

Łódź, dnia 13.04.2018r.
Nr sprawy 33/ZP/18

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 221 000 euro na dostawę **odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi**

Liczba stron specyfikacji: 85

Zatwierdził:

DYREKTOR
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi⁽¹⁾
mgr Wojciech Szrajber

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 2017r. poz. 1579 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 2017r. poz. 1579 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 dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki**, wyszczególnionych ilościowo i asortymentowo oraz opisanych w **załączniku nr 2a i 2b do SIWZ**. W treści **załącznika nr 2b** Zamawiający określił warunki bezwzględnie wymagane, które muszą zostać spełnione przez oferowany przedmiot zamówienia.
2. Przedmiot zamówienia obejmuje **6 pakietów**. Na przedmiot zamówienia składają się:

Pakiet 1 – Odczynniki do technik molekularnych

Pakiet 2– Zestawy do diagnostyki BCL-ABL (p210) i dzierżawa systemu

Pakiet 3 – Zestawy do izolacji DNA do automatu typu Qiacube.

Pakiet 4– Zestawy do typowania HLA metodą molekularną SSP – low resolution

Pakiet 5 – Odczynniki do licznika komórek Vi-Cell XR firmy Beckman Coulter

Pakiet 6 – Zestawy odczynników do oznaczania HLA metodą SSO przy użyciu automatu i jego dzierżawa

3. Oferta może obejmować całość zamówienia lub wybrane pakiety. Oferta dla swojej ważności w pakiecie musi być złożona na wszystkie pozycje. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na pozycje w ramach pakietu.
4. 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.
5. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie odbywać się na koszt i ryzyko Wykonawcy.
6. Przedmiot zamówienia określony jest we **Wspólnym Słowniku Zamówień** pod kodem i pojęciem:

Kod CPV	Opis
33141625-7	Zestawy diagnostyczne

33696500-0	Odczynniki laboratoryjne
38950000-9	Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę

7. 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 2b 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.
8. Zaoferowany sprzęt musi być zgodny ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia. Nie spełnienie wszystkich wymaganych parametrów spowoduje odrzucenie oferty w trybie art. 89 ust. 1 pkt. 2 ustawy.
9. Oferowany sprzęt będzie kompletny i gotowy do użycia bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji po stronie Zamawiającego.

IV. TERMIN I WARUNKI WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Wymagany termin wykonania zamówienia: przedmiot zamówienia dostarczany będzie przez Wykonawcę sukcesywnie przez okres:
w zakresie Pakietu **1,4 – 18 miesięcy** od dnia podpisania umowy
w zakresie Pakietu **2,3,5,6 - 36 miesięcy** od dnia podpisania umowy;

Dostawa aparatów dzierżawionych w ramach Pakietu 2 i 6 – z dniem podpisania protokołu przekazania, nie później niż 14 dni od dnia podpisania umowy.

2. Realizacja przyszłej umowy będzie nadzorowana przez: **Pracownię Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki.**
3. Miejsce realizacji dostawy: **Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi, ul. Pabianicka 62.**
4. Płatność za zrealizowaną dostawę nastąpi po dostarczeniu zamówionego przedmiotu zamówienia do siedziby 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.

Przedmiot zamówienia jest określony na tyle precyzyjnie, że Wykonawcy zaoferują go na zbliżonym poziomie jakościowym, a cena jako jedyne kryterium wystarczy dla wyboru najkorzystniejszej spośród porównywalnych ofert. Odnosnie kosztów cyklu życia produktów – składają się na nie koszty zakupu i dostawy, których wysokość wykonawcy wliczają w cenę tzn. są one uzależnione od wartości wskazanych w ofercie wykonawcy. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia koszt przechowywania wynika z czasu przechowywania odczynników oraz warunków tj. temperatury. Pracownia jest wyposażona w magazynowe lodówki, zamrażarki oraz przestrzeń magazynową o temperaturze pokojowej (RT), stąd w opisie (OPZ) znajduje się punkt określający przedział temperatury przechowywania wymaganej przez zamawiającego. Zamawiający określa również w OPZ minimalny termin ważności pozwalający na całkowite wykorzystanie odczynników. Koszt przechowywania nie ulega zmianie gdyż temperatura i przestrzeń magazynowa jest stała niezależnie od liczby przechowywanych produktów i ich producenta. Jeśli chodzi o koszty utylizacji odczynników i ich opakowań są one wystandaryzowane w WWCOT w Łodzi i nie zmieniają się niezależnie od producenta utylizowanych artykułów.

IX. MOŻLIWOŚĆ ZŁOŻENIA OFERT W POSTACI KATALOGÓW ELEKTRONICZNYCH.

Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

X. LICZBA CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, NA KTÓRĄ WYKONAWCA MOŻE ZŁOŻYĆ OFERTĘ LUB MAKSYMALNĄ 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.

b) Sytuacji ekonomicznej lub finansowej

Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny.

c) Zdolności technicznej lub zawodowej

Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny.

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.
4. 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.
5. 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.

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) **Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników** – Załącznik 2b do SIWZ – dotyczy Pakietów, na które wykonawca składa Ofertę.
- 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/esp/.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie o którym mowa w rozdz. XIII. 1.5) 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. 1.5). 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. 1.5). niniejszej SIWZ.

2. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW SKŁADANYCH SAMODZIELNIE PRZEZ WYKONAWCĘ

- a) w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji z otwarcia ofert Wykonawca przekazuje Zamawiającemu **oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp**. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
 - Oświadczenie, o którym mowa powyżej, **winno być złożone w oryginale**, a dowody – w oryginale lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy).
 - 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.
 - oświadczenie i/lub dowody w języku obcym winny być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
 - 1) oświadczenie i/lub dowody w języku obcym winny być składane wraz z tłumaczeniem na język polski

3. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW – SKŁADANYCH NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO:

- a) Na podstawie art. 26 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, **wezwe 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 spełnienie warunków udziału w postępowaniu:

Zamawiający nie sprecyzował w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny.

B\ Wykaz oświadczeń i dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia:

B.1) 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, **wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;**

B.2) 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;

B.3) oświadczenie wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne;

B.4) 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.

B.5) 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.

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.

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

C.1) oryginalne ulotki lub katalogi producenta 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 2b do SIWZ.

C.2) OŚWIADCZENIE O WYROBACH MEDYCZNYCH – Załącznik nr 5 do SIWZ – jeżeli dotyczy

4. 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. 5). niniejszej SIWZ dotyczące tych podmiotów.

UWAGA:

W związku z wyrokiem Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej z dnia 4 maja 2017 r. C-387/14 ws. Esaprojekt Zamawiający zwraca uwagę, iż:

- Art. 22a ust. 6 ustawy Pzp umożliwia wykonawcy, na okoliczność uzupełniania dokumentów, zmianę zgłoszonego podmiotu trzeciego na inny podmiot trzeci, albo wykazanie spełniania warunku samodzielnie własnym potencjałem wyłącznie w

sytuacji, gdy w momencie składania oferty wykonawca opierał się, w tym zakresie, na zdolnościach podmiotów trzecich.

- **Nie jest dopuszczalne, ażeby Wykonawca samodzielnie wykazujący spełnianie warunku na etapie składania ofert w postępowaniu, na etapie późniejszym (uzupełnianie dokumentów) powołał się w tym względzie na potencjał podmiotu trzeciego.**

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

Zamawiający **nie żąda** od wykonawcy przedstawienia dokumentów wymienionych w § 5 pkt 1, 5, 6 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.

6. 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 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 poświadczonej „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.

7. 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 ogólnodostępnymi i bezpłatnymi 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**
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: **19 740,00 zł** przed upływem terminu składania ofert.
2. Podział kwot na poszczególne pakiety przedstawia się następująco:
Pakiet nr 1 – 1 615,00 zł,
Pakiet nr 2 – 3 875,00 zł,
Pakiet nr 3 – 2 450,00 zł,
Pakiet nr 4 – 2 950,00 zł,
Pakiet nr 5 – 810,00 zł,
Pakiet nr 6 – 8 040,00 zł,
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 221 000 euro na dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi. Nr sprawy – 33/ZP/18”.
5. Skuteczne wniesienie wadium w pieniądzu następuje z chwilą uznania środków pieniężnych na rachunku bankowym Zamawiającego, o którym mowa w rozdz. XV. 3 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 **bezwarunkowe, 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.

UWAGA:

W związku z ogłoszeniem postanowienia Trybunału Sprawiedliwości UE w sprawie C-35/17 Saferoad Grawilet Saferoad Kabex oraz stanowiskiem Prezesa UZP zamawiający wyjaśnia:

„W przypadku upływu terminu związania ofertą przepis art. 89 ust. 1 pkt 7a ustawy przewiduje odrzucenie oferty. Przepis ten odsyła do przepisu art. 85 ust. 2 ustawy, który wyraźnie stanowi, że wykonawca może tak na wniosek zamawiającego jak i samodzielnie przedłużyć termin związania ofertą. **Nieprzedłużenie tego terminu w obu przypadkach jest równoznaczne z rezygnacją wykonawcy z dalszego udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, czy też, używając terminologii ustawy, niewyrażeniem przez Wykonawcę zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.**”

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 2017 r. poz. 1579 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 Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i
Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**

Nr sprawy – 33/ZP/18

Ilość stron _____

Nie otwierać przed dniem 2018r.

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 pieczętą), 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

1. 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.
2. Ostateczny termin składania ofert upływa dnia **24.05.2018 r. do godz. 10:00.**
3. 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.
4. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu komisji przetargowej, które odbędzie się w siedzibie Zamawiającego – Łódź, ul. Pabianicka 62, Dział Zamówień Publicznych w dniu **24.05.2018r. o godz. 11:00.**
5. 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

- 1) 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.
- 2) **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.**
- 3) Wykonawca podaje wartości netto i brutto w złotych polskich.
- 4) 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 ocenił, każdą z ofert na podstawie następujących kryteriów:

Lp.	Kryterium	Ranga
1	Cena	100%

2. Sposób obliczenia wartości punktowej poszczególnych kryteriów:

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

$$C = \frac{C_{MIN}}{C_B} * 100 \%$$

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 100 pkt**,

2. Ocena końcowa oferty przedstawia się następująco:

$$O_K = C$$

Gdzie:

OK – ocena końcowa oferty,

C – ilość punktów przyznanych w kryterium cena.

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:

- a) odpowiadać będzie wymaganiom określonym w ustawie Prawo zamówień publicznych i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia,
- b) 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

1. Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zawarta w formie pisemnej.
2. Treść zawartej umowy będzie zgodna z treścią wzoru umowy stanowiącego **załącznik nr 6 do SIWZ**.
3. 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.
4. 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
5. 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 któregokolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia.
6. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana uchyla 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.
7. Zamawiający wymaga złożenia dokumentów spełniających wymogi dopuszczenia do obrotu na terytorium RP w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia **wraz z pierwszą dostawą** do Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki (jeżeli dotyczy):
 - a) 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 sterylnej, 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 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 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 ODPOWIEDZĄC 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 MOGĄ BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY ZAMAWIAJĄCYM, A WYKONAWCĄ.

Zamawiający nie przewiduje rozliczania w walutach obcych.

XXIX. INFORMACJE NA TEMAT AUKCJI 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.

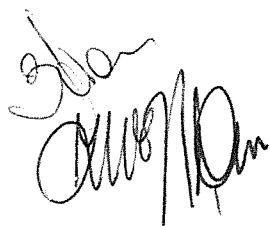
XXXI. INNE POSTANOWIENIA.

1. Zamawiający nie zastrzega sobie prawa do skorzystania w niniejszym postępowaniu z przysługującego mu w myśl dyspozycji z art. 24aa ustawy Pzp uprawnienia w pierwszej kolejności do dokonania oceny ofert, a następnie zbadania, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
2. 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.
3. 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.
4. 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	Wzór oświadczenia o przynależności do grupy kapitałowej
6	Załącznik nr 5	Oświadczenie o wyrobach medycznych (jeżeli dotyczy)
7	Załącznik nr 6	wzór umowy z załącznikami

Podpisy:




STRONA TYTUŁOWA OFERTY
Nr sprawy 33/ZP/18

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na dostawę **odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki** 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)

FORMULARZ OFERTOWY

OFERTA

ul. _____

W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki** 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:* czas realizacji dostawy dni roboczych (**max 21 dni**), z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, od daty złożenia zamówienia faksem lub mailem.
*Należy uzupełnić, czas realizacji dostawy, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zrealizuje dostawę w terminie 21 dni roboczych.
3. Deklarujemy**: dni roboczych (max 5 dni) termin realizacji reklamacji.
**Należy uzupełnić, czas realizacji reklamacji, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zrealizuje reklamację w terminie 5 dni roboczych.

4. 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.

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 jakiekolwiek 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*:

1. Część zamówienia:

.....

2. W przypadku powierzenia części zamówienia podwykonawcy udział % podwykonawcy w całości zamówienia wynosi: _____ %

3. 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.

<p>..... pieczęć Wykonawcy</p>	<p>..... Data i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy</p>
------------------------------------	--

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 33/ZP/18

Zamawiający:
Wojewódzkie Włospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
93 - 513 Łódź

O F E R T A

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości powyżej 221 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 1 Odczynniki do technik molekularnych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Barwnik do kwasów nukleinowych do elektroforezy	3	op.										
2	Chloroform	6	op.										
3	Bufor obciążający do DNA do elektroforezy	6	op.										
4	Marker DNA N100-1500	5	op.										

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 33/ZP/18

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
93 - 513 Łódź

O F E R T A

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości powyżej 221 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 2 Zestawy do diagnostyki BCL-ABL (p210) i dzierzawa systemu

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Kardidze do oznaczania genów fuzyjny BCR-ABL (p210) do aparatu Gene Expert firmy Biomedica	40	op.										
2	Dzierżawa systemu Gene Expert firmy Biomedica lub równoważny	36	m-ce										
							SUMA						x

..... dn., 2018r.

.....
podpis osoby upoważnionej

26

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 33/ZP/18

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
93 - 513 Łódź

O F E R T A

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości powyżej 221 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 3 Zestawy do izolacji DNA do automatu typu Qiacube.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Zestawy do izolacji DNA metodą kolumnkową	3600	izolacja									
2	Końcówki do pipetowania w automacie do izolacji DNA/RNA poj. 200 µl	10	op.									
3	Końcówki do pipetowania w automacie do izolacji DNA/RNA poj. 1000 µl	28	op.									
4	Probówki do QIAcube 2 ml	6	op.									
5	Zestawy do izolacji DNA z blozków parafinowych i komórek nowotworowych metodą kolumnkową	2000	izolacja									
SUMA												X

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 33/ZP/18

Zamawiający:
Wojewódzkie Włospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
93 - 513 Łódź

O F E R T A

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki WWOiIT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości powyżej 221 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 4 Zestawy do typowania HLA metodą molekularną SSP – low resolution

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Zestawy do typowania HLA locus A, duże opakowanie	3	op.										
2	Zestawy do typowania HLA locus A, małe opakowanie	1	op.										
3	Zestawy do typowania HLA locus A, duże opakowanie – do screening'u	1	op.										
4	Zestawy do typowania HLA locus A, małe opakowanie – do screening'u	2	op.										
5	Zestawy do typowania HLA locus B, duże opakowanie	3	op.										
6	Zestawy do typowania HLA locus B, małe opakowanie	1	op.										

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 33/ZP/18

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
93 - 513 Łódź

O F E R T A

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości powyżej 221 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 5 Odczynniki do licznika komórek Vi-Cell XR firmy Beckman Coulter

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Materiał kontrolny stężenia komórek	5	op.										
2	Materiał kontrolny ostrości obrazu	3	op.										
3	Zestaw odczynników z kubeczkami reakcyjnymi	20	op.										
4	Odczynnik lizujący do krwi bez przemysławania próbek	5	op.										
SUMA													x

..... dn. 2018r.

.....
podpis osoby upoważnionej

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 33/ZP/18

Zamawiający:
Wojewódzkie Wielospecjalistyczne
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62
93 - 513 Łódź

O F E R T A

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki WWOIT im. M. Kopernika w Łodzi** o wartości powyżej 221 000 euro, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 6 Zestawy odczynników do oznaczania HLA metodą SSO przy użyciu automatu i jego dzierzawa

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Dierzawa systemu HISTO SPOT	36	m-c										
2	Zestaw reagentów do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	36	op.										
3	Zestaw do typowania HLA-A, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	6	op.										
4	Zestaw do typowania HLA-B, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	6	op.										
5	Zestaw do typowania HLA-C, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	6	op.										

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**

Uwaga:

Wymogiem jest, aby wartości podane w kolumnie „odpowiedź wykonawcy” były zgodne ze stanem faktycznym oraz danymi zawartymi w oficjalnym dokumencie przedstawiającym dane techniczne (np. katalog). Zamawiający ma prawo wystąpić do Wykonawców o udzielenie dalszych wyjaśnień niezbędnych dla weryfikacji udzielonych odpowiedzi.

Pakiet 1. Odczynniki do technik molekularnych

L.P.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1.	Barwnik do kwasów nukleinowych do elektroforezy	Barwnik do kwasów nukleinowych	TAK	
		zastępuje bromek etydyny	TAK	
		dodaje się do żelu agarozowego	TAK	
		wykazuje niską toksyczność	TAK	
		stabilny w temperaturze pokojowej	TAK	
		gwarantuje wysoką czułość elektroforezy	TAK	
		stężenie 10 000X	TAK	
		roztwór wodny	TAK	
		Pojemność: 10 ml	TAK	
		Produkt równoważny z GelRed Nucleic Acid Gel Stain firmy Biotium	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy	TAK	
2.	Chloroform	Czystość do biologii molekularnej	TAK	
		Gęstość: 1.478 - 1.482	TAK	
		Kwasowość max. 0.001	TAK	
		Wolny od DNaz/Rnaz	TAK	
		Pojemność 250 ml	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy	TAK	
3.	Bufor obciążający do DNA do elektroforezy	Skład: - sól sodowa błękitu bromofenolowego 0.25%, - Ficoll 400 15%,	TAK	
		Objętość 5 ml	TAK	
		Produkt równoważny z Loading buffer DNA firmy Applichem	TAK	
		Stężony 6x	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura pokojowa	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy	TAK	
4.	Marker DNA N100-1500	Marker DNA gotowy do użycia	TAK	
		stabilny w temperaturze pokojowej	TAK	
		stężenie 0,1mg/ml.	TAK	
		objętość 50 µg	TAK	
		objętość na jedną ścieżkę 5-6 µl	TAK	
		Barwiony błękitem bromofenolowym	TAK	
		Prążki : 100, 200, 300, 400, 500, 600, 700, 800, 900, 1000, 1500bp.	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
5.	Chlorek amonu cz.d.a.	NH ₄ Cl	TAK	
		M= 53,49 g/mol	TAK	
		Postać proszku	TAK	
		Opakowania po 500g;	TAK	
		Czystość molekularna: DNazy/RNazy/proteazy – niewykrywalne;	TAK	
		pH (5%; H ₂ O; 20°C) = 4,5-5,5;	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	

6.	Wodorowęglan sodu czysty	M = 84,01 g/mol	TAK	
		Postać proszku	TAK	
		Opakowania 500g;	TAK	
		Rozpuszczalność w 20°C = 100 g/l w wodzie;	TAK	
		Przechowywanie w temp. pokojowej.	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
7.	EDTA x 2H2O cz.d.a.	M= 372,3 g/mol	TAK	
		Rozpuszczalność w temp. 20°C = 100g/l wody	TAK	
		Proszek 250g	TAK	
		Przechowywanie w temp. pokojowej	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
8.	Podchloryn sodu	M = 74.45 g/mol	TAK	
		Roztwór 5%	TAK	
		Opakowanie: 1 L	TAK	
		Przechowywanie w temp. pokojowej	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
9.	Formamid do biologii molekularnej	CH3NO	TAK	
		Forma płynu	TAK	
		Opakowania po 100ml	TAK	
		M= 45,04 g/mol;	TAK	
		Temp. Topnienia = +2°C	TAK	
		Czystość molekularna: DNazy/RNazy/proteazy – niewykrywalne	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
10.	Bufor PBS bez jonów Ca i Mg	Skład: chlorek potasu 0.20 g/l; dwufosforan potasu jednozasadowy 0.20 g/l; chlorek sodu 8.0 g/l; bezwodny fosforan sodu 1.15 g/l	TAK	
		Opakowania po 500 ml	TAK	
		Osmolarność 260-330 mOsm/kg	TAK	
		pH 7,0-7,6	TAK	
		Sterylny	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
11.	Odczynnik do izolacji kwasów nukleinowych, a 500 ml	Odczynnik do izolacji DNA, RNA i białek z tkanek i komórek	TAK	
		1 ml odczynnika umożliwia izolację ze 100 mg tkanki lub 10 ⁷ komórek	TAK	
		Opakowania po 500ml	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
12.	Odczynnik do izolacji kwasów nukleinowych, a 100 ml	Odczynnik do izolacji DNA, RNA i białek z tkanek i komórek	TAK	
		1 ml odczynnika umożliwia izolację ze 100 mg tkanki lub 10 ⁷ komórek	TAK	
		Opakowania po 100ml	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
13.	Bufor TAE	Skład Tris 48.46 g/L (0.4M); EDTA-Na2-salt 3.72 g/l (0.01M); Kwas octowy 12.01 g/l (0.2M)	TAK	
		Płyn 10x stężony	TAK	
		Opakowania po 1000ml	TAK	
		Przeznaczony do elektroforezy kwasów nukleinowych	TAK	
		Czystość molekularna: DNazy/RNazy/proteazy – niewykrywalne	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	

..... dn. r.
Miejscowość / Data

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

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**

Uwaga:

Wymogiem jest, aby wartości podane w kolumnie „odpowiedź wykonawcy” były zgodne ze stanem faktycznym oraz danymi zawartymi w oficjalnym dokumencie przedstawiającym dane techniczne (np. katalog). Zamawiający ma prawo wystąpić do Wykonawców o udzielenie dalszych wyjaśnień niezbędnych dla weryfikacji udzielonych odpowiedzi.

Pakiet 2. Zestawy do diagnostyki BCL-ABL (p210) i dzierżawa systemu

L.P.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1.	Kardridże do oznaczania genów fuzyjny BCR-ABL (p210) do aparatu Gene Expert firmy Biomedica	Możliwość ilościowego wykrywania translokacji chromosomalnej BCR-ABL testem diagnostycznym opartym na PCR (RT-PCR) polegająca na monitorowaniu p210 (b2a2 i b3a2) w limfocytach (PBL) u pacjentów z przewlekłą białaczką szpikową (CML)	TAK	
		Dedykowane do aparatu GeneXpert firmy Biomedica.	TAK	
		Wynik ma być wyrażony jako % BCR-ABL/ABL wg skali międzynarodowej z uwzględnionym correction factor.	TAK	
		Czas trwania badania poniżej 2 godzin.	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
2.	Dzierżawa systemu Gene Expert firmy Biomedica lub równoważny	Aparat Real Time PCR wyposażony w 4 moduły reakcyjne, w tym minimum 2 moduły aktywne z możliwością aktywacji pozostałych.	TAK	
		System zapewniający zintegrowaną izolację DNA, amplifikację i detekcję w jednym procesie bez konieczności przenoszenia próbki.	TAK	
		System dający możliwość bezpośredniego badania próbki klinicznej bez wstępnej ekstrakcji DNA.	TAK	
		System dający możliwość monitorowania przebiegu reakcji.	TAK	
		Pełna automatyzacja z możliwością wykonania pojedynczej próbki.	TAK	
		System z możliwością dostawiania kolejnych prób w dowolnym momencie pracy analizatora.	TAK	
		Zintegrowany system gwarantujący minimalizację ryzyka zakażenia pracowników laboratorium.	TAK	
		Kompletny system zawierający aparat, komputer z oprogramowaniem, czytnik kodów kreskowych.	TAK	
		Zapewnienie merytorycznej konsultacji telefonicznej w przypadku trudności technicznych	TAK	
		Wynik gotowy do interpretacji.	TAK	
		Czas trwania dzierżawy 36 m-cy.	TAK	

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**

Uwaga:

Wymogiem jest, aby wartości podane w kolumnie „odpowieź wykonawcy” były zgodne ze stanem faktycznym oraz danymi zawartymi w oficjalnym dokumencie przedstawiającym dane techniczne (np. katalog). Zamawiający ma prawo wystąpić do Wykonawców o udzielenie dalszych wyjaśnień niezbędnych dla weryfikacji udzielonych odpowiedzi.

Pakiet 3. Zestawy do izolacji DNA do automatu typu Qiacube.

L.p.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1.	Zestawy do izolacji DNA metodą kolumnkową	Zestaw do izolacji DNA ze świeżej lub mrożonej krwi, kożuszka leukocytnego, surowicy, osocza, wymazówek, komórek, płynów ustrojowych człowieka.	TAK	
		Oczyszczanie oparte na selektywnej adsorpcji do złoża krzemionkowego zamkniętego w membranie kolumny chromatograficznej	TAK	
		Procedura nie wymaga ekstrakcji mieszaniną fenolu i chloroformu lub użycia innych rozpuszczalników organicznych, ani precipitacji etanolem	TAK	
		Zestaw zawierający komplet odczynników i probówek potrzebnych do izolacji (kolumny, adaptery, probówki 1,5ml z wieczkiem komplet buforów, proteazę/ proteinazę K), dopuszczalny jako rozcieńczalnik do buforów alkohol etylowy.	TAK	
		Zestaw przystosowany do automatycznej i manualnej procedury.	TAK	
		W zakresie 240-300 izolacji w jednym opakowaniu.	TAK	
		Termin ważności odczynników min. 6 miesięcy	TAK	
		Temperatura przechowywania 18-25°C (temperatura pokojowa).	TAK	
2.	Końcówki do pipetowania w automacie do izolacji DNA/RNA poj. 200 µl	Opakowanie dedykowane do aparatu do automatycznej izolacji typu Qiacube.	TAK	
		Wielkość opakowania - 1024 szt.	TAK	
3.	Końcówki do pipetowania w automacie do izolacji DNA/RNA poj. 1000 µl	Opakowanie dedykowane do aparatu do automatycznej izolacji typu Qiacube.	TAK	
		Wielkość opakowania - 1024 szt.	TAK	
4.	Probówki do QIACube 2 ml	Probówki typu Eppendorf o pojemności 2ml, przezroczyste, okrągłodenne; pasujące do aparatu Qiacube.	TAK	
		Wielkość opakowania - 1000 szt. lub 2 x500 szt.	TAK	
5.	Zestawy do izolacji DNA z białek parafinowych i komórek nowotworowych metodą kolumnkową	Zestaw odczynników do izolacji DNA z tkanek nowotworowych utrwalonych w postaci białek parafinowych (FFPE).	TAK	
		Oczyszczanie oparte na selektywnej adsorpcji do złoża krzemionkowego zamkniętego w membranie kolumny chromatograficznej	TAK	
		Procedura nie wymaga ekstrakcji mieszaniną fenolu i chloroformu lub użycia innych rozpuszczalników organicznych, ani precipitacji etanolem	TAK	
		Zestaw zawierający komplet odczynników i	TAK	

		próbówek potrzebnych do izolacji (kolumnienki, adaptory, próbówki 1,5ml z wieczkiem komplet buforów, proteazę/ proteinazę K), dopuszczalny jako rozcieńczalnik do buforów alkohol etylowy.		
		Zestaw przystosowany do automatycznej i manualnej procedury.	TAK	
		W zakresie 50-100 izolacji w jednym opakowaniu.	TAK	
		Termin ważności odczynników min. 6 miesięcy	TAK	
		Temperatura przechowywania 18-25°C (temperatura pokojowa).	TAK	
		Opakowania dedykowane do aparatu do automatycznie izolacji typu Qiacube posiadające autoryzację odczynników.	TAK	

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**

Uwaga:

Wymogiem jest, aby wartości podane w kolumnie „odpowieź wykonawcy” były zgodne ze stanem faktycznym oraz danymi zawartymi w oficjalnym dokumencie przedstawiającym dane techniczne (np. katalog). Zamawiający ma prawo wystąpić do Wykonawców o udzielenie dalszych wyjaśnień niezbędnych dla weryfikacji udzielonych odpowiedzi.

Pakiet 4. Zestawy do typowania HLA metodą molekularną SSP – low resolution

L.p.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1.	Zestawy do typowania HLA locus A, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus A metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 32	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
2.	Zestawy do typowania HLA locus A, małe opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus A metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 32	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	

L.p.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
		Wielkość opakowania 10-15 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
3.	Zestawy do typowania HLA locus A, duże opakowanie – do screening'u	Zestaw do typowania HLA locus A metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba probówek reakcyjnych w zestawie - 24	TAK	
		Zestaw zawierający: probówki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania probówek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
4.	Zestawy do typowania HLA locus A, małe opakowanie – do screening'u	Zestaw do typowania HLA locus A metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba probówek reakcyjnych w zestawie - 24	TAK	
		Zestaw zawierający: probówki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania probówek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 10-15 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
5.	Zestawy do typowania HLA locus B, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus B metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba probówek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 64	TAK	
		Zestaw zawierający: probówki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania probówek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	

L.p.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymagań przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C		
6.	Zestawy do typowania HLA locus B, małe opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus B metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba probówek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 64	TAK	
		Zestaw zawierający: probówki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania probówek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 10-15 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C		
7.	Zestawy do typowania HLA locus B, duże opakowanie – do screening'u	Zestaw do typowania HLA locus B metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba probówek reakcyjnych w zestawie - 48	TAK	
		Zestaw zawierający: probówki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania probówek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
8.	Zestawy do typowania HLA locus B, małe opakowanie – do screening'u	Zestaw do typowania HLA locus B metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba probówek reakcyjnych w zestawie - 48	TAK	
		Zestaw zawierający: probówki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania	TAK	

L.p.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
		próbówek PCR		
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/μl	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/μl - 30 ug/μl	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 10-15 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
9.	Zestawy do typowania HLA locus C, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus C metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 32	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/μl	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/μl - 30 ug/μl	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 20 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
10.	Zestawy do typowania HLA locus C, małe opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus C metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 32	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/μl	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/μl - 30 ug/μl	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 10-15 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	

11.	Zestawy do typowania HLA locus C, duże opakowanie – do screening'u	Zestaw do typowania HLA locus C metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie - 24	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 20 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
12.	Zestawy do typowania HLA locus C, małe opakowanie – do screening'u	Zestaw do typowania HLA locus C metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie - 24	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 10-15 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
13.	Zestawy do typowania HLA locus DR, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus DR metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 32	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	

14.	Zestawy do typowania HLA locus DR, małe opakowanie	Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
		Zestaw do typowania HLA locus DR metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 32	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 10-15 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
15.	Zestawy do typowania HLA locus DR, duże opakowanie – do screening'u	Zestaw do typowania HLA locus DR metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie - 24	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
		Zestaw do typowania HLA locus A metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie - 24	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
16.	Zestawy do typowania HLA locus DR, małe opakowanie – do screening'u	Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	

		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 10-15 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
17.	Zestawy do typowania HLA locus DQ, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus DQ metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 16	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
18.	Zestawy do typowania HLA locus DQ, małe opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus DQ metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 16	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 10-15 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
19.	Zestawy do typowania HLA loci ABDR, bez polimerazy Taq	Zestaw do typowania HLA loci ABDR metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 96	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	

		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 20 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
20.	Zestawy do typowania HLA loci ABDR, z polimerazą Taq	Zestaw do typowania HLA loci ABDR metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 96	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw z polimerazą Taq	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 5-6 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
21.	Zestawy do typowania HLA loci ABC, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA loci ABC metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 96	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 20 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
22.	Zestawy do typowania HLA loci ABC, małe opakowanie	Zestaw do typowania HLA loci ABC metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 96	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	

		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/μl	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/μl - 30 ug/μl	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 5-6 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
23.	Zestawy do typowania HLA loci DRDQ, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA loci DRDQ metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 46	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/μl	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/μl - 30 ug/μl	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
24.	Zestawy do typowania HLA loci DRDQ, małe opakowanie	Zestaw do typowania HLA loci DRDQ metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 46	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/μl	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/μl - 30 ug/μl	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 10-15 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
25.	Zestawy do typowania HLA loci ABDRDQ	Zestaw do typowania HLA loci ABDRDQ metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 96	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami	TAK	

		pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania probówek PCR		
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/μl	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/μl - 30 ug/μl	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 20 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
26.	Zestawy do typowania HLA loci DQA DQB DR, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus DQADQBDR metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba probówek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 46	TAK	
		Zestaw zawierający: probówki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania probówek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/μl	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/μl - 30 ug/μl	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 20 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
27.	Zestawy do typowania HLA loci DQA DQB DR, małe opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus DQADQBDR metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba probówek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 46	TAK	
		Zestaw zawierający: probówki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania probówek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/μl	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/μl - 30 ug/μl	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania 5-6 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	

28.	Wieczka do probówek PCR 0,2 ml	wieczka dedykowane do probówek w zestawach wymienionych w niniejszym pakiecie	TAK	
		wieczka w stripach po 8	TAK	
		Wielkość opakowania 1 paczka po 120 stripów	TAK	

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**

Uwaga:

Wymogiem jest, aby wartości podane w kolumnie „odpowiedź wykonawcy” były zgodne ze stanem faktycznym oraz danymi zawartymi w oficjalnym dokumencie przedstawiającym dane techniczne (np. katalog). Zamawiający ma prawo wystąpić do Wykonawców o udzielenie dalszych wyjaśnień niezbędnych dla weryfikacji udzielonych odpowiedzi.

Pakiet 5. Odczynniki do licznika komórek Vi-Cell XR firmy Beckman Coulter.

L.p.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1.	Materiał kontrolny stężenia komórek	Pojemność: 20 ml	TAK	
		Odczynnik równoważny z VI-CELL Concentration CTRL firmy Beckman Coulter.	TAK	
		Odczynnik do aparatu Vi-Cell XR.	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
2.	Materiał kontrolny ostrości obrazu	Pojemność: 15 ml	TAK	
		Odczynnik równoważny z VI-CELL Focus Control firmy Beckman Coulter.	TAK	
		Odczynnik do aparatu Vi-Cell XR.	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
3.	Zestaw odczynników z kubeczkami reakcyjnymi	Zestaw na 120 testów.	TAK	
		Odczynnik równoważny z VI-CELL Single Pack firmy Beckman Coulter.	TAK	
		Odczynnik do aparatu Vi-Cell XR.	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
4.	Odczynnik lizujący do krwi bez przemysławiania próbek	Zestaw na 200 oznaczeń.	TAK	
		Odczynnik równoważny z OptiLyse C200 tests CE firmy Beckman Coulter.	TAK	
		Odczynnik do aparatu Vi-Cell XR.	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**

Uwaga:

Wymogiem jest, aby wartości podane w kolumnie „odpowiedź wykonawcy” były zgodne ze stanem faktycznym oraz danymi zawartymi w oficjalnym dokumencie przedstawiającym dane techniczne (np. katalog). Zamawiający ma prawo wystąpić do Wykonawców o udzielenie dalszych wyjaśnień niezbędnych dla weryfikacji udzielonych odpowiedzi.

Pakiet 6. Zestawy odczynników do oznaczania HLA metodą SSO przy użyciu automatu i jego dzierżawa.

L.p.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1.	Dzierżawa systemu HISTO SPOT	Sprzęt (automat MR.SPOT ze skanerem i kamerą oraz komputer) pozwalający na przeprowadzenie automatycznej hybrydyzacji, detekcji, rejestracji, archiwizacji oraz komputerowej analizy wyników przy użyciu wymienionych w pakiecie zestawów.	TAK	
		Oznaczenie metodą SSO.	TAK	
		Pełna automatyzacja fazy post-PCR, od umieszczenia płytki z amplikonami w automacie po wykonanie zdjęć i ich archiwizację.	TAK	
		Program do analizy na bieżąco uaktualniany.	TAK	
		Gwarancja techniczna przez czas trwania umowy.	TAK	
		Serwis w czasie max. 24 godzin od zgłoszenia awarii.	TAK	
2.	Zestaw reagentów do automatu MR. SPOT na 96 oznaczeń	Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do hybrydyzacji i detekcji.	TAK	
		Odczynniki w różnych kolorach w opakowaniach z kodem paskowym.	TAK	
		Odczynniki gotowe do użycia.	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Zestaw kompatybilny z zestawami do typowania wymienionymi w pakiecie.	TAK	
		Zestaw przeznaczony do automatu do hybrydyzacji wymienionego w pakiecie.	TAK	
3.	Zestaw do typowania HLA-A, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	Specyficzne oligonukleotydy dla locus A umieszczone jako oddzielne spoty w chipie na dnie celki reakcyjnej.	TAK	
		Jeden test jedna celka reakcyjna	TAK	
		Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do amplifikacji.	TAK	
		Zestaw powinien posiadać możliwość kontroli prawidłowości wykonanego oznaczenia czyli pozytywną i negatywną kontrolę hybrydyzacji	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Wyniki powinny spełniać kryteria EFI (Europejskiej Federacji Immunogenetyki), WMDA (World Marrow Donor Association) i NMDP (National Marrow Donor Program)	TAK	
		Ujednolicony program PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	

4.	Zestaw do typowania HLA-B, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	Specyficzne oligonukleotydy dla locus B umieszczone jako oddzielne spoty w chipie na dnie celki reakcyjnej.	TAK	
		Jeden test jedna celka reakcyjna	TAK	
		Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do amplifikacji.	TAK	
		Zestaw powinien posiadać możliwość kontroli prawidłowości wykonanego oznaczenia czyli pozytywną i negatywną kontrolę hybrydyzacji	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Wyniki powinny spełniać kryteria EFI (Europejskiej Federacji Immunogenetyki), WMDA (World Marrow Donor Assosiation) i NMDP (National Marrow Donor Program)	TAK	
		Ujednolicony program PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
5.	Zestaw do typowania HLA-C, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	Specyficzne oligonukleotydy dla locus C umieszczone jako oddzielne spoty w chipie na dnie celki reakcyjnej.	TAK	
		Jeden test jedna celka reakcyjna	TAK	
		Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do amplifikacji.	TAK	
		Zestaw powinien posiadać możliwość kontroli prawidłowości wykonanego oznaczenia czyli pozytywną i negatywną kontrolę hybrydyzacji	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Wyniki powinny spełniać kryteria EFI (Europejskiej Federacji Immunogenetyki), WMDA (World Marrow Donor Assosiation) i NMDP (National Marrow Donor Program)	TAK	
		Ujednolicony program PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
6.	Zestaw do typowania HLA-DRB1, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	Specyficzne oligonukleotydy dla locus DRB1 umieszczone jako oddzielne spoty w chipie na dnie celki reakcyjnej.	TAK	
		Jeden test jedna celka reakcyjna	TAK	
		Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do amplifikacji.	TAK	
		Zestaw powinien posiadać możliwość kontroli prawidłowości wykonanego oznaczenia czyli pozytywną i negatywną kontrolę hybrydyzacji	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Wyniki powinny spełniać kryteria EFI (Europejskiej Federacji Immunogenetyki), WMDA (World Marrow Donor Assosiation) i NMDP (National Marrow Donor Program)	TAK	
		Ujednolicony program PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
7.	Zestaw do typowania HLA-DQB1, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	Specyficzne oligonukleotydy dla locus DQB1 umieszczone jako oddzielne spoty w chipie na dnie celki reakcyjnej.	TAK	
		Jeden test jedna celka reakcyjna	TAK	
		Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do amplifikacji.	TAK	
		Zestaw powinien posiadać możliwość kontroli prawidłowości wykonanego oznaczenia czyli pozytywną i negatywną kontrolę hybrydyzacji	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Wyniki powinny spełniać kryteria EFI (Europejskiej Federacji Immunogenetyki), WMDA (World Marrow Donor Assosiation) i NMDP (National Marrow Donor Program)	TAK	
		Ujednolicony program PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	

8.	Zestaw do typowania HLA-DPB1, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	Specyficzne oligonukleotydy dla locus DPB1 umieszczone jako oddzielne spoty w chipie na dnie celki reakcyjnej.	TAK	
		Jeden test jedna celka reakcyjna	TAK	
		Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do amplifikacji.	TAK	
		Zestaw powinien posiadać możliwość kontroli prawidłowości wykonanego oznaczenia czyli pozytywną i negatywną kontrolę hybrydyzacji	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Wyniki powinny spełniać kryteria EFI (Europejskiej Federacji Immunogenetyki), WMDA (World Marrow Donor Association) i NMDP (National Marrow Donor Program)	TAK	
		Ujednolicony program PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
9.	Histo Spot PCR Plates, 25 szt.	Płytki do reakcji PCR 96, pojemność 0,2 ml.	TAK	
		Płytki dedykowane do systemu HISTO SPOT.	TAK	
10.	Histo Spot Pipette Tips 1000µl, 960 szt.	Zestawy końcówek do pipetowania dedykowane do systemu HISTO SPOT.	TAK	
11.	Histo Spot Pipette Tips 200µl, 960 szt.	Zestawy końcówek do pipetowania dedykowane do systemu HISTO SPOT.	TAK	

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

(pieczęć firmowa Wykonawcy)

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na **dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki** 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 postępowania 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 221 000 EURO
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia:	Dostawa odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):	33/ZP/18
Część II: Informacje dotyczące wykonawcy A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY	
Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	(...)

<p>Jeżeli tak: <u>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.</u> a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy: b) <i>Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</i> 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: <u>Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.</u> 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? <i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>a) (....)</p> <p><i>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</i></p> <p>c) (....)</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i></p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p>
<p>Części</p>	<p>Odpowiedź:</p>

W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	(....)
B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY	
<i>Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:</i>	<i>Odpowiedź:</i>
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	
<i>Zależność od innych podmiotów:</i>	<i>Odpowiedź:</i>
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?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA	
<i>Podwykonawstwo:</i>	<i>Odpowiedź:</i>
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> 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	
Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	<i>Odpowiedź:</i>
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?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli <i>odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i>

<p>Jeżeli tak, proszę podać:</p> <p>a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;</p> <p>b) wskazać, kto został skazany [];</p> <p>c) w zakresie, w jakim zostało to ustalone w wyroku:</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): []</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.</p> <p><i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i></p> <p><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. <u>Nie ma możliwości udostępnienia danych osobom trzecim, w tym zamawiającym.</u></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>

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

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

**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 ?	[] Tak [] Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? [] Tak [] Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki:

<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?</p> <p>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 samooczyszczenia? [] Tak [] Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że:</p> <p>a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;</p> <p>b) nie zataił tych informacji;</p> <p>c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz</p> <p>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>
<p align="center">D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO</p>	
<p>Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?</p> <p><i>Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i></p>	<p>[] Tak [] Nie</p> <p><i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i></p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p>[] Tak [] Nie</p> <p>[.....]</p>

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

<i>Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji</i>	<i>Odpowiedź</i>
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	[] Tak [] Nie
A: KOMPETENCJE	
<i>Kompetencje</i>	<i>Odpowiedź</i>
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>	[...] <i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i>
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 <i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i>
B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA	
<i>Sytuacja ekonomiczna i finansowa</i>	<i>Odpowiedź:</i>
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>	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta <i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i>
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>	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta <i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i>

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:	[.....]								
4) W odniesieniu do wskaźników 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>	(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y – oraz wartość): [.....] <i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i>								
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>	[.....] [...] waluta <i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i>								
6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że <i>Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</i>	[.....] <i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i>								
C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA									
Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
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>	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] <i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i>								
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:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <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						

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:	[.....] [.....]
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości , a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	[.....]
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[.....]
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 Czy wykonawca zezwoli 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 ? * 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.	[] Tak [] Nie
6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	a) [.....] b) [.....]
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego :	[.....]
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....]
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby	[.....]

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

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania	Odpowiedź:
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>	[] Tak [] Nie [.....] [.....] <i>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</i>
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 zostać przedstawione:	[] Tak [] Nie [.....] [.....]

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]
Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów Wykonawca oświadcza, że:	
Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
<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 proszę wskazać dla każdego z nich, czy wymagane dokumenty:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[.....]</p> <p>[] Tak [] Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....]</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] uzyskać(-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 urzędu 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)**

(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** 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)

**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 (wskazanym w informacji z otwarcia ofert), które prowadzą do zakłócenia konkurencji w przedmiotowym postępowaniu.

(pieczęć firmowa Wykonawcy)

O Ś W I A D C Z E N I E

dotyczy Pakiet : _____

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na dostawę **odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki** 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 2017 r. poz. 211) 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.

..... dn. 2018r.

Miejscowość / Data

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

UMOWA NR 33/ZP/18/.....
z dnia

zawarta przez:

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

wpisane 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

reprezentowane przez

zwane 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 2017 r. poz. 1579 tekst jednolity) **na dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi** obowiązująca od dnia do dnia

§ 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 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 **miesiący** od dnia obowiązywania umowy, w postaci częściowych dostaw zgodnie z potrzebami Zamawiającego – dotyczy Pakiet
2. Osobą upoważnioną ze strony Zamawiającego do składania pisemnych zamówień i odbioru przedmiotu zamówienia jest w zakresie pakietu – Aleksandra Kaczmarek – Kierownik Pracowni

40

Immunologii Klinicznej , Transplantacyjnej i Genetyki tel. 42 689-52-80 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 – dotyczy Pakiet _____
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 Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii 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. 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: 33/ZP/18) 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), w zakresie którego dotyczy.
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 mogące 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 doręczenia 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 _____ 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 brutto niezrealizowanej części umowy;
 - 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 przedmiotu zamówienia, którego dotyczy naruszenie (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

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen towaru będącego przedmiotem umowy na zasadach określonych w art. 142 ust. 5 i 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 stanowiły 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 przesunięcie 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 inną 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 żadnych 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 polegających 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

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,

- c. w razie dwukrotnej odmowy realizacji dostawy przez Wykonawcę.
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 Szpital (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.
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 – Umowa dzierżawy (dotyczy Pakiet 2 i 6)

Załącznik nr 3 - kopia dokumentu nadania podmiotowi numeru NIP

Załącznik nr 4 - kopia dokumentu nadania podmiotowi numeru REGON

.....
Wykonawca

.....
Zamawiający

**Wzór UMOWA DZIERŻAWY nr 33/ZP/18/.....
do umowy dostawy 33/ZP/18/.....**

Umowa z dnia roku zawarta w Łodzi, pomiędzy:

Wojewódzkim Wielospecjalistycznym Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi, ul. Pabianicka 62, wpisanym do Rejestru Stowarzyszeń, Innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji i Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Łodzi – Śródmieścia w Łodzi, XX Wydział Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000004955, (REGON 000295403, NIP 729-23-45-599), **zwanym dalej „Dzierżawcą”,** reprezentowanym przez:

a

.....
..... **zwaną**
dalej "Wydzierżawiającym", reprezentowaną przez:

.....
Na podstawie

Strony zawarły umowę o następującej treści:

§ 1

1. W związku z zakupem odczynników, które dedykowane są do aparatu:..... (co oznacza, że mogą współpracować wyłącznie z tym aparatem) Wydierżawiający oddaje Dzierżawcy w dzierżawę sprzęt będący jego własnością, określony w załączniku nr 3 do niniejszej umowy, stanowiącym jej integralną część.
2. Wydierżawiający oświadcza, że wydierżawiony sprzęt będzie wolny od wad fizycznych i prawnych, wyprodukowany nie wcześniej niż 2010r.
3. Wydierżawiony sprzęt będzie wykorzystywany przez Dzierżawcę zgodnie z jego przeznaczeniem oraz zgodnie z instrukcją obsługi .
4. Wydierżawiający oświadcza, że dostarczony Dzierżawcy, w ramach niniejszej umowy aparat będzie przez cały okres obowiązywania umowy spełniał 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: 33/ZP/18).
5. Wydierżawiający przekaze Dzierżawcy aparat z dniem podpisania protokołu przekazania, nie później niż w terminie 14 dni od dnia podpisania umowy.
6. Wydanie oraz zwrot przedmiotu umowy o którym mowa w pkt. 1 nastąpi każdorazowo na podstawie protokołu zdawczo - odbiorczego podpisanego przez strony niniejszej umowy- wzór protokołu stanowi zał. nr 1 do niniejszej umowy.

§ 2

1. Wydierżawiający gwarantuje, że oddawany w dzierżawę sprzęt jest w pełni sprawny, bezpieczny do stosowania w medycynie, gwarantuje również, że będzie utrzymywać sprzęt w tym stanie przez cały okres obowiązywania umowy.
2. Dzierżawca zobowiązuje się wykorzystywać sprzęt wyłącznie w celu świadczenia usług medycznych.
3. Dzierżawca nie może poddzierżawiać ani oddawać przedmiotu dzierżawy osobie trzeciej do bezpłatnego używania bez pisemnej zgody Wydierżawiającego z zastrzeżeniem pkt. 7.
4. Postanowienie nie dotyczy oddania do bezpłatnego używania sprzętu, o którym mowa w § 1 pkt. 1 na rzecz pracowników obsługi pozostających z Dzierżawcą w stałych stosunkach prawnych.
5. Zmiana sposobu korzystania z dzierżawionego sprzętu wymaga pisemnej zgody Wydierżawiającego.

6. Dzierżawca zobowiązuje się do niedokonywania bez pisemnej zgody Wydierżawiającego żadnych zmian w dzierżawionym sprzęcie.
7. Po zakończeniu okresu dzierżawy Wydierżawiający przedmiot dzierżawy w stanie technicznym nie pogorszonym ponad normalne zużycie eksploatacyjne na własność Dzierżawcy (dotyczy Pakiet 6).
8. Wszelkie informacje, uzyskane przez Wydierżawiającego w związku z realizacją niniejszej umowy, Wydierżawiający powinien traktować jako poufne. Wydierżawiający zobowiązany jest do zachowania poufności informacji w trakcie obowiązywania umowy oraz po jej zakończeniu.
9. Wydierżawiający oświadcza, że urządzenie będące przedmiotem niniejszej umowy nie przetwarza danych osobowych.
10. W sytuacji, w której naruszenie poufności informacji lub Polityki Bezpieczeństwa Informacji spowoduje szkodę po stronie Dzierżawcy, Wydierżawiający zobowiązany jest do jej naprawienia na zasadach ogólnych.

§ 3

1. Dzierżawca zapłaci Wydierżawiającemu miesięczny czynsz za dzierżawę sprzętu będącego przedmiotem niniejszej umowy w kwocie zł. netto + VAT 23%, tj. zł brutto (słownie zł:) - płatne przez miesięcy (tj. okres trwania umowy).
2. Czynsz za dzierżawę obejmuje:
 - a) opłatę za udostępnienie sprzętu wymienionego w §1pkt.1
 - b) gwarancję wraz z przeglądami serwisowymi zgodnie z wymaganiami producenta w okresie gwarancji (diagnostyka, naprawy, części zamienne, przeglądy techniczne dzierżawionego sprzętu).
3. Za opóźnienia w zapłacie czynszu Wydierżawiający naliczać będzie odsetki ustawowe.
4. Całkowita wartość umowy dzierżawy wynosinetto zł,brutto zł.
5. Czynsz płatny będzie przelewem na rachunek bankowy wskazany w treści faktury VAT wystawionej przez Wydierżawiającego w terminie 60 dni od daty otrzymania faktury przez Dzierżawcę.
6. Za dzień dokonania zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku Dzierżawcy należnością z tytułu umowy.
7. Jeżeli faktura dostarczona Dzierżawcy przez Wydierżawiającego zawierać będzie jakiegokolwiek błędów pod względem rachunkowym, opisowym lub w zakresie podanych w niej danych, zostanie niezwłocznie przez Wydierżawiającego skorygowana, natomiast termin płatności dla dostawy/usługi, której ta faktura dotyczy, będzie biegł na nowo od daty doręczenia Dzierżawcy faktury skorygowanej. Korekta i dostarczenie faktur VAT korygujących powinna nastąpić w terminie 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia błędów przez Dzierżawcę.
8. W razie podwyższenia stawki podatku VAT w czasie trwania umowy kwota czynszu brutto pozostaje bez zmian, natomiast kwota czynszu netto ulega odpowiedniemu obniżeniu.
9. W razie obniżenia stawki VAT w czasie trwania umowy kwota czynszu netto pozostaje bez zmian natomiast kwota czynszu brutto ulega obniżeniu.
10. W czasie trwania umowy dopuszczana jest obniżka czynszu w każdym czasie – za zgodą obu stron wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 4

Dzierżawca ponosi odpowiedzialność za sprzęt w zakresie spowodowania uszkodzeń, wynikających z obsługi niezgodnej z instrukcją obsługi (odpowiedzialność określona w § 5 ust.3).

§ 5

1. W czasie trwania dzierżawy Dzierżawca zobowiązuje się do:
 - a/ utrzymania w sprawności technicznej dzierżawionego sprzętu,
 - b/ przeprowadzania bieżącej konserwacji i dokonywania niezbędnych napraw dzierżawionego sprzętu,
 - c/ reakcji na zgłoszone przez Dzierżawcę usterki, awarie, problemy w eksploatacji sprzętu w ciągu 1 dnia roboczego od czasu dokonania zgłoszenia (fax....., mail.....)
 - d/ usunięcie zgłoszonych usterek, awarii lub problemów w eksploatacji w terminie uzgodnionym z Dzierżawcą, nie dłuższym niż 7 dni (a jeśli naprawa lub usunięcie awarii miałyby trwać dłużej Wydierżawiający zobowiązany jest do zapewnienia sprzętu zastępczego).
2. Wydierżawiający udziela gwarancji na przedmiot dzierżawy. Gwarancja ta rozumiana jest jako zobowiązanie Wydierżawiającego do świadczenia usług serwisowych (diagnostyka, naprawy i zalecane

przeglądy techniczne) w celu utrzymania wydzierżawionego sprzętu we właściwym stanie technicznym w ramach zaoferowanych kosztów dzierżawy.

3. W przypadku uszkodzeń lub jakichkolwiek innych szkód powstałych przez działanie niezgodne z instrukcją obsługi lub przez stosowanie niewłaściwych materiałów eksploatacyjnych, Dzierżawca zwróci Wydzierżawiającemu koszty napraw.

§ 6

1. Za przekroczenie czasu reakcji na zgłoszone usterki, awarie lub problemy w eksploatacji (§5 lit. c) – Wydzierżawiający zapłaci Dzierżawcy 200 zł za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
2. Za przekroczenie terminu usunięcia usterek lub awarii (§5 lit. d) – Wydzierżawiający zapłaci Dzierżawcy 200 zł, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
3. Za niedostarczenie sprzętu zastępczego (§5 lit. d) – Wydzierżawiający zapłaci Dzierżawcy 200 zł, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
4. Dzierżawca ma prawo dochodzić odszkodowania uzupełniającego, jeżeli wysokość kar umownych nie pokrywa wysokości poniesionej przez Dzierżawcę szkody.
5. Dzierżawca ma prawo potrącenia wymaganych należności z tytułu kar umownych z wzajemnych wierzytelności Wydzierżawiającego, wynikających z wystawionych przez niego faktur.

§ 7

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony i obowiązuje miesięcy od dnia r.
2. Po zakończeniu dzierżawy Dzierżawca jest zobowiązany zwrócić przedmiot dzierżawy w stanie technicznym nie pogorszonym ponad naturalne zużycie eksploatacyjne.
3. Przeniesienie praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy wymaga pisemnej zgody Dzierżawcy pod rygorem nieważności.
4. Nadzór nad realizacją umowy będzie sprawować:
 - ze strony Dzierżawcy Kierownik Działu Aparatury Medycznej mgr inż. Zofia Wójcik tel. 42 689 53 94, e-mail: zofia.wojcik@kopernik.lodz.pl, Aleksandra Kaczmarek – Kierownik Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki, tel. 42 689 52 80, pracownia_hla@kopernik.lodz.pl
 - ze strony Wydzierżawiającego

§ 8

1. Wydzierżawiający realizujący dzierżawę na rzecz Dzierżawcy 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. Wydzierżawiający 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 Dzierżawcy (ze szczególnym uwzględnieniem awarii odnoszących się do ochrony środowiska i BHP).
3. Strony zawierają Porozumienie do umowy stanowiący zał. nr 2 do umowy w sprawie współpracy z Wydzierżawiającym, którego pracownicy wykonują prace na terenie Dzierżawcy, dotyczący spełnienia wymagań oraz zapewnienia bezpieczeństwa i higieny pracy oraz ustanowienia koordynatora ds. BHP.
4. Porozumienie stanowi integralną część umowy w sprawie o współpracy z Wydzierżawiającym. Porozumienie zostaje sporządzone w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla Wydzierżawiającego, Dzierżawcy i (kopia) dla Koordynatora ds. BHP.

§ 9

1. Cesja wierzytelności wymaga uprzedniej pisemnej zgody Dzierżawcy pod rygorem nieważności a nadto dla czynności wskazanych w art.54 ust.5 Ustawy o działalności leczniczej wymagana jest zgoda podmiotu tworzącego pod rygorem nieważności.
2. Wykonawca oświadcza, że jest mu znany stan majątkowy Dzierżawcy w rozumieniu dyspozycji z art.490 §2 ustawy k.c.
3. W ramach nadzoru nad Wydzierżawiającym Dzierżawca zastrzega sobie możliwość wykonania auditu w zakresie realizacji przedmiotu umowy.
4. Strony zobowiązują się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji powziętych w związku z realizacją niniejszej umowy.

§ 10

Strony mają obowiązek informować siebie nawzajem o zmianach organizacyjno – prawnych zaistniałych w okresie związania umową wraz z przekazaniem kompletu dokumentów wskazujących następcę prawnego.

§ 11

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają, pod rygorem nieważności formy pisemnej.
2. W sprawach nieuregulowanych umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego i ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Spory oraz roszczenia mogące wyniknąć w związku z realizacją niniejszej umowy rozstrzygać będzie sąd właściwy dla miejsca siedziby Dzierżawcy.

§ 12

Umowę niniejszą sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwa egzemplarze dla Dzierżawcy.

WYDZIERŻAWIAJĄCY

DZIERŻAWCA

Załączniki:

1. Załącznik nr 1 do Umowy Dzierżawy - Wzór protokołu zdawczo-odbiorczego.
2. Załącznik nr 2 do Umowy Dzierżawy - Porozumienie BHP
3. Załącznik nr 3 do Umowy Dzierżawy – Wykaz dzierżawionego sprzętu

PROTOKÓŁ ZDAWCZO – ODBIORCZY

Sporządzony dnia r.

Dot. Umowy Dzierżawy nr zawartej w dniu r.

Przedmiot dzierżawy:

Lp.	Nazwa	Symbol / Numer fabr.	Ilość (szt.)	Komórka organizacyjna
1			
2			

Okres dzierżawy: miesięcy od dnia r.

Protokół sporządzono w dwóch jednakowych egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Potwierdzam / ~~nie potwierdzam~~ dostawę / ~~odbior~~ w/w urządzenia/ń.

Stan techniczny: urządzenie/a sprawne technicznie, kompletne, gotowe do eksploatacji, bezpieczne w użyciu.

WYDZIERŻAWIAJĄCY

DZIERŻAWCA

POROZUMIENIE
z dnia

w sprawie współpracy z wykonawcą, którego pracownicy wykonują prace na terenie Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi dotyczące spełnienia wymagań, zapewnienia bezpieczeństwa i higieny pracy oraz ustanowieniu Koordynatora ds. BHP.

Na podstawie przepisów art. 208 Kodeksu pracy zawiera się porozumienie o współpracy pomiędzy następującymi pracodawcami:

Wojewódzkim Wielospecjalistycznym Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika, 93-513 Łódź ul. Pabianicka 62, NIP 729-23-45-599, REGON 000295403, zwanym dalej **Dzierżawcą**,

a firmą:

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

oraz jej podwykonawcami, zwaną dalej **Wydzierżawiającym**.

§1

Ilekoć w porozumieniu jest mowa o pracodawcy rozumie się przez to Dzierżawcę oraz Wydzierżawiającego. Ilekoć w porozumieniu jest mowa o pracownikach Wydzierżawiającego, rozumie się przez to pracowników zatrudnionych przez Wydzierżawiającego bez względu na rodzaj zatrudnienia oraz jego podwykonawców (jeśli umowa z Dzierżawcą to przewiduje).

§2

Pracodawcy stwierdzają zgodnie, że ich pracownicy wykonują jednocześnie pracę w tym samym miejscu, tj. na terenie Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi (w skrócie WWCOiT), zwanym dalej miejscem pracy.

§3

Pracodawcy zobowiązują się współpracować ze sobą w zakresie oraz w celu zapewnienia pracującym w tym samym miejscu pracownikom bezpiecznej i higienicznej pracy, a także bezpieczeństwa pacjentów.

§4

Pracodawcy ustalają Koordynatora ds. BHP w osobie Pani Sylwii Piotrowskiej, która sprawować będzie nadzór nad przestrzeganiem przepisów i zasad BHP przez wszystkich zatrudnionych w wymienionym w §2 miejscu pracy.

§5

Do obowiązków Koordynatora należy:

- a) nadzór w zakresie bezpieczeństwa i higieny pracy pracowników firm zewnętrznych wykonujących prace na terenie WWCOiT,
- b) okresowe (nie rzadziej niż raz na 6 miesięcy lecz minimum 1x w ciągu trwania umowy) i doraźne (wynikające z nagłych zdarzeń/ zgłoszeń) kontrolowanie stanu bezpieczeństwa i higieny pracy oraz

przestrzegania przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy jak i zasad obowiązujących w tym zakresie w każdym miejscu wykonywania pracy wraz z protokolowaniem prowadzonych kontroli (wzór stosowanego protokołu stanowi załącznik nr 1 do porozumienia zawieranego z podmiotami, których pracownicy świadczyć będą pracę na terenie WWCOiT),

- c) kontrolowanie aktualności zaświadczeń lekarskich wydawanych w ramach profilaktycznej opieki zdrowotnej o braku przeciwwskazań do wykonywania pracy na danym stanowisku,
- d) kontrolowania dokumentacji BHP pracodawców i pracowników, o których mowa w §1 w szczególności aktualności przeprowadzonych szkoleń BHP oraz stanu zapoznania ww. pracowników z Kartami Ocen Ryzyka Zawodowego zgodnych z ich zatrudnieniem,
- e) informowanie pracowników firm zewnętrznych o zagrożeniach występujących w Szpitalu oraz obowiązujących ich procedurach i instrukcjach,
- f) ścisła współpraca z inspektorami ds. bezpieczeństwa i higieny pracy firm zewnętrznych wykonujących pracę na terenie WWCOiT.

§6

Koordinator ds. BHP ma prawo do:

- a) przeglądu stanu bezpieczeństwa i higieny pracy na stanowiskach pracy pracowników Wydzierżawiającego,
- b) informowania pracodawców o zauważonych zagrożeniach wypadkowych oraz uchybieniach w zakresie BHP na stanowiskach pracy pracowników Wydzierżawiającego,
- c) niezwłocznego wstrzymania pracy maszyny lub urządzenia na stanowiskach pracy pracowników Wydzierżawiającego w razie wystąpienia bezpośredniego zagrożenia życia lub zdrowia pracownika lub innej osoby,
- d) niezwłocznego odsunięcia od pracy pracownika Wydzierżawiającego, który swoim zachowaniem lub sposobem wykonywania pracy stwarza zagrożenie dla życia lub zdrowia własnego lub innych osób,
- e) niezwłocznego odsunięcia od pracy pracowników Wydzierżawiającego, którzy nie posiadają aktualnych profilaktycznych badań lekarskich dopuszczających do wykonywania pracy na danym stanowisku.

§7

1. Wyznaczenie Koordynatora ds. BHP nie zwalnia Wydzierżawiającego z obowiązku zapewnienia pracownikom bezpieczeństwa i higieny pracy w ramach działań jego organizacji.
2. Każdy z pracodawców odpowiada odrębnie za stosowanie przepisów BHP oraz podległych pracowników.

§8

1. W razie wypadku przy pracy pracownika Wydzierżawiającego, ustalenia okoliczności i przyczyn wypadku dokona zespół powypadkowy powołany przez Pracodawcę poszkodowanego pracownika.
2. Ustalenie przyczyn i okoliczności wypadku, mającego miejsce na terenie WWCOiT odbywać się będzie z udziałem Koordynatora ds. BHP.

§9

Pracownicy Wydzierżawiającego wykonujący pracę na terenie WWCOiT powinni:

- a) posiadać aktualne profilaktyczne badania lekarskie,
- b) posiadać udokumentowane odbycie u pracodawcy szkolenia wstępnego, okresowego oraz instruktażu stanowiskowego zgodnie z wykonywanym zawodem,
- c) znać właściwości substancji niebezpiecznych, jeżeli takimi posługują się wykonując pracę i umieć stosować je w sposób bezpieczny,
- d) znać i przestrzegać instrukcji obsługi wykorzystywanych maszyn i urządzeń,
- e) znać i przestrzegać obowiązujące w Szpitalu procedury, instrukcje i schematy, które bezpośrednio wiążą się z wykonywaną przez nich pracą,
- f) umieć identyfikować czynniki szkodliwe i uciążliwe na swoich stanowiskach pracy i ograniczać ich oddziaływanie na otoczenie,

- g) znać zagrożenia występujące na terenie WWCOiT,
- h) posiadać stosowne kwalifikacje zawodowe do wykonywania określonych prac,
- i) posiadać środki indywidualnej ochrony, odzież i obuwie robocze.

§10

Wydzierżawiający oświadcza, że pracownicy wykonujący pracę na terenie WWCOiT spełniają wymagania wymienione w §9.

§11

Obowiązkiem Dzierżawcy jest poinformowanie o osobach wyznaczonych do udzielenia pierwszej pomocy i wykonywania działań w zakresie zwalczania pożarów i ewakuacji pracowników.

§12

Obowiązkiem Wydierżawiającego jest pisemne przekazanie Koordynatorowi ds. BHP, najpóźniej na 7dni przed rozpoczęciem wykonywania prac:

- a) nazwy firmy, imienia i nazwiska pracodawcy oraz adresu jego siedziby, telefonu, adresu e-mail,
- b) wskazanie osoby sprawującej bezpośredni nadzór nad przestrzeganiem przepisów BHP w trakcie wykonywania prac lub usług,
- c) czasu trwania umowy,
- d) rodzaju i miejsc wykonywanych prac, wykazu pracowników oraz podwykonawców (jeśli umowa z Dzierżawcą to przewiduje), którzy będą wykonywać prace oraz dane osób nadzorujących ich pracę,
- e) w przypadku prac serwisowych informacji o dniach i godzinach ich wykonywania,
- f) umożliwienie Koordynatorowi dostępu do stanowisk pracy, wglądu do dokumentacji (instrukcji) użytkowania aparatów, maszyn i urządzeń oraz dokumentacji szkoleń pracowników w zakresie BHP, zapoznania pracowników z Kartami Ocen Ryzyka Zawodowego,
- g) informacji o stosowanych substancjach niebezpiecznych i miejscach ich przechowywania na terenie WWCOiT,
- h) do zgłaszania i konsultowania z Koordynatorem ds. BHP wszelkich zmian mających wpływ na stan BHP.

§13

Wszelkie zmiany do treści niniejszego porozumienia dokonane będą w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

§14

Porozumienie zostało sporządzone w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla Wydierżawiającego, Dzierżawcy i (kopia) dla Koordynatora ds. BHP.

§15

Porozumienie wchodzi w życie z dniem podpisania oraz z mocą obowiązywania do dnia zakończenia obowiązującej strony umowy.

.....
pieczętka i podpis Koordynatora BHP

.....
pieczętka i podpis Dzierżawcy

.....
pieczętka i podpis Wydierżawiającego