHY WYMAGANE

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy następujące parametry dotyczące przedmiotu zamówienia:

Pakiet nr 3 Zestawy do diagnostyki chorób układowych i zapalnych metodami: immunofluorescencji, Western Blot, ELISA

Lp.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1	Zestawy odczynników do oznaczania przeciwciał przeciwdziałowych , substrat: Hep-2010, (10oz/szkiełko) metodą immunofluorescencji	Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia (szkiełka testowe, odczynniki) oraz szkiełka nakrywkowe. Inkubacja w temperaturze pokojowej na płytce reakcyjnej, Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	
2	Szkiełka z substratem Hep-2010, 10oz/szkiełko, metodą immunofluorescencji	Inkubacja w temperaturze pokojowej na płytce reakcyjnej, Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C,	
3	Zestawy do oznaczania przeciwciał przeciw n-DNA (3 oz./ szkiełko) metodą immunofluorescencji	Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia oraz szkiełka nakrywkowe Inkubacja w temperaturze pokojowej na płytce reakcyjnej, Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	
4	Zestawy do oznaczania przeciwciał przeciw granulocytom obojętnochłonnym (3 oz./ szkiełko), metodą immunofluorescencji	Substrat: granulocyty obojętnochłonne utrwalone alkoholem etylowym, granulocyty obojętnochłonne utrwalone formaliną, wątroba małpy z granulocytami obojętnochłonnymi. Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia oraz szkiełka nakrywkowe Inkubacja w temperaturze pokojowej na płytce reakcyjnej, Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	

5	Zestawy do oznaczania przeciwciał onkoneuronalnych (3 oz./szkiełko), metodą immunofluorescencji	Substrat: mózdzek małpy, nerw małpy,	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia oraz szkiełka nakrywkowe	
		Inkubacja w temperaturze pokojowej na płytce reakcyjnej,	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	
6	Zestawy odczynników do oznaczania przeciwciał przeciw PLA2R, substrat: transfekowane komórki HEK293, 3oz/szkiełko, metodą immunofluorescencji	Zestaw zawiera komplet gotowych do użycia odczynników potrzebnych do oznaczenia (bufor PBS z Tween, przeciwciała sprzężone z FITC, kontrole pozytywne i negatywne) oraz szkiełka nakrywkowe.	
		Jedno okienko reakcyjne zawiera komórki HEK293 transfekowane ludzką rekombinowaną izoformą 1 PLAR2R oraz rozmaz komórek nietransfekowanych	
		Inkubacja w warunkach pokojowych na płytce reakcyjnej	
		Warunki przechowywania (od +4°C do +10°C).	
7	Zestawy odczynników do oznaczania przeciwciał przeciw cytrulinowanemu białku Sa metodą ELISA.	Test ilościowy	
		Antygen: cytrulinowane białko Sa (48 studzienek z 96) i niecytrulinowane białko Sa (Blank) (48 studzienek z 96).	
		Minimum 3 kalibratory (gotowe do użycia)	
		Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia	
		Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa.	
		Odczyt przy długości fali 450nm.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +4°C do +10°C.	
8	Zestawy do oznaczania przeciwciał anty-cyklicznie cytrulinowanemu peptydowi metodą ELISA	Test ilościowy	
		Antygen: rekombinowany peptyd II generacji - CCP2	
		Wykrywanie przeciwciał klas IgG	
		Minimum 5 kalibratorów (gotowe do użycia)	
		Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia	
		Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	
9	Zestawy do wykrywania uromoduliny w surowicy metodą ELISA	Test ilościowy	
		Studzienki reakcyjne pokryte monoklonalnymi przeciwciałami przeciwko uromodulinie	
		Minimum 6 kalibratorów (gotowe do użycia)	
		Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia	
		Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa.	
		Odczyt przy długości fali 450nm.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +4°C do +10°C.	

10	Zestaw do diagnostyki ANCA metodą ELISA	Test pół ilościowy	
		Profil dla jednego pacjenta na jednym stripie 8 dolkowym (: 6 antygenów i 2 kontrole).	
		Antygeny wymagane: mieloperozydaza, proteinaza 3 (antygen ludzki natywny i rekombinowany)	
		Antygeny sugerowane: laktoferyna, elastaza, katepsyna G.	
		1. kalibrator cut-off (gotowy do użycia).	
		Plątka mikrotitracyjna z oddzielnymi odłamywanymi stripami (8 dolkowe)	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa.	
		Odczyt przy długości fali 450nm.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +4°C do +10°C.	
11	Zestawy do oznaczania przeciwciał anti-ENA: RNPA, RNP, RNP70, Sm, SS-A, SS-B, Scl-70, Jo-1, histony, rybosomalne białko P, centromery, PM-Scl, dsDNA metodą DOTBLOT.	Testy paskowe.	
		Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta.	
		Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy.	
		Pasek testowy musi zawierać osobno naniesione antygeny w postaci linii	
		Pasek testowy musi zawierać przynajmniej: RNPA, RNP, RNP70, Sm, SS-A, SS-B, Scl-70, Jo-1, histony, rybosomalne białko P, centromery, PM-Scl, dsDNA.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa, mieszadło kołyskowe,	
		Program komputerowy skanujący i interpretujący, weryfikacja wyniku przez użytkownika, archiwizacja danych, wydruk wyniku.	
		Skaner współpracujący z programem.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	
12	Zestawy do oznaczania przeciwciał anti-ENA: DFS70, nRNP, Ro52, RNP70, Sm, SS-A, SS-B, Scl-70, Jo-1, nucleosomy, histony, rybosomalne białko P, centromery, PM-Scl, dsDNA metodą DOTBLOT	Testy paskowe.	
		Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta.	
		Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy.	
		Pasek testowy musi zawierać osobno naniesione antygeny w postaci linii	
		Pasek testowy musi zawierać przynajmniej: DFS70, nRNP, Ro52, RNP70, Sm, SS-A, SS-B, Scl-70, Jo-1, nucleosomy, histony, rybosomalne białko P, centromery, PM-Scl, dsDNA.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa, mieszadło kołyskowe,	
		Program komputerowy skanujący i interpretujący, weryfikacja wyniku przez użytkownika, archiwizacja danych, wydruk wyniku.	
		Skaner współpracujący z programem.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	
		Testy paskowe.	

13	Zestawy do diagnostyki MPO, PR3 metodą DOTBLOT	Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta.	
		Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy.	
		Pasek testowy musi zawierać osobno naniesione antygeny w postaci linii	
		Pasek testowy musi zawierać przynajmniej: mieloperoksydaza, peroksydaza3	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa, mieszadło kołyskowe,	
		Program komputerowy skanujący i interpretujący, weryfikacja wyniku przez użytkownika, archiwizacja danych, wydruk wyniku.	
		Skaner współpracujący z programem.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	
		Testy paskowe.	
14	Zestawy do oznaczania przeciwciał onkoneuralnych , metodą DOTBLOT	Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta.	
		Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy.	
		Pasek testowy musi zawierać osobno naniesione antygeny w postaci linii	
		Pasek testowy musi zawierać przynajmniej: Yo, Hu, amfifizyne, CV2, Ma-2/Ta, Ri	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa, mieszadło kołyskowe,	
		Program komputerowy skanujący i interpretujący, weryfikacja wyniku przez użytkownika, archiwizacja danych, wydruk wyniku.	
		Skaner współpracujący z programem.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	
		Testy paskowe.	
15	Zestawy do oznaczania przeciwciał klasy IgG przeciw gangliozydom, metodą DOTBLOT	Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta.	
		Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy.	
		Pasek testowy musi zawierać osobno naniesione antygeny w postaci linii	
		Pasek testowy musi zawierać przynajmniej: GM1, GM2, GM-3, GD1a, GD1b, GT1b, GQ1b,	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa, mieszadło kołyskowe,	
		Program komputerowy skanujący i interpretujący, weryfikacja wyniku przez użytkownika, archiwizacja danych, wydruk wyniku.	
		Skaner współpracujący z programem.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	

16	Zestawy do oznaczania przeciwciał klasy IgM przeciw gangliozydym, metodą DOTBLOT	Testy paskowe.	
		Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta.	
		Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy.	
		Pasek testowy musi zawierać osobno naniesione antygeny w postaci linii	
		Pasek testowy musi zawierać przynajmniej: GM1, GM2, GM-3, GD1a, GD1b, GT1b, GQ1b,	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa, mieszadło kołyskowe,	
		Program komputerowy skanujący i interpretujący, weryfikacja wyniku przez użytkownika, archiwizacja danych, wydruk wyniku.	
		Skaner współpracujący z programem.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	
17	Zestawy do oznaczania przeciwciał w zapaleniu skórno-mięśniowym anty: MI-2, Ku, SRP, PL-7, PL-12, OJ, EJ, PM-ScI, metodą DOTBLOT.	Testy paskowe.	
		Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta.	
		Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy.	
		Pasek testowy musi zawierać osobno naniesione antygeny w postaci linii	
		Pasek testowy musi zawierać przynajmniej: MI-2, Ku, SRP, PL-7, PL-12, OJ, EJ, PM-ScI.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa, mieszadło kołyskowe,	
		Program komputerowy skanujący i interpretujący, weryfikacja wyniku przez użytkownika, archiwizacja danych, wydruk wyniku.	
		Skaner współpracujący z programem.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	
18	Zestawy do oznaczania przeciwciał w sklerodermii anty: Scl-70, CENP A, CENP B, Ku, RP11, RP155, Fibrylaryna, NOR-90, Th/To, PM-ScI75, metodą DOTBLOT	Testy paskowe.	
		Jeden pasek testowy przeznaczony dla jednego pacjenta.	
		Na każdym pasku testowym linia kontrolna wskazująca na prawidłowe wykonanie analizy.	
		Pasek testowy musi zawierać osobno naniesione antygeny w postaci linii	
		Pasek testowy musi zawierać przynajmniej Scl-70, CENP A, CENP B, Ku, RP11, RP155, Fibrylaryna, NOR-90, Th/To, PM-ScI75.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa, mieszadło kołyskowe,	
		Program komputerowy skanujący i interpretujący, weryfikacja wyniku przez użytkownika, archiwizacja danych, wydruk wyniku.	
		Skaner współpracujący z programem.	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	

..... dn. 2017r.

..... podpis osoby upoważnionej

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Włospedjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - Formularz cenowy

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki WWOIT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 4 Zestawy do immunodiagnostyki metodą ELISA

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Numer katalogowy
1.	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - kardioliipinowych IgG (ELISA)	45	op.										
2.	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - kardioliipinowych IgM (ELISA)	45	op.										
3.	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - kardioliipinowych IgA (ELISA)	3	op.										
4.	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - B2-glikoproteiny 1 IgG (ELISA)	45	op.										
5.	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - B2-glikoproteiny 1 IgM (ELISA)	45	op.										
6.	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - B2-glikoproteiny 1 IgA (ELISA)	3	op.										

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - CECZY WYMAGANE

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytoogenetyki WWOiIT im. M. Kopernika w Łodzi o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy następujące parametry dotyczące przedmiotu zamówienia:

Pakiet nr 4 Zestawy do immunodiagnostyki metodą ELISA

Lp.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - kardiolipinowych IgG (ELISA)	Test ilościowy przeznaczony do oznaczania przeciwciał klasy IgG. Minimum 3 kalibratory (gotowe do użycia). Antygen: oczyszczona kardiolipina i $\beta 2$ -glikoproteina 1 wotu. Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia. Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami. Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia. Warunki inkubacji: temperatura pokojowa. Warunki przechowywania: od $+4^{\circ}\text{C}$ do $+10^{\circ}\text{C}$. Test ilościowy przeznaczony do oznaczania przeciwciał klasy IgM. Minimum 3 kalibratory (gotowe do użycia). Antygen: oczyszczona kardiolipina i $\beta 2$ -glikoproteina 1 wotu. Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia. Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami. Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia. Warunki inkubacji: temperatura pokojowa. Warunki przechowywania: od $+4^{\circ}\text{C}$ do $+10^{\circ}\text{C}$.	
2	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - kardiolipinowych IgM (ELISA)		

3	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - kardiolipinowych IgA (ELISA)	Test ilościowy przeznaczony do oznaczania przeciwciał klasy IgA.	
		Minimum 3 kalibratory (gotowe do użycia).	
		Antygen: oczyszczona kardiolipina i β2-glikoproteina 1 wolu.	
		Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia.	
		Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa.	
		Warunki przechowywania: od +4°C do +10°C.	
		Test ilościowy przeznaczony do oznaczania przeciwciał klasy IgG.	
		Minimum 3 kalibratory (gotowe do użycia).	
4	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - B2-glikoproteinie 1 IgG (ELISA)	Antygen: oczyszczona β2-glikoproteina 1	
		Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia.	
		Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa.	
		Warunki przechowywania: od +4°C do +10°C.	
		Test ilościowy przeznaczony do oznaczania przeciwciał klasy IgM.	
		Minimum 3 kalibratory (gotowe do użycia).	
		Antygen: oczyszczona β2-glikoproteina 1	
		Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia.	
5	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - B2-glikoproteinie 1 IgM (ELISA)	Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa.	
		Warunki przechowywania: od +4°C do +10°C.	
		Test ilościowy przeznaczony do oznaczania przeciwciał klasy IgA.	
		Minimum 3 kalibratory (gotowe do użycia).	
		Antygen: oczyszczona β2-glikoproteina 1	
		Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia.	
		Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
6	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - B2-glikoproteinie 1 IgA (ELISA)	Warunki inkubacji: temperatura pokojowa.	
		Warunki przechowywania: od +4°C do +10°C.	
		Test ilościowy przeznaczony do oznaczania przeciwciał klasy IgA.	
		Minimum 3 kalibratory (gotowe do użycia).	
		Antygen: oczyszczona β2-glikoproteina 1	
		Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia.	
		Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa.	
		Warunki przechowywania: od +4°C do +10°C.	

7	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty – kompleks fosfatydylloseryna-protrombina (PS/PT) IgG (ELISA)	Test ilościowy przeznaczony do oznaczania przeciwciał klasy IgG.	
		Minimum 3 kalibratory (gotowe do użycia).	
		Antygen: oczyszczony kompleks fosfatydylloseryna-protrombina (PS/PT).	
		Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia.	
		Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa. Warunki przechowywania: od +4°C do +10°C.	
8	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty - kompleks fosfatydylloseryna-protrombina (PS/PT) IgM (ELISA)	Test ilościowy przeznaczony do oznaczania przeciwciał klasy IgM.	
		Minimum 3 kalibratory (gotowe do użycia).	
		Antygen: oczyszczony kompleks fosfatydylloseryna-protrombina (PS/PT).	
		Kontrola pozytywna i negatywna gotowe do użycia.	
		Płytki mikrotitracyjna z oddzielenie odłamywanymi studzienkami.	
		Zestaw zawiera komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia.	
		Warunki inkubacji: temperatura pokojowa. Warunki przechowywania: od +4°C do +10°C.	

..... dn. 2017r.

..... podpis osoby upoważnionej

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - Formularz cenowy

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki WWOiT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 5 - Zestawy odczynników i standardy do diagnostyki molekularnej

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Numer katalogowy
1	Zestaw standardów do badania fuzji genów RUNX1-RUNX1T1	5	op.										
2	Zestaw do ilościowego oznaczania fuzji p190 genów BCR-ABL na aparacie Rotor-Gene Q	1	op.										
3	Zestaw do ilościowego oznaczania fuzji p210 genów BCR-ABL na aparacie Rotor-Gene Q	1	op.										
4	Zestaw do oznaczania fuzji genów RUNX1-RUNX1T1	1	op.										
5	Zestaw standardów do badania fuzji p190 genów BCR-ABL	4	op.										
6	Zestaw standardów do badania fuzji p210 genów BCR-ABL	30	op.										
7	Zestaw standardów do oznaczania genu kontrolnego ABL	45	op.										

[illegible]

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - CECZY WYMAGANE

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy następujące parametry dotyczące przedmiotu zamówienia:

Pakiet nr 5 - Zestawy odczynników i standardy do diagnostyki molekularnej

Lp.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1	Zestaw standardów do badania fuzji genów RUNX1-RUNX1T1	Krzywa standardowa w postaci 5 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji	
2	Zestaw do ilościowego oznaczania fuzji p190 genów BCR-ABL na aparacie Rotor-Gene Q	Produkt równoważny z FGRS-01 RUNX1-RUNX1T1 Fusion Gene Standards Test do wykrywania fuzji p190 genów BCR-ABL – badanie ilościowe Dwa zestawy primerów i sond do reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym. Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	
3	Zestaw do ilościowego oznaczania fuzji p210 genów BCR-ABL na aparacie Rotor-Gene Q	Test do wykrywania fuzji p210 genów BCR-ABL – badanie ilościowe Dwa zestawy primerów i sond do reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym. Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	
4	Zestaw do oznaczania fuzji genów RUNX1-RUNX1T1	Test do wykrywania fuzji genów RUNX1-RUNX1T1 – badanie ilościowe Dwa zestawy primerów i sond do reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym. Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	

5	Zestaw standardów do badania fuzji p190 genów BCR-ABL	Krzywa standardowa w postaci 5 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z FGRS-09 BCR-ABL mbcR Fusion QuantR Fusion Gene Standards	
6	Zestaw standardów do badania fuzji p210 genów BCR-ABL	Krzywa standardowa w postaci 5 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z FGRS-10 BCR-ABL mbcR Fusion QuantR Fusion Gene Standards	
7	Zestaw standardów na gen kontrolny ABL	Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z CGRS-01-04 ABL FusionQuantR Control Gene Standards	
8	Zestaw do ilościowego oznaczania fuzji genów PML-RARA bcr1	Test do wykrywania fuzji bcr1 genów PML-RARA – badanie ilościowe Dwa zestawy primerów i sond do reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym. Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	
9	Zestaw do ilościowego oznaczania fuzji genów CBFβ-MYH11A	Test do wykrywania fuzji genów CBFβ-MYH11A – badanie ilościowe Dwa zestawy primerów i sond do reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym. Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	
10	Zestaw do ilościowego oznaczania fuzji genów ETV6-RUNX1	Test do wykrywania fuzji genów ETV6-RUNX1 – badanie ilościowe Dwa zestawy primerów i sond do reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym. Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	
11	Zestaw do ilościowego oznaczania exonów 1-2 genu WT1	Test do wykrywania exonów 1-2 genu WT1 – badanie ilościowe Dwa zestawy primerów i sond do reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym. Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	
12	Zestaw do ilościowego oznaczania mutacji JAK2	Test do wykrywania mutacji V617F w genie JAK2 – badanie ilościowe Dwa zestawy primerów i sond na 95 reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym. Kontrolne – 100% pozytywna, 100% negatywna Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	

13	Zestaw do jakościowego oznaczania mutacji JAK2	Test do wykrywania mutacji V617F w genie JAK2 – badanie jakościowe Dwa zestawy primerów i sond na 56 reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym.	
14	Zestaw standardów do badania fuzji genów PML-RARA bcr1&2	3 Kontrole – 100% pozytywna, 100% negatywna i 2% pozytywna Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z CFGR-27 PML-RARA Fusion Gene Standards	
15	Zestaw standardów do badania fuzji genów PML-RARA bcr3	Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z CFGR-27 PML-RARA Fusion Gene Standards	
16	Zestaw standardów do badania fuzji genów SIL-TAL1	Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z FGRS-12 Fusion Gene Standards	
17	Zestaw standardów do badania fuzji genów ETV6-RUNX1	Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z FGRS-11 Fusion Gene Standards	
18	Zestaw standardów do oznaczania fuzji genów CBFβ-MYH11A	Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z FGRS-02 Fusion Gene Standards	
19	Zestaw standardów do oznaczania fuzji genów CBFβ-MYH11D	Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z FGRS-03 Fusion Gene Standards	
20	Zestaw standardów do oznaczania fuzji genów CBFβ-MYH11E	Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z FGRS-04 Fusion Gene Standards	
21	Zestaw standardów do oznaczania genu WT1	Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Test do wykrywania genu NPM1 – badanie jakościowe	
22	Zestaw do jakościowego oznaczania genu NPM1	2 zestawy primerów i sond do reakcji w 25 ul możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	

23	Zestaw standardów do wykrywania mutacji A w genie NPM1 gDNA	Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z MQRS-01 Fusion Gene Standards	
24	Zestaw do ilościowego oznaczania mutacji A w genie NPM1 gDNA	Test do wykrywania mutacji A w genie NPM1 – badanie ilościowe Dwa zestawy primerów i sond do reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym. Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	
25	Zestaw standardów do wykrywania mutacji B&D w genie NPM1 gDNA	Krzywa standardowa w postaci 4 punktów – każda fiołka po 50 ul Zestaw wystarczający na co najmniej 8 reakcji Produkt równoważny z MQRS-02 Fusion Gene Standards	
26	Zestaw do ilościowego oznaczania mutacji B&D w genie NPM1 gDNA	Test do wykrywania mutacji B&D w genie NPM1 – badanie ilościowe Dwa zestawy primerów i sond do reakcji w 25 ul Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach, w 3 oddzielnych eksperymentach przy użyciu rotora 72 w urządzeniu do Real-time PCR karuzelowym. Standardy – 2 krzywe standardowe po 3 i po 5 punktów	
27	Zestaw do jakościowego oznaczania mutacji w genie ALK	Test służący do przeprowadzania analizy jakościowej transkryptu RNA kodującego kinazę anaplastycznego chłoniaka (ALK) domeny kinazy tyrozynowej i region kontrolny transkryptu RNA ABL1 Kompatybilny z aparatem Rotor-Gene Q Splex HRM. Detekcja mutacji oparta o technikę z wykorzystaniem techniki Scorpions (kwalencyjnie przyłączona sonda do starteru) Dedykowany do stosowania z próbkami DNA pobranymi z utrwalonej formaliną, zanurzonej w parafinie tkanki. Możliwość pełnego zbadania co najmniej 24 pacjentów w powtórzeniach	
28	Zestaw do oznaczania ilościowego mutacji EGFR z krwi	Zestaw zawiera: startery i sondy ALK/ABL1, kontrolę pozytywną ALK/ABL1, Mix enzymów i nukleotydów, Woda wolna od nukleaz jako kontrola negatywna NTC, Woda wolna od nukleaz do rozcieńczeń, Wszystkie mieszaniny reakcyjne muszą zawierać kontrolę wewnętrzną oznaczoną symbolem HEX™ pozwalającą na kontrolę obecności inhibitorów mogących prowadzić do wyników fałszywie negatywnych. Test służący do wykrywania przynajmniej 3 mutacji somatycznych w genie EGFR metodą PCR w czasie rzeczywistym i umożliwiający jakościową ocenę statusu mutacji. Detekcja mutacji oparta o technikę ARMS (Amplified Refractory Mutation System) – allelospecyficzną amplifikacji oraz detekcję z wykorzystaniem techniki Scorpions (kwalencyjnie przyłączona sonda do starteru) Kompatybilny z aparatem Rotor-Gene Q Splex HRM Detekcja co najmniej: delecji w eksonie 19, substytucji w eksonach 20 i 21 (T790M i L858R). Możliwość pełnego zbadania co najmniej 21 pacjentów w powtórzeniach	

		Zestaw zawiera: startery i sondy, kontrolę pozytywną EGFR, mix enzymów i nukleotydów, woda wolna od nukleaz jako kontrola negatywna NTC, woda wolna od nukleaz do rozcieńczeń, wszystkie mieszaniny reakcyjne muszą zawierać kontrolę wewnętrzną oznaczoną symbolem HEX™ pozwalającą na kontrolę obecności inhibitorów mogących prowadzić do wyników fałszywie negatywnych.
		Test do przeprowadzania analizy jakościowej przynajmniej 29 mutacji somatycznych w genie EGFR metodą PCR w czasie rzeczywistym.
		Detekcja mutacji oparta o technikę ARMS (Amplified Refractory Mutation System) – allelospecyficznego amplifikacji oraz detekcję z wykorzystaniem techniki Scorpions (kwalencyjnie przyłączona sonda do starteru)
		Kompatybilny z aparatem Rotor-Gene Q 5plex HRM
29	Zestaw do oznaczania ilościowego mutacji EGFR z tkanki	Detekcja co najmniej 1% mutacji: 19 delecji w eksonie 19 (wykrywa obecność każdej z 19 delecji), T790M, L858R, L861Q, G719X (wykrywa obecność G719S, G719A i G719C), S768I, 3 insercje w eksonie 20 (wykrywa obecność każdego z 3 wstawień).
		Możliwość pełnego zbadania co najmniej 21 pacjentów w powtórzeniach
		Zestaw zawiera: startery i sondy, kontrolę pozytywną EGFR, mix enzymów i nukleotydów, woda wolna od nukleaz jako kontrola negatywna NTC, woda wolna od nukleaz do rozcieńczeń, wszystkie mieszaniny reakcyjne muszą zawierać kontrolę wewnętrzną oznaczoną symbolem HEX™ pozwalającą na kontrolę obecności inhibitorów mogących prowadzić do wyników fałszywie negatywnych.
		Test do przeprowadzania analizy jakościowej 4 mutacji somatycznych (V600E, V600E complex, V600D, V600K, V600R) w genie BRAF metodą RQPCR
		Kompatybilny z aparatem Rotor-Gene Q 5plex HRM
		Detekcja mutacji oparta o technikę ARMS (Amplified Refractory Mutation System) – allelospecyficznego amplifikacji oraz detekcję z wykorzystaniem techniki Scorpions (kwalencyjnie przyłączona sonda do starteru)
30	Zestaw do oznaczania ilościowego mutacji BRAF	Dedykowany do stosowania z próbkami DNA pobranymi z utrwalonej formaliną, zanurzonej w parafinie tkanki.
		Możliwość pełnego zbadania co najmniej 21 pacjentów w powtórzeniach
		Zestaw zawiera: startery i sondy, kontrolę pozytywną BRAF, mix enzymów i nukleotydów, woda wolna od nukleaz jako kontrola negatywna NTC, woda wolna od nukleaz do rozcieńczeń, wszystkie mieszaniny reakcyjne muszą zawierać kontrolę wewnętrzną oznaczoną symbolem HEX™ pozwalającą na kontrolę obecności inhibitorów mogących prowadzić do wyników fałszywie negatywnych.
		Zestaw izoluje wolnokrążące DNA z surowicy krwi i/lub osocza.
		Objętość próbki izolowanej: 1-5ml.
		Objętość elucji 20-150 µl.
31	Zestaw do izolacji DNA wolnokrążącego	Czas izolacji nie dłuższy niż 2 godziny dla 24 próbek
		Zestaw zawiera komplet odczynników do 50 izolacji.
		Zestaw dedykowany do stosowania z pompą próżniową o podciśnieniu 8 mbar.

32	Zestaw do izolacji DNA ze skrawków parafinowych	Zestaw odczynników do izolacji DNA z tkanek nowotworowych utrwalonych w postaci bloków parafinowych (FFPE).	
		Zestaw zawiera: kolumny z matrycą krzemionkową, bufor do lizy (zawiera sól guanidyny), bufor do odmywania zanieczyszczeń z membrany, bufor do elucji, gotowy do użycia roztwór proteiny K stabilny przez minimum 12 miesięcy w temperaturze pokojowej, próbki do zbierania poszczególnych frakcji podczas izolacji.	
		Procedura izolacji DNA za pomocą zestawu zawiera etap lizy enzymatycznej w temperaturze co najmniej 55°C, etap inkubacji w temperaturze 90°C celem zniwelowania oddziaływań formalina-DNA oraz przynajmniej dwa etapy odmywania zanieczyszczeń.	
		Objętość elucji 20-100 ul.	
		Liczba skrawków na jedno oczyszczenie: do 8 o powierzchni 250 mm ² i grubości 10 µm.	
		Liczba etapów oczyszczania: 6.	
33	Statyw do izolacji kwasów nukleinowych metodą podciśnienia	Zestaw zawiera komplet odczynników do 50 izolacji.	
		Każda kolumna pakowana osobno w styrylne opakowanie jednostkowe.	
		Element systemu urządzeń do celu izolacji wolno krążącego DNA i RNA	
		Kolektor umożliwiający jednoczesną izolację 24 próbek.	
34	Zestaw łączący statyw do izolacji z pompą próżniową	Element systemu urządzeń do celu izolacji wolno krążącego DNA i RNA	
		System łączący kolektor z zestawem pompy próżniowej obejmujący podajnik, butelki	
		24 łączniki kolumn izolacyjnych z kolektorem, kompatybilne z zaworami;	
		System działający z pompą próżniową wytwarzającą podciśnienie od -800 do 900 mbar;	
		Urządzenie nie wymaga walidacji	

..... dn. 2017r.

.....
podpis osoby upoważnionej

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
92 - 513 Łódź

O F E R T A - Formularz cenowy

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki WWOiOT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości przekraczającej 209 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 6 - Odczynniki laboratoryjne do badań cytogenetycznych

Pakiet	L.p	Nazwa Asortymentu	Ilość	J.m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w PLN	VAT w %	Wartość brutto w PLN	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Numer katalogowy
6	1.	Podłoże RPMI, do hodowli in vitro komórek szpiku kostnego, ze stabilną formą L-glutamin (L-alanyl-L-glutamine dipeptyde, GlutaMax), z HEPES, sterylne, w butelkach 100 ml;	200	Butelki 100 ml										
6	2.	Surowica płodowa bydłęca, inaktywowana radiacyjnie lub termicznie, do hodowli komórek szpiku kostnego in vitro, w butelkach 500 ml, testowana pod względem wirusów i mykoplazmy, z certyfikatem analizy.	10	Butelki 500 ml										
6	3.	Roztwór penicyliny/ streptomycyny: 10 000 jednostek/ml penicyliny G i 10 000 ug/ml streptomycyny, w butelkach 20 ml	6	butelki 20 ml										
6	4.	Roztwór colcemidu o stężeniu 10ug/ml, w PBS, bez czerwieni fenolowej, do hodowli in vitro komórek szpiku, w butelkach po 10 ml	34	Butelki 10 ml										
6	5.	Tabletki buforu Gurr (pH=6.8)	1	Opakowanie (50 tabletek)										

(pieczęć firmowa Wykonawcy)

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 euro na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki** Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

Zgodnie z regulacjami art. 59 dyrektywy 2014/24/UE oraz art. 80 ust. 3 dyrektywy 2014/25/UE, dalej: „dyrektywa” lub „dyrektywy” w odniesieniu do postępowań o udzielenie zamówienia publicznego oraz konkursów, w których wartość zamówienia jest równa lub wyższa od progów unijnych podstawowym dokumentem stanowiącym wstępne potwierdzenie:

- 1) spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu
- 2) braku podstaw wykluczenia,
- 3) jak też spełnianie kryteriów selekcji (obiektywne zasady i kryteria ustalone przez zamawiającego na potrzeby ograniczenia liczby kwalifikujących się kandydatów.

Jednolity Europejski Dokument Zamówienia JEDZ (European Single Procurement Document ESPD)

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA	
Tożsamość zamawiającego	Odpowiedź:
Nazwa:	WOJEWÓDZKIE WIELOSPECJALISTYCZNE CENTRUM ONKOLOGII I TRAUMATOLOGII im. M. Kopernika w Łodzi ul. Pabianicka 62 93-513 Łódź
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	przetarg nieograniczony o wartości przekraczającej 209 000 EURO
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia:	Dostawa odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):	202/ZP/16
Część II: Informacje dotyczące wykonawcy A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY	
Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	(....)

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	(....)
Adres pocztowy:	(....)
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów:	(....)
Telefon:	(....)
Adres e-mail:	(....)
Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	(....)
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak , jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (....)
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy

Jeżeli tak:

Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.

a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:

b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:

c) dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie:

d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?

Jeżeli nie:

Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.

WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:

e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:

a) (....)

b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):

c) (....)

d) ☐ Tak ☐ Nie

e) ☐ Tak ☐ Nie

(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]

Rodzaj uczestnictwa:

Odpowiedź:

Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami?

☐ Tak ☐ Nie

Jeżeli tak:

a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):

a): [.....]

b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:	b): [.....]
c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	c): [.....]
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	(....)
B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY	
Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	(....)
Stanowisko/Działający(-a) jako:	(....)
Adres pocztowy:	(....)
Telefon:	(....)
Adres e-mail:	(....)
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	(....)
C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW	
Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz(ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	[] Tak [] Nie
D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA	
Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	[] Tak [] Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: (....)

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

<p>Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p>[] Tak [] Nie <i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i></p>
<p>Jeżeli tak, proszę podać: a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. <i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i> <i>W systemie e-KRK z konta użytkownika można złożyć „Wniosek o udzielenie informacji o osobie” oraz „Wniosek o wystąpienie z zapytaniem o informację z rejestru karnego państwa obcego” (Wnioski) dotyczące użytkownika, który jest właścicielem konta, z którego Wniosek będzie wysłany. Z konta instytucjonalnego można złożyć: a) „Wniosek o udzielenie informacji o podmiocie zbiorowym”, b) „Wniosek o wystąpienie z zapytaniem o informację z rejestru karnego państwa obcego”, c) „Zapytanie o udzielenie informacji o osobie”, d) „Zapytanie o udzielenie informacji o podmiocie zbiorowym” dotyczące użytkownika, dla którego założono konto, z którego wnioski będą wysyłane. Nie ma możliwości udostępnienia danych osobom trzecim, w tym zamawiającym.</i></p>

<p>W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)?</p> <p><i>Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.</i></p>	<p>[] Tak [] Nie</p>	
<p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p> <p><i>Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.</i></p>	<p>[.....]</p>	
<p>B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE</p>		
<p>Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:</p>	<p>Odpowiedź:</p>	
<p>Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?</p>	<p>[] Tak [] Nie</p>	
<p>Jeżeli nie, proszę wskazać:</p> <p>a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy;</p> <p>b) jakiej kwoty to dotyczy?</p> <p>c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:</p> <p>1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia: <p>2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki:</p> <p>d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?</p>	<p>Podatki</p> <p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) [] Tak [] Nie</p> <p>– [] Tak [] Nie</p> <p>– [.....]</p> <p>– [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) [] Tak [] Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>	<p>Składki na ubezpieczenia społeczne</p> <p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) [] Tak [] Nie</p> <p>– [] Tak [] Nie</p> <p>– [.....]</p> <p>– [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) [] Tak [] Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>

Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]
C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI	
Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował ; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami ; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]
Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]
Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
	Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]

<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[] Tak [] Nie [...] Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczystczenia? [] Tak [] Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[] Tak [] Nie [...]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[] Tak [] Nie [...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[] Tak [] Nie [...]</p>
<p></p>	<p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczystczenia? [] Tak [] Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p>[] Tak [] Nie</p>

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

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

Część IV: Kryteria kwalifikacji
W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja a lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

a: OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	[] Tak [] Nie

A: KOMPETENCJE

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy: <i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i>	[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? <i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i>	[] Tak [] Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] [] Tak [] Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
<p>1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący (:): <i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obróć w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący: lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: <i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): <i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y – oraz wartość): [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: <i>Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>[.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</p>

<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że</p> <p><i>Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>[.....]</p> <p><i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i></p>								
<p align="center">C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA</p>									
<p>Zdolność techniczna i zawodowa</p>	<p>Odpowiedź:</p>								
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: <i>Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....]</p> <p><i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i></p>								
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi W okresie odniesienia wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>								
<p>3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:</p>	<p>[.....]</p>								

<p>5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu</p> <p>Czy wykonawca zezwoi na przeprowadzenie kontroli* swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p> <p>* Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się:</p> <p>a) sam usługodawca lub wykonawca:</p> <p>lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia):</p> <p>b) jego kadra kierownicza:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p>
<p>7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:</p>	<p>[.....]</p>
<p>8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące</p>	<p>Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....]</p>
<p>9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom następującą część (procentową) zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy</p> <p>Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności.</p> <p>Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności.</p> <p><i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</p>

<p>12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyrażne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione:</p> <p><i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>[] Tak [] Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</p>
<p>D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO</p>	
<p>Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: <i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>[] Tak [] Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: <i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>[] Tak [] Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</p>
<p>Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów Wykonawca oświadcza, że:</p>	
<p>Ograniczanie liczby kandydatów</p>	<p>Odpowiedź:</p>

<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów...</p> <p>proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca wymagane dokumenty:</p> <p><i>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej, proszę wskazać dla każdego z nich:</i></p>	<p>[....]</p> <p>[] Tak [] Nie</p> <p><i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i></p>
---	--

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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

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

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

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [.....]

Zgodnie z art. [26 ust. 6] ustawy wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia dokumentów potwierdzających, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, jeżeli zamawiający posiada dokumenty dotyczące tego wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114).

Celem umożliwienia zamawiającemu samodzielnego uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim, wykonawca powinien przekazać wszelkie niezbędne informacje, takie jak adres internetowy, dane wydającego urząd lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda wykonawcy na uzyskanie takiego dostępu przez zamawiającego.

Dostęp do baz danych <https://ems.ms.gov.pl/krs/wyszukiwaniepodmiotu> oraz <https://prod.ceidg.gov.pl/ceidg/ceidg.public.ui/search.aspx> nie wymaga zgody wykonawcy.

.....
Miejscowość / Data

.....
**Podpis(y) osoby(osób) upoważnionej(ych) do podpisania
niniejszej oferty w imieniu Wykonawcy(ów)**

Załącznik nr 4 do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

(pieczęć firmowa Wykonawcy)

WZÓR

Oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej

I.p.	Nazwa (y) Wykonawcy (ów):	Adres:

Ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego dla zadania pn: **dostawa odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki** Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi, oświadczam, że na dzień składania ofert Wykonawca:

nie należy* do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2015r. poz. 184, 1618 i 1634)

należy* do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634)

nie należy do żadnej grupy kapitałowej* w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2015r. poz. 184, 1618 i 1634)

**niepotrzebne skreślić*

.....
Miejscowość / Data

.....
Podpis(y) osoby(osób) upoważnionej(ych) do podpisania niniejszej oferty
w imieniu Wykonawcy(ów)

UWAGA: W przypadku Wykonawców wspólnie biorących udział w postępowaniu niniejsze oświadczenie jest składane przez każdego z nich z osobna.

Niniejsze oświadczenie Wykonawca składa w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert.

W oświadczeniu Wykonawca winien wskazać czy w zakresie, na który została złożona oferta zachodzą powiązania z innym Wykonawcą (wskazany w informacji z otwarcia ofert), które prowadzą do zakłócenia konkurencji w przedmiotowym postępowaniu.

Załącznik nr 5 do SIWZ
Nr sprawy 202/ZP/16

(pieczęć firmowa Wykonawcy)

O Ś W I A D C Z E N I E

Dotyczy: Pakiet ____ pozycja ____

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 euro na dostawę **odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki** Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

1. Oświadczam, że cały oferowany przez firmę **przedmiot zamówienia** jest dopuszczony do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz posiada aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie ich do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. nr 107, poz. 679 z późn. zm.) **oraz aktami wykonawczymi do ustawy.**
2. Zobowiązujemy się do przedłożenia powyższych dokumentów (oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem) w zakresie objętym umową **wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia** oraz na każde żądanie Zamawiającego w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie.
3. Zobowiązujemy się **bez wezwania, przy każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium RP, dostarczanego przez firmę, w ramach niniejszej umowy Zamawiającemu, przedmiotu zamówienia niezwłocznie poinformować Zamawiającego** o jakiegokolwiek zmianie, pod rygorem całkowitej odpowiedzialności firmy za wszystkie mogące wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.

.....
Miejscowość / Data

.....
Podpis(y) osoby(osób) upoważnionej(ych) do podpisania niniejszej oferty w imieniu Wykonawcy(ów)

**Załącznik nr 6 do SIWZ – wzór
Nr sprawy 202/ZP/16**

UMOWA NR 202/ZP/16/..... z dnia

zawarta przez:

Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi

wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego Rejestru Stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej w Sądzie Rejonowym dla Łodzi – Śródmieścia w Łodzi, XX Wydział KRS pod numerem **0000004955**, REGON 000295403, NIP 729 - 23 - 45 - 599

z siedzibą w Łodzi, ul. Pabianicka 62

reprezentowany przez

zwany dalej **Zamawiającym**

z

firmą

(REGON NIP)

z siedzibą w, ulica

wpisaną do pod numerem

reprezentowaną przez.....

zwaną dalej **Wykonawcą**

wyłonioną w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie na podstawie art. w związku z art. 10 ust. Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29.01.2004 r. (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 tekst jednolity z późn.zm.) **na dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki oraz Pracowni Cytogenetyki WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi**, obowiązująca od dnia do dnia o łącznej wartości nie przekraczającejzł brutto (słownie:)

§ 1 PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest **dostawa odczynników**, wyszczególnionych asortymentowo i cenowo w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, zwanych dalej również towarem lub przedmiotem zamówienia za ogólną cenę zł netto (słownie:.....), zł brutto (słownie: złotych) – dotyczy Pakiet
2. Osobą merytorycznie odpowiedzialną za realizację przedmiotowej umowy oraz jej nadzór ze strony Zamawiającego będzie w zakresie pakietu – Aleksandra Kaczmarek – Kierownik Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki, tel. 42 689-52-80, email:/ Jadwiga Klepaczka – Kierownik Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, tel. 42 689-57-20, fax 42 689-57-24 lub osoba upoważniona.
3. Zamawiający oświadcza, że oszacował ilość zamawianego towaru z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania na przedmiot zamówienia (uzależnione od czynników niezależnych – tj. rodzaju schorzeń u pacjentów Zamawiającego), zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towarów, o których mowa w ust. 1, od określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, a Wykonawca oświadcza, że wyraża na to zgodę i nie obciąża Zamawiającego jakimikolwiek negatywnymi konsekwencjami z tego tytułu.

§ 2 REALIZACJA DOSTAW

1. Realizacja przedmiotu zamówienia nastąpi sukcesywnie w okresie **miesięcy** od dnia obowiązywania umowy, w postaci częściowych dostaw zgodnie z potrzebami Zamawiającego.
2. Osobą upoważnioną ze strony Zamawiającego do składania pisemnych zamówień i odbioru przedmiotu zamówienia jest w zakresie pakietu – Aleksandra Kaczmarek – Kierownik Pracowni Immunologii Klinicznej,

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



Transplantacyjnej i Genetyki, tel. 42 689-52-80, email: _____/ Jadwiga Klepaczka – Kierownik Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej, tel. 42 689-57-20, fax 42 689-57-24 lub inna upoważniona do tej czynności osoba.

3. Zamówiony towar dostarczony będzie w terminie do _____ dni roboczych, z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, od daty złożenia danego zamówienia przez Zamawiającego na faks lub e-mail Wykonawcy podany w niniejszej umowie.
4. Zamówienie częściowe na dostawę towaru, zawierające zestawienie asortymentowo – ilościowe uzależnione od bieżącego zapotrzebowania na towary, Zamawiający prześle do Wykonawcy za pośrednictwem faksu na nr lub via e-mail
5. Za dowód złożenia danego zamówienia przez Zamawiającego, a tym samym otrzymania go przez Wykonawcę, uznaje się potwierdzenie nadania zamówienia faksem lub via e-mail z faksu lub komputera Zamawiającego na powyżej wskazany numer faksu Wykonawcy lub jego adres e-mail.
6. Wykonawca ma obowiązek powiadomić Zamawiającego o istniejących brakach towaru, natychmiast po otrzymaniu zamówienia w formie faksu/email.
7. Wykonawca dostarczy zamówiony towar nowy wolny od wad fizycznych i prawnych do wskazanego na zamówieniu magazynu WWCOIT im. M. Kopernika przy ul. Pabianickiej 62 w Łodzi, w dzień roboczy w godzinach 9.00 – 14.00, oryginalnie zapakowany, wraz z oryginałem faktury i dwoma jej kopiami pozwalającym Zamawiającemu przyjąć do magazynu, w zgodzie z obowiązującym prawem, przedmiot danej dostawy.
8. Towar powinien być wydany w opakowaniu określonym Polskimi Normami lub normami branżowymi, a jeśli nie ma norm to w opakowaniu odpowiadającym właściwości towaru i środka transportu.
9. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu przedmiot zamówienia z terminami ważności nie krótszymi niż _____ miesiące licząc od dnia ich dostawy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia dostawy zawierającej towar o krótszym niż wskazany w umowie terminie ważności – dotyczy Pakiet _____
10. Faktura oraz inny dokument potwierdzający dostawę winny bezwzględnie obejmować wyroby tylko z niniejszej umowy i zawierać wskazanie numeru niniejszej umowy oraz numeru zamówienia (zamówień), w związku z którymi nastąpiła dostawa.

§ 3 DOKUMENTY

1. Wykonawca oświadcza, że dostarczane Zamawiającemu, w ramach niniejszej umowy towary (przedmiot zamówienia) będą przez cały okres jej obowiązywania spełniały normy jakościowe oraz parametry użytkowe zgodne z treścią złożonej przez niego oferty przetargowej oraz opisem przedmiotu zamówienia określonym w SIWZ przedmiotowego postępowania przetargowego (Znak sprawy: 202/ZP/16) oraz posiadać wszystkie bez wyjątku wymagane prawem pozwolenia, dopuszczenia (rejestracje) do obrotu i użytkowania, atesty.
2. Wykonawca, pod rygorem prawa Zamawiającego do jednostronnego wypowiedzenia niniejszej umowy z winy Wykonawcy, zobowiązany jest wraz z pierwszą dostawą towaru dostarczyć Zamawiającemu komplet aktualnych dokumentów (oryginał lub poświadczona za zgodność z oryginałem kopia) dopuszczających do obrotu i użytkowania na terytorium RP towarów (przedmiotu zamówienia), których dostawa stanowi przedmiot niniejszej umowy – zgodnie z zapisami Rozdziału XXI ust. 7 pkt. a i b), w zakresie którego dotyczą.
3. Wykonawca, bez wezwania, przy każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium RP, dostarczanego przez niego, w ramach niniejszej umowy Zamawiającemu, przedmiotu zamówienia zobowiązany jest niezwłocznie poinformować Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie w ww. zakresie, pod rygorem całkowitej i wyłącznej odpowiedzialności Wykonawcy za wszystkie możliwe wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.

§ 4 ZAPŁATA ZA TOWAR

1. Zapłata za dostarczony przedmiot umowy nastąpi przelewem na konto bankowe Wykonawcy podane w wystawionej przez niego fakturze w ciągu 60 dni od daty dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury.
2. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
3. Jeżeli faktura dostarczona Zamawiającemu przez Wykonawcę zawierać będzie jakiegokolwiek błędy pod względem rachunkowym, opisowym lub w zakresie podanych w niej danych, zostanie niezwłocznie przez Wykonawcę skorygowana, natomiast termin płatności dla dostawy, której ta faktura dotyczy, będzie biegł na nowo od daty

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



doreczenia Zamawiającemu faktury skorygowanej. Korekta faktur VAT powinna nastąpić w terminie 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia błędów przez Zamawiającego.

4. Data dostarczenia danej faktury do Zamawiającego nie może być wcześniejsza niż dzień dostawy przedmiotu umowy którego ta faktura dotyczy.
5. Wykonawca oświadcza, że jest podatnikiem podatku od towarów i usług (VAT).

§ 5 REKLAMACJE

1. W przypadku stwierdzenia wad fizycznych lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który bezzwłocznie wymieni wadliwy towar na wolny od wad lub dostarczy brakujący towar zgodnie z zamówieniem (co do rodzaju, jakości i ilości) – w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od zgłoszenia danej reklamacji.
2. Reklamacje Zamawiającego składane będą w formie faksu na numer: Reklamacja uznana zostanie za złożoną w sytuacji posiadania przez Zamawiającego dowodu jej przesłania na ustalony przez strony numer faksu.
3. Termin płatności faktur dotyczących dostawy, w której został stwierdzony wadliwy towar, rozpoczyna swój bieg od dnia wymiany wadliwego towaru na wolny od wad.
4. Dostarczenie faktur korygujących nastąpi w ciągu 3 dni od daty dostarczenia towaru wolnego od wad.
5. Poza uprawnieniami wymienionymi w ust. 1 Zamawiający zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej niedostarczonych w terminie lub dostarczonych z wadą towarów będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamy co do rodzaju i ilości, w dostępnej jednostce miary, niekoniecznie zgodnej z umową, nawet bez konieczności zawiadamiania o tym i wzywania Wykonawcy do wykonania niezrealizowanej w terminie dostawy lub wzywania Wykonawcy do wymiany wadliwych rzeczy, a Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do żądania kar umownych, o których mowa w § 6 poniżej, przy czym za dzień zrealizowania dostawy przyjmuje się dzień jej zrealizowania przez Wykonawcę zastępczego.
6. Postępowanie reklamacyjne określone w niniejszym paragrafie nie wyklucza uprawnień Zamawiającego z tytułu rękojmi przy sprzedaży określonych w kodeksie cywilnym. Zamawiający ma prawo wyboru reżimu realizacji reklamacji.

§ 6 KARY UMOWNE

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającego kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
 - a/ jeżeli Wykonawca nie przystąpi do wykonywania dostaw lub przerwie wykonywanie dostaw towaru, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto – chyba że nie ponosi winy;
 - b/ jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości umowy brutto;
 - c/ za opóźnienie w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca, na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonej w terminie partii towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia – chyba że nie ponosi winy;
 - d/ za opóźnienie w załatwieniu reklamacji Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 0,5% wartości towaru stanowiącego przedmiot reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia – chyba, że nie ponosi winy.
 - e/ za niedostarczenie dokumentów o których mowa w § 3 ust. 2 Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto całej umowy (według stanu na dzień naruszenia), chyba, że nie ponosi winy.
2. Zamawiający ma prawo potrącenia wymagalnych należności z tytułu kar umownych z wzajemnych wierzytelności Wykonawcy wynikających z wystawionych przez niego faktur.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania uzupełniającego jeżeli szkoda, która została wyrządzona Zamawiającemu, przewyższa wysokość zastrzeżonych w umowie kar umownych.

§ 7 ZMIANY UMOWY

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

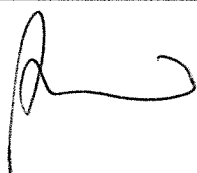
SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen towaru będącego przedmiotem umowy na zasadach określonych w art. 144 ustawy prawo zamówień publicznych w następujących przypadkach:
 - a) zmiany cen na korzyść Zamawiającego – w każdym przypadku, gdy jest to możliwe,
 - b) zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulega cena brutto, natomiast cena netto pozostaje bez zmian,
 - c) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zostanie przez Wykonawcę udowodnione;
 - d) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, co zostanie przez Wykonawcę udowodnione;
2. O propozycji zmiany cen towarów, o której mowa w ust. 1 lit. a i b strona zainteresowana zmianą winna pisemnie poinformować drugą stronę załączając stosowny projekt aneksu, wraz z uzasadnieniem, obejmujący propozycje nowych cen wraz z wykazem towarów, których te zmiany będą dotyczyć, wyznaczając stosowny termin do akceptacji zmian, nie krótszy jednak niż 30 dniowy od otrzymania uzasadnionej, pisemnej propozycji przez drugą stronę. W przypadku wzrostu stawki podatku VAT, jeżeli realizacja umowy będzie nadmiernym obciążeniem finansowym dla Zamawiającego, Zamawiający może odmówić podpisania aneksu a strony ustalą warunki rozwiązania umowy (w braku porozumienia umowa ulegnie rozwiązaniu z upływem dwumiesięcznego okresu wypowiedzenia, w trakcie którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, zastosowanie znajdą nowe, podwyższone stawki podatku VAT).
3. Zmiany wynagrodzenia z tytułu o którym mowa w ust. 1 lit. c, będą dokonywane wg. następujących zasad:
 - a) zmiana cen umownych może być dokonana tylko o wysokość równą max. 50 % zmiany (różnicy) minimalnego wynagrodzenia lub wysokości minimalnej stawki godzinowej w stosunku do wysokości minimalnego wynagrodzenia lub wysokości minimalnej stawki godzinowej obowiązującego w dniu składania oferty,
 - b) w przypadku zwiększenia ww. wynagrodzenia Wykonawca zainteresowany wprowadzeniem zmian powinien złożyć do Zamawiającego pisemny wniosek dotyczący zmiany umowy z powyższego tytułu wraz z uzasadnieniem i odpowiednimi dokumentami uzasadniającymi zmianę. Zmiany będą obowiązywały po podpisaniu przez strony stosownego aneksu do umowy. W przypadku, gdy aneks do umowy nie zostanie zawarty w terminie 1 m-ca od dnia złożenia wniosku przez Wykonawcę, Wykonawca ma prawo do wypowiedzenia umowy z zachowaniem 2 miesięcznego okresu wypowiedzenia w trakcie którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, zastosowanie będą miały ceny dotychczasowe,
 - c) w przypadku zmniejszenia ww. wynagrodzenia Zamawiający zainteresowany wprowadzeniem zmian powinien złożyć do Wykonawcy pisemny wniosek dotyczący zmiany umowy z powyższego tytułu z propozycją dotyczącą zmian zgodną z niniejszą umową. Zmiany będą obowiązywały od dnia wejścia w życie przepisów zmniejszających wysokość wynagrodzenia minimalnego lub wysokość minimalnej stawki godzinowej.
4. Zmiany wynagrodzenia z tytułu, o którym mowa w ust. 1 lit. d, będą dokonywane wg. następujących zasad:
 - a) zmiana cen umownych może być dokonana maksymalnie do wysokości 50 % zmiany wynikającej z powyższego tytułu w stosunku do wysokości obciążeń obowiązujących w dniu składania oferty,
 - b) w przypadku zwiększenia ww. obciążeń Wykonawca zainteresowany wprowadzeniem zmian powinien złożyć do Zamawiającego pisemny wniosek dotyczący zmiany umowy z powyższego tytułu wraz z uzasadnieniem i odpowiednimi dokumentami uzasadniającymi zmianę. Zmiany będą obowiązywały po podpisaniu przez strony stosownego aneksu do umowy. W przypadku, gdy aneks do umowy nie zostanie zawarty w terminie 1 m-ca od dnia złożenia wniosku przez Wykonawcę, Wykonawca ma prawo do wypowiedzenia umowy z zachowaniem 2-miesięcznego okresu wypowiedzenia w trakcie którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, zastosowanie będą miały dotychczasowe ceny,
 - c) w przypadku zmniejszenia ww. obciążeń Zamawiający zainteresowany wprowadzeniem zmian powinien złożyć do Wykonawcy pisemny wniosek dotyczący zmiany umowy z powyższego tytułu z propozycją dotyczącą zmian zgodną z niniejszą umową. Zmiany będą obowiązywały ze skutkiem od dnia wejścia w życie przepisów przewidujących nowe, zmniejszone ceny.



5. Niezależnie od powyższego Strony uzgadniają, że w przypadku stosowania przez producentów towaru okresowych upustów, bonifikat lub promocji na towar objęty umową Wykonawca zobowiązany jest do stosowania wymienionych form w realizacji dostaw częściowych.
6. Wykonawca oświadcza, że w cenie towaru zawarte są wszystkie koszty pośrednie, w szczególności: koszt opakowania, ubezpieczenia i transportu do magazynu Zamawiającego w związku z czym zmiany tych kosztów nie będą stanowić podstawy do proponowania zmiany umowy – za wyjątkiem zmian czynników opisanych w ust. 1 lit. b, c i d.

§ 8

POZOSTAŁE ZMIANY ISTOTNYCH ELEMENTÓW UMOWY

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany treści postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której nastąpił wybór wykonawcy, umowy na zasadach określonych w art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, a Wykonawca wyraża na to zgodę, w następujących przypadkach:
- a) zmiana wielkości opakowania, w sytuacji wprowadzenia przez producenta/producentów danego produktu innej niż wskazana w załączniku do umowy wielkości opakowania, z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową, pod warunkiem uprzedniego wyrażenia zgody przez Kierownika Pracowni, na czas ustalony z Kierownikiem, jeżeli zmiana ta będzie wprowadzona na czas dłuższy niż 30 dni,
 - b) zmiana ilości poszczególnych pozycji w pakietach oraz przesunięć ilościowo-asortymentowych pomiędzy pakietami, przy zachowaniu maksymalnej wartości umowy bez zmian w sytuacji gdy:
 - nastąpi zmiana w zakresie liczby pacjentów korzystających ze świadczeń zdrowotnych Zamawiającego, bądź;
 - wymagać tego będzie prawidłowa realizacja przez Zamawiającego zadań polegających na wykonywaniu świadczeń zdrowotnych, bądź;
 - w wyniku zmiany prawa możliwe będzie dzięki temu podniesienie poziomu/jakości świadczeń wykonywanych przez Zamawiającego, bądź;
 - w innych sytuacjach uzasadnionych wykonywaną przez Zamawiającego działalnością medyczną
 - c) wprowadzenia na rynek wyrobu zmodyfikowanego lub udoskonalonego spełniającego parametry wymagane w SIWZ. Wówczas Zamawiający ma prawo zażądać zmiany zaproponowanego w ofercie przedmiotu zamówienia na zmodyfikowany lub udoskonalony towar, spełniający parametry wymagane w SIWZ, pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż produkt objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana wyrobu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie aneksu w którym dotychczasowy wyrób zostanie wykreślony i zastąpiony wyrobem zmodyfikowanym lub udoskonalonym.
 - d) wycofania wyrobu z produkcji. Wykonawca ma obowiązek zapewnić dostarczenie wyrobu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż wyrób objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana wyrobu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie aneksu mocą którego nastąpi wykreślenie z umowy wyrobu wycofanego z produkcji i zastąpienie go wyrobem zamiennym.
 - e) zmiany przedmiotowej/ wyrób zamienny jeśli wystąpi przejściowy brak wyrobu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu wyrobu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową oraz przy zachowaniu ceny jednostkowej, zmiana nastąpi w formie aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności
2. W przypadku zmiany wielkości opakowania w okresie krótszym niż 30 dni, w sytuacji gdy zmiana taka będzie spowodowana zmianami u producenta danego produktu lub inna pilną i zasadną sytuacją, strony dopuszczają wprowadzenie takiej zmiany, bez konieczności podpisywania aneksu jednakże na pisemny wniosek Kierownika Pracowni/Zakładu lub po uzyskaniu pisemnej zgody Kierownika Pracowni/Zakładu.

3. Strony dopuszczają zmianę umowy polegającą na zamówieniu dodatkowych dostaw towaru od Wykonawcy (nieobjętych zamówieniem początkowym) jeżeli stały się Zamawiającemu niezbędne i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
- a) Zamawiający nie może zmienić wykonawcy z powodów ekonomicznych lub technicznych, w szczególności dotyczących zamienności lub interoperacyjności sprzętu, usług lub instalacji zamówionych w ramach zamówienia podstawowego
 - b) Zmiana wykonawcy spowodowałaby istotną niedogodność lub znaczne zwiększenie kosztów dla zamawiającego
 - c) Wartość zmiany nie przekracza 50 % wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie lub umowie ramowej
4. Strony dopuszczają inne zmiany istotnych postanowień umowy również jeżeli zostały spełnione następujące warunki:
- a) Konieczność zmiany umowy spowodowana jest okolicznościami, których Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć,
 - b) Wartość zmiany nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie
5. Zmiana istotnych postanowień umowy wymaga zgody obu stron umowy wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności (aneks do umowy). W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 3 (dodatkowe dostawy) oraz w ust. 4 (okoliczności nieprzewidziane) Zamawiający przekazuje ogłoszenie o zmianie umowy Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej.
6. W przypadkach określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych zmiana umowy może dotyczyć również zmiany Wykonawcy. Dotyczy to w szczególności przypadku połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji lub nabycia dotychczasowego wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian umowy.
7. Zmiany postanowień umowy w żadnym wypadku nie mogą prowadzić do zmiany charakteru umowy.
8. Zmianę postanowień zawartych w umowie uznaje się za istotną, jeżeli:
- a) zmienia ogólny charakter umowy, w stosunku do charakteru umowy w pierwotnym brzmieniu;
 - b) nie zmienia ogólnego charakteru umowy i zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - zmiana wprowadza warunki, które, gdyby były postawione w postępowaniu o udzielenie zamówienia, to w tym postępowaniu wzięliby lub mogliby wziąć udział inni wykonawcy lub przyjęto by oferty innej treści,
 - zmiana narusza równowagę ekonomiczną umowy na korzyść wykonawcy w sposób nieprzewidziany pierwotnie w umowie,
 - zmiana znacznie rozszerza lub zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy polega na zastąpieniu wykonawcy, któremu zamawiający udzielił zamówienia, nowym wykonawcą, w przypadkach innych niż wymienione w art. 144 ust. 1 pkt 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
9. W każdym przypadku strony mogą dokonać odpowiedniej zmiany umowy w zakresie elementów nieistotnych, a w zakresie postanowień istotnych – poza przypadkami określonymi w umowie również w razie zaistnienia okoliczności siły wyższej. Strony mogą w szczególności: wydłużyć termin płatności oraz zmienić umowę w razie zmiany powszechnie obowiązujących przepisów prawa odnoszących się do przedmiotu zamówienia, w zakresie spowodowanym wprowadzeniem zmian.
10. Przy zachowaniu maksymalnej wartości brutto umowy bez zmian strony mają zawsze prawo wydłużyć okres obowiązywania o czas określony (maksymalnie 1 rok), z tym zastrzeżeniem, że łączny okres obowiązywania umowy nie może trwać dłużej niż 4 lata – w przypadku niewyczerpania całości asortymentu określonego w Załączniku nr 1 do umowy w terminie na jaki umowa została zawarta, przy zachowaniu ogólnej wartości brutto umowy bez zmian.

§ 9 ROZWIĄZANIE UMOWY

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



1. Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy z zachowaniem 30-dniowego okresu wypowiedzenia.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym gdy:
 - w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę, w szczególności w razie powtarzających się opóźnień w dostawie towaru (więcej, niż 3) lub powtarzających się dostaw towaru wadliwego, niezgodnego z SIWZ lub z zamówieniem (więcej, niż 3),
3. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy z jednomiesięcznym wypowiedzeniem ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego w następujących sytuacjach:
 - a. w razie pogorszenia sytuacji finansowej Zamawiającego w trakcie trwania umowy,
 - b. w razie zmiany metody leczenia skutkującej spadkiem ilości zamówień jednostkowych,
4. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy lub jej części w sytuacji określonej w art. 145 i 145a ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 10

ZAKAZ CESJI WIERZYTELNOŚCI I OBOWIĄZEK INFORMOWANIA

1. Wykonawca nie może w jakikolwiek sposób, pod rygorem nieważności takiej czynności, przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy, w szczególności w drodze cesji, poręczenia lub factoringu, na osobę trzecią bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego oraz bez spełnienia warunków wynikających z przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Każda czynność mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego może nastąpić dopiero po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r.
2. Każda ze stron zobowiązana jest :
 - a/ powiadomić niezwłocznie drugą stronę o zmianach organizacyjno – prawnych, które miały miejsce w okresie związania umową, jeśli mają wpływ na realizację umowy lub sposób wystawiania dokumentów rozliczeniowych,
 - b/ złożyć komplet dokumentów wskazujących następcę prawnego.

§ 11

AUDIT I BEZPIECZEŃSTWO INFORMACJI

1. W ramach nadzoru nad Wykonawcą Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykonania auditu w zakresie realizacji przedmiotu umowy.
2. Wszelkie informacje, uzyskane przez Wykonawcę w związku z realizacją niniejszej umowy, Wykonawca powinien traktować jako poufne. Wykonawca zobowiązany jest do zachowania poufności informacji w trakcie obowiązywania umowy oraz po jej zakończeniu.
3. Wykonawca zobowiązuje się do przestrzegania, w zakresie adekwatnym do przedmiotu niniejszej Umowy, Polityki Bezpieczeństwa Informacji obowiązującej u Zamawiającego oraz dokumentach powiązanych.
4. W sytuacji, w której naruszenie poufności informacji lub Polityki Bezpieczeństwa Informacji spowoduje szkodę po stronie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest do jej naprawienia na zasadach ogólnych, niezależnie od przewidzianych kar umownych.

§ 12

PRZEPISY DOTYCZĄCE BHP I P.POŻ.

1. Wykonawca realizujący na rzecz WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi dostawę zgodnie z postanowieniami niniejszej Umowy zobowiązany jest do postępowania według obowiązujących przepisów prawa w zakresie zachowania porządku i higieny, minimalizacji negatywnego oddziaływania na środowisko naturalne oraz w zakresie BHP i P.POŻ.
2. Wykonawca zobowiązany jest ponadto do zgłaszania wszelkich sytuacji awaryjnych i/lub potencjalnie awaryjnych, które zostaną zidentyfikowane podczas realizacji przedmiotu niniejszej umowy na terenie i w obiektach Szpitala (ze szczególnym uwzględnieniem awarii odnoszących się do ochrony środowiska i BHP).

§ 13

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wykonawca oświadcza że jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego w rozumieniu dyspozycji z art. 490 § 2 ustawy k.c.

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



2. W kwestiach spornych wynikłych w związku z treścią lub realizacją niniejszej umowy strony będą dążyły do pozasądowego, polubownego załatwienia sprawy, a gdy nie odniesie to skutku, właściwym do rozstrzygnięcia sporu będzie sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i Ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Strony wyłączają jednak między sobą zastosowanie art. 552 KC.
4. Umowę niniejszą sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwa egzemplarze dla Zamawiającego.

Załączniki:

Załącznik nr 1 - formularz asortymentowo - cenowy

Załącznik nr 2 - kopia dokumentu nadania podmiotowi numeru NIP

Załącznik nr 3 - kopia dokumentu nadania podmiotowi numeru REGON

Załącznik nr 4 - kopia odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej.

.....
Wykonawca

.....
Zamawiający

KIEROWNIK
Pracowni Immunologii Klinicznej
Transplantacyjnej i Genetyki

dr n. med. Aleksandra Kaczmarek

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957

