

SAMODZIELNY PUBLICZNY SZPITAL WOJEWÓDZKI
IM. PAPIEŻA JANA PAWŁA II
W ZAMOŚCIU
ul. ALEJE JANA PAWŁA II 10
22 – 400 ZAMOŚĆ
tel. (0-84) 677 – 33 – 33
fax (0-84) 638 – 66 – 69
strona internetowa www.szpital.zam.pl

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
Dot.
Przetargu nieograniczonego

**na dostawę odczynników wraz z dzierżawą analizatorów do Pracowni
Bakteriologii Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im.
Papieża Jana Pawła II w Zamościu**

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia zawiera:

1. Formularz „Oferta wykonawcy”.
2. Opis przedmiotu zamówienia wraz z instrukcją dla wykonawców.
3. Wzory umów.
4. Załącznik nr 1 - Oświadczenie wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu
5. Załącznik nr 2 - Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia.
6. Załącznik nr 3 - Warunki serwisu i szkoleń.

Zamość, dnia 25 maja 2016 r

O F E R T A W Y K O N A W C Y

na dostawę odczynników wraz z dzierżawą analizatorów do Pracowni Bakteriologii Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II.

Zadanie

**Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki
Im. Papieża Jana Pawła II
Ul. Aleje Jana Pawła II 10
22 – 400 Zamość**

Nawiązując do zaproszenia do wzięcia udziału w przetargu nieograniczonym na dostawę odczynników wraz z dzierżawą analizatorów do Pracowni Bakteriologii Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu.

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia objętego zaproszeniem w zadaniu.....za cenę netto (bez podatku VAT)zł.

słownie.....

..... zł.

plus kwota podatku VAT zł.

słownie.....

.....

Ogółem cena z podatkiem VAT zł.

słownie

.....zł

zgodnie z przedstawioną ofertą cenową.

1. Oświadczamy, że oferowany termin uwzględnienia reklamacji wynosi dni licząc od daty zgłoszenia reklamacji. Maksymalny dopuszczony termin uwzględniania reklamacji to 7 dni licząc od daty zgłoszenia reklamacji.

2. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia i przyjmujemy ją bez zastrzeżeń oraz uzyskaliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.

3. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

4. Oświadczamy, że dostawy objęte zamówieniem zamierzamy wykonać sami (jeżeli nie należy wskazać część zamówienia, którą wykonawca zamierza powierzyć innemu podmiotowi – w takim przypadku wykonawca jest zobowiązany do złożenia odrębnego oświadczenia) i nie będziemy ich powierzać innej osobie lub jednostce ani też przelewać na nią swych praw i wierzytelności wynikających z umowy.

5. Oświadczamy, że zawarte w specyfikacji istotnych warunków zamówienia postanowienia umowy zostały przez nas zaakceptowane i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Jesteśmy świadomi, że gdyby z naszej winy nie doszło do zawarcia umowy lub odmówimy podpisania umowy na warunkach określonych w ofercie, Zamawiający zatrzymuje wniesione przez nas wadium wraz z odsetkami.

6. Wadium zostało wniesione w formie
w wysokości

7. Oferta składa się z następujących oświadczeń i informacji oraz są dołączone następujące dokumenty:

.....
(data. Podpis i pieczęć osoby uprawnionej)

Instrukcja dla wykonawców

I. Opis przedmiotu zamówienia.

Przedmiotem zamówienia jest **dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów/ aparatów do Pracowni Bakteriologii** Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu. CPV 33.69.65.00-0, 38.43.40.00-6 Ofertę można składać na całość przedmiotu zamówienia lub na dane zadanie oddzielnie (oferta częściowa). Przedmiot zamówienia został podzielony na następujące zadania :

Zadanie 1

Podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą aparatów/analizatorów.

WYMOGI GRANICZNE DLA APARATU DO MONITOROWANIA I DETEKCJI DROBNOUSTROJÓW WE KRWI I PŁYNACH USTROJOWYCH

L.p.	Parametry graniczne	Potwierdzenie spełnienia wymogów
1	Aparat nie starszy niż rok produkcji 2015, model, producent (podać)	Tak (podać)
2	Ilość miejsc inkubacyjno-pomiarowych o budowie szufladkowej min.:240	Tak (podać)
3	Odczyt monitorowanych prób w aparacie odbywa się minimum co 10 minut	Tak (podać)
4	Sygnalizacja w postaci sygnału dźwiękowego i świetlnego w przypadku próby dodatniej	Tak (podać)
5	Identyfikacja butelek na podstawie kodu kreskowego	Tak (podać)
6	Możliwość dostosowania czasu inkubacji przez użytkownika np. dla indywidualnej butelki	Tak (podać)
7	Możliwość opóźnionego wkładania wszystkich rodzajów podłoży (butelek) z pobranym materiałem do aparatu, nie mająca wpływu na wykrywalność drobnoustrojów (24 godziny potwierdzone oryginalną instrukcją użycia producenta zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia 12.01.2011)/dołączyć do oferty	Tak
8	Interfejs graficzny do komunikacji użytkownika z aparatem w formie wbudowanej do aparatu oraz ekran dotykowy wbudowany w analizator ułatwiający prace operatorowi	Tak
9	Aparat zaopatrzony w system zasilania awaryjnego UPS	Tak
10	Instrukcja obsługi aparatu w języku polskim. Wymagane dostarczenie razem z aparatem	Tak
11	Podłączenie aparatu do laboratoryjnego systemu informatycznego po stronie oferenta	Tak
12	Dwukierunkowa transmisja danych między aparatem a laboratoryjnym systemem informatycznym	Tak
13	Wykonawca zapewnia szkolenie personelu z zakresu obsługi aparatu	Tak (podać)
14	Wykonawca zapewnia szkolenie personelu dotyczące technik pobierania materiału do badania z użyciem oferowanych podłoży i możliwości hodowlanych, diagnostycznych podłoży	Tak (podać)

15	Wykonawca zapewni udział w szkoleniu krajowym mikrobiologicznym organizowanym przez KORLD w każdym roku dla jednej osoby.	Tak
----	---	-----

WARUNKI GRANICZNE DLA APARATU DO BARWIENIA

L.p.	Parametr Wymagany (Wymagane funkcje)	Potwierdzenie spełnienia	Odpowiedź Wykonawcy
1	Aparat do automatycznego barwienia metodą grama, metodą natryskową, model producent – podać	TAK	
2	Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji 2016	TAK	
3	Aparat wyposażony w rotor do barwienia minimum 1-10 preparatów i z pojemnikiem na odpady	TAK	
4	Aparat posiadający znak CE	TAK	
5	Oprogramowanie aparatu umożliwiające dostosowanie ilości zużywanych odczynników do liczby barwionych preparatów	TAK	
6	Czas barwienia do 10 minut	TAK	
7	Cykl czyszczenia automatycznie opróżniający każdą dyszę spryskującą przy użyciu etanolu	TAK	
8	Utrwalania preparatu w aparacie	TAK	
9	Monitorowanie poziomu odczynników	TAK	
10	Monitorowanie poziomu odpadów	TAK	

PODŁOŻA DO HODOWLI DROBNOUSTROJÓW, ODCZYNNIKI DO BARWIENIA KRWI I PŁYNÓW USTROJOWYCH Z ZASTOSOWANIEM APARATU

L .p.	Nazwa podłoża, barwnika	Ilość butelek z podłożem
1	Butelki bezpieczne z tworzywa sztucznego do hodowli bakterii tlenowych oraz grzybów drożdżopodobnych, z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dorosłych)	8600
2	Butelki bezpieczne z tworzywa sztucznego do hodowli bakterii beztlenowych, z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dorosłych)	8600
3	Butelki pediatryczne z tworzywa sztucznego do hodowli bakterii tlenowych oraz grzybów drożdżopodobnych z substancją neutralizującą antybiotyki (dla dzieci)	1000
4	Fuksyna 500ml	6 opakowań
5	Jodyna 500 ml	6 opakowań

6	Fiolet krystaliczny 500ml	6 opakowań
7	Dodatkowe odczynniki do aparatu wymagane przez producenta	-

**WYMOGI GRANICZNE DLA PODŁÓŻ DO HODOWLI DROBNOUSTROJÓW Z
KRWI I PŁYNÓW USTROJOWYCH Z ZASTOSOWANIEM APARATU**

L.p.	Parametry graniczne	Potwierdzenie spełnienia wymogów
1	Zastosowanie do aparatu	Tak (podać model producenta)
2	Termin ważności podłoż: minimum 6 miesięcy (od daty dostarczenia do użytkownika)	Tak (podać)
3	Podłoże umożliwiające wzrost bakterii i grzybów drożdżopodobnych	Tak
4	Podłoża do hodowli drobnoustrojów tlenowych umożliwiające wyhodowanie bakterii i grzybów drożdżopodobnych w jednej butelce wraz z możliwością oceny wizualnej widocznej dla operatora (zmiana koloru w dnie butelki)	Tak
5	Podłoża do hodowli są równocześnie podłożami transportowymi dla badanej krwi oraz innych płynów ustrojowych	Tak
6	Butelki lekkie, nietłukące się z tworzywa sztucznego, bezpieczne w użyciu /podać wagę butelki – (odpowiedni dokument oryginalny producenta dołączony do oferty z podaną wagą butelki)	Tak (podać)
7	Oferent dostarcza karty charakterystyki (dla zamawianej kategorii butelek, podczas pierwszej dostawy) w języku polskim	Tak
8	Wymagana pokojowa temperatura przechowywania butelek z podłożem	Tak
9	Podłoża umożliwiają również oprócz krwi hodowlę tlenową i beztlenową innych jałowych płynów ustrojowych – potwierdzić oryginalną instrukcją użycia producenta zastosowanie butelek do krwi jak również do płynów ustrojowych /dołączyć powyższy dokument do oferty zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011r/	Tak
10	Na każdej butelce umieszczony kod kreskowy oraz informacja zawierająca dane: nazwa podłoża, seria, data ważności, temperatura przechowywania. Butelka oznakowana charakterystycznie dla danego rodzaju podłoża.	Tak (podać)
11	Do każdej dostawy, dla otrzymanej serii i rodzaju podłoża dołączony certyfikat kontroli jakości potwierdzający kontrolę przeprowadzoną ze szczepami wzorcowymi ATCC oraz parametrów fizyko-chemicznych	Tak

Zadanie 2

Podłoża gotowe na płytkach i paski z naniesionym gradientem stężeń antybiotyku do określenia wartości MIC:

1. Columbia agar + 5% krwi - 14400 płytek
2. MacConkey agar z fioletem krystalicznym – 13000 płytek
3. Sabouraud dextrose agar z chloramfenikolem i gentamycyną – 9600 płytek
4. Chocolate agar/podłoże wybiórcze z bacytracyną w kierunku Neisseria, Haemophilus – 960 płytek
5. Salmonella Shigella agar – 900 płytek
6. Chromagar candida do ostatecznej identyfikacji C.albicans – 700 płytek
7. Chromogenne dla Enterobacteriaceae wytwarzających karbapenemazy – wynik 18-24h – 40 płytek
8. Chromogenne dla Enterobacteriaceae wytwarzających OXA -48 – wynik 18-24 h – 40 płytek
9. Podłoża chromogenne do bezpośredniego posiewu oraz identyfikacji gronkowca MRSA/ w tym szczepów o heterogennej oporności – 60 płytek
10. Podłoże chromogenne do oznaczania VRE – 160 płytek
11. Podłoże chromogenne do oznaczania ESBL – 80 płytek
12. Podłoże chromogenne Granada/columbia CNA + 5% krwi baraniej do wykrywania Streptococcus agalactiae – 400 płytek
13. Podłoże chromogenne do wykrywania paciorkowca grupy B – 3000 płytek
14. Podłoże chromogenne, dwudzielne zawierające podłoże CPS/Columbia agar CNA – 7000 płytek
15. Podłoże CPS chromogenne przejrzyste (ocena ilościowa i bezpośrednia identyfikacja E.coli, Proteus spp., Enterococcus spp. i KESC) - 800 płytek
16. Podłoże chromogenne do ostatecznej identyfikacji Clostridium difficile w ciągu 24h – 40 płytek
17. Podłoże chromogenne, dwudzielne zawierające podłoże – chromagar salmonella z haektoenem – 900 płytek
18. Columbia Agar CNA + 5 % krwi owczej - 4800 płytek
19. Podłoże do izolacji Enterococcus spp. - 480 płytek
20. Podłoże czekoladowe z Vitoxem - 800 płytek
21. Mueller- Hinton 2 - 12000 płytek
22. Mueller-Hinton agar z 5% krwi końskiej i 20 mg/L NAD (MH-F) - 1200 płytek
23. Płytki do kontroli czystości powierzchni – 1000 płytek
24. Podłoże Schoedlera + 5 % krwi owczej - 400 płytek
25. Saszetki do podłoża Schoedlera do wytwarzania atmosfery beztlenowej -400 szt.
26. Indykator do wytwarzania atmosfery beztlenowej - 400 szt.

Warunki jakie muszą spełniać podłoża:

1. Termin ważności podłoża z krwią nie może być krótszy niż 4-5 tygodni od daty dostawy, inne podłoża 5-6 tygodni.
2. Płytki pakowane po 10 lub 20 w folię oznakowaną nazwą podłoża, numerem serii produkcji datą ważności, a następnie w pudełko kartonowe, podłoża: Columbia, Mac Conkey oraz Sabouraud mogą być dostarczone w opakowaniach zbiorczych po 100 szt..

3. Do pierwszej dostawy dostarczyć oryginalną w języku polskim instrukcję użycia producenta do każdej pozycji.
4. Podłoża chromogenne od jednego producenta w celu zachowania standaryzacji i powtarzalności badań.
4. Płytki chromogenne powinny posiadać certyfikat kompatybilności z testami do identyfikacji i określania lekowrażliwości co umożliwi bezpośrednie nałożenie kolorowej kolonii na test identyfikacyjny i do lekowrażliwości bez negatywnego wpływu na wynik. Dołączyć przykładowe certyfikaty, każdego rodzaju płytek do oferty.

WYMOGI GRANICZNE DLA PASKÓW Z NANIESIONYM GRADIENTEM STĘŻENIA ANTYBIOTYKU DO OKREŚLANIA WARTOŚCI MIC

L.p.	Parametry graniczne	Potwierdzenie spełnienia wymogów
1	Gradient stężenia antybiotyku naniesiony na plastikowym nośniku	Tak
2	Minimalny termin ważności: 12 miesięcy od daty dostarczenia zamawiającemu	Tak
3	Warunki przechowywania: zakres temperatury: od – 20 stopni Celsjusza do + 8 stopni Celsjusza, oznaczone na opakowaniu	Tak
4	Paski z naniesionym gradientem stężenia antybiotyku pakowane pojedynczo i/lub w blistrach. Ilość pasków w opakowaniu zbiorczym: 30 sztuk	Tak (podać)
5	Pojedynczy pasek, a także blister zaopatrzone w pochłaniacz wilgoci	Tak
6	Do każdej dostawy wymagane dostarczenie Certyfikatu Jakości Producenta	Tak
7	Instrukcje wykonywania testu dostępne w języku polskim dostarczyć wraz z pierwszą dostawą	Tak
8	Paski do określania wartości MIC dla antybiotyków i mechanizmów oporności muszą pochodzić od jednego producenta	Tak
9	Pasek z gradientem stężeń musi zawierać 30 wartości MIC na skali, co dwukrotnie zwiększy dokładność oznaczeń	Tak
10	Użyczenie odpowiedniego akcesorium ułatwiającego aplikację pasków z gradientem stężeń na płytkę hodowlaną w postaci: manualnego aplikatora próżniowego wraz z zapasowymi nasadkami	Tak
11	Wymóg dostarczenia dokumentacji co do zastosowania produktu w diagnostyce danego organizmu z uwzględnieniem warunków hodowli, inokulum, temperatury hodowli, podłoży hodowlanych oraz prawidłowych wartości kontroli jakości, a także zakresu wartości MIC wg EUCAST dla bakterii i mechanizmów oporności przy pierwszej dostawie	Tak
12	Pozytywna opinia Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów zawierającej opis	Tak

wykorzystania produktu, przydatności w diagnostyce mikrobiologicznej, jakości, dołączyć do oferty	
--	--

1. Paski z gradientem stężeń do oznaczania MIC pojedynczych antybiotyków w ilości 1800 szt., między innymi:

- Benzylopenicillin
- Ampicylina
- Ampicylina (sulbaktam)
- Cefotaxime
- Meropenem
- Imipenem
- Kolistyna
- Vancomycin
- Teikoplanina
- Tigecyklina
- Linezolid
- Ceftazidim
- paski wykrywające mechanizmy oporności do ESBL, MBL
- inne z listy dostępnych na rynku

Zadanie 3

Podłoża płynne w próbkach:

1. Bulion Todd Hewitta z antybiotykami: gentamycyna i kwas nalidynowy – 5,0 litrów
2. Bulion seleninowy do namnażania Salmonella – 2,0 litry
3. Bulion BHI (mózgowo-sercowy) – 10,0 litrów

Zadanie 4

1. Kwas fenylboronowy – 12 ml
2. EDTA – 12 ml
3. KOH 10 % - 200 ml

Zadanie 5

Odczynniki do aparatu VIDAS:

1. VIDAS ANTI-HBS TOTAL -1x 60 testów – 1920 testów
2. VIDAS HIV DUO QUICK-1x 60 testów – 2640 testów
3. VIDAS TOXO IgM-1x 60 testów – 2880 testów
4. VIDAS TOXO IgG-1x 60 testów – 2880 testów
5. VIDAS PROKALCYTONINA-1x 60 testów – 6000 testów
6. VIDAS CYTOMEGALIA IgG-1 x60 testów – 1200 testów
7. VIDAS CYTOMEGALIA IgM-1 x 30 testów – 1200 testów
8. VIDAS RÓŻYCZKA IgG 1 x 60 testów – 600 testów
9. VIDAS RÓŻYCZKA IgM 1 x 30 testów – 600 testów

10. VIDAS LYME IgM 1 x 60 testów – 900 testów
11. VIDAS LYME IgG 1 x 60 testów – 900 testów
12. VIDAS HCV 1 x 60 testów – 5760 testów
13. VIDAS QCV – 720 testów

Zadanie 6

Krażki antybiotykowe:

Pakowane po 10 fiolek x 50 krażków, każda fiołka zabezpieczona oddzielnie środkiem osuszającym, nie dopuszcza się opakowań zbiorczych, w których znajduje się kilka fiolek z jednym środkiem osuszającym. Nie dopuszcza się fiolek pakowanych pojedynczo bez opakowań zbiorczych.

Każdy krażek w fiołce musi mieć wydrukowaną nazwę (skrót) i stężenie.

Każdy pojedynczy krażek z antybiotykiem musi pochodzić od jednego producenta.

Data ważności krażków musi wynosić min. 1 rok.

Stężenie antybiotyku na krażku powinno zawierać się w zakresie 90-125 % ustalonego stężenia wg. standardu DIN lub FDA. Wraz z ofertą należy dostarczyć pismo producenta krażków odnośnie zakresu stężenia antybiotyku zawartego na krażkach z zaznaczeniem wg. jakiego standardu z pośród wymienionych są produkowane.

A.

1. Amikacyna 30 µg – 10 op.
2. Amoksycylina / kwas klawulonowy(2/1ug) – 2 op.
3. Amoksycylina/kwas klawulanowy (20/10) 30 µg – 10 op.
4. Ampicylina 10 µg – 4 op.
5. Ampicylina 2 µg – 2 op.
6. Aztreonam 30 µg – 10 op.
7. Cefepim 30 µg – 10 op.
8. Cefotaksym 5 µg – 10 op.
9. Cefotaksym 30 ug – 10 op.
10. Cefoksytyna 30 µg – 10 op.
11. Cefazydym 10 µg – 10 op.
12. Ceftazidim 30 µg – 10 op.
13. Cefuroksym 30 µg – 10 op.
14. Chloramfenikol 30 µg – 1 op.
15. Ciprofloksacyna 5 µg – 12 op.
16. Cefaleksyna 30 µg – 4 op.
17. Cefaklor 30 µg – 1 op.
18. Ceftriakson 30 µg – 1 op.
19. Norfloksacyna 10 µg – 4 op.
20. Lewofloksacyna 5 µg – 2 op.
21. Doripenem 10 µg – 1 op.
22. Daptomycyna 30 µg – 1 op.
23. Ertapenem 10 µg – 10 op.
24. Erytromycyna 15 µg – 10 op.
25. Gentamicyna 30 µg – 4 op.
26. Gentamycyna 10 µg – 12 op.
27. Imipenem 10 µg – 12 op.

28. Klindamycyna 2 µg – 10 op.
29. Kwas nalidyksowy 30 µg – 1 op.
30. Kwas fusydowy 10 µg – 1 op.
31. Linezolid 10 µg – 1 op.
32. Meropenem 10 µg – 12 op.
33. Moksifloksacyna 5 µg – 2 op.
34. Netilmycyna 10 µg – 10 op.
35. Nitrofurantoina 100 µg – 5 op.
36. Mupirocyna /mup-200/ - 10 op.
37. Oksacylina 1 µg – 4 op.
38. Penicylina G (penicylina benzylowa) 1 UI – 4 op.
39. Piperacylina/tazobaktam (30/6) 36 µg – 10 op.
40. Piperacylina 30 µg – 1 op.
41. Rifampicyna 5 µg – 1 op.
42. Teikoplanina 30 µ – 3 op.
43. Tetracyklina 30 µg – 2 op.
44. Tigecyklina 15 µg – 1 op.
45. Tikarcylina/kwas klawulanowy (75/10) 85 µg – 4 op.
46. Tobramycyna 10 µg – 10 op.
47. Trimetoprim 5 µg – 1 op.
48. Trimetoprim/sulfametoksazol (1:19) 25 µg - 12 op.
49. Tikarcylina 75 µg – 1 op.
50. Wankomycyna 5 µg – 5 op.
51. Streptomycyna 300 µg – 4 op.
52. Czyste krążki antybiotyczne 1 x 50 – 2 op.
53. Cefinasa – 3 op.
54. Temocylina 30 µg – 3 op.
55. Chinupristina /dalfopristina 15 µg – 1 op.
56. Krążek zawierający 10 µl 0,5M EDTA – 6 op. - krążki do oznaczenia mechanizmów lekowrażliwości
57. Meropenem + kwas fenyloboronowy – 6 op. - krążki do oznaczenia mechanizmów lekowrażliwości

B.

Dispenser do krążków 6 - miejscowy - manualne urządzenie do nanoszenia krążków antybiotycznych na powierzchnię agaru płytki Petriego – 2 szt.

Fiolki z krążkami wymienione w części A muszą być kompatybilne z dispenserami.

Dispensery wraz z instrukcją producenta należy dostarczyć z pierwszą dostawą krążków .

Zadanie 7

1. Krążki do różnicowania pałeczek z rodzaju *Haemophilus* (50 sztuk w opakowaniu)
 - z czynnikiem V – 2 op.
 - z czynnikiem X – 2 op.
 - z czynnikiem VX – 2 op.
2. Krążki do różnicowania *Moraxella* od *Neisseria* (50 sztuk w opakowaniu) -1 op.
3. Krążki do różnicowania *Streptococcus pneumoniae* (50 sztuk w opakowaniu) -1 op.
4. Krążki do różnicowania *Enterococcus faecalis* od *Enterococcus faecium* (50 sztuk w opakowaniu) -2 op.

Zadanie 8

1. Test lateksowy do oznaczenia 5 podstawowych patogenów z płynu mózgowo-rdzeniowego – 200 testów
2. Test lateksowy do identyfikacji paciorkowców grupy A, B, C, D, F, G z ekstrakcją kwasową – 1200 testów
3. Test lateksowy do oznaczenia *Streptococcus pneumoniae* – 200 testów
4. Test lateksowy do identyfikacji gronkowców z białkiem A – 2400 testów
5. Odczynnik do reakcji na Indol w ampułkach (opakowanie minimum 50 ampulek) – 400 testów

Oryginalną w języku polskim instrukcję użycia do każdej pozycji z należy dostarczyć pierwszą dostawą.

Zadanie 9

L.p.	Testy	Ilość oznaczeń
1	ASO - test lateksowy do wykrywania ASO w surowicy, w stężeniu min. 200 IU/ml	750
2	CRP - test lateksowy do wykrywania CRP w surowicy w stężeniu min. 6 mg/l	400
3	RF - test lateksowy do wykrywania czynnika reumatoidalnego w surowicy przy stężeniu min. 30 IU/ml	1200
4	Przeciwciała przeciwjądrowe	800
5	H. Pylori kasetkowy	1000
6	Rota-Adenovirus	40
8	Syphilis (kiła). Metoda szybkich testów paskowych służących do wykrywania przeciwciał IgM i IgG skierowanych przeciwko <i>Treponema pallidum</i> . Materiał badany surowica, osocze, krew pełna.	1200
9	Waler Rose jakościowy	1000
10	Jednostudzienkowy immunoenzymatyczny test kasetkowy do jednoczesnego wykrywania GDH i toksyn <i>C. Difficile</i> . Czulość dla toksyny A min. 0,7 ng/ml, toksyny B min. 0,2 ng/ml, GDH min. 0,8 ng/ml	1500

Oryginalną w języku polskim instrukcję użycia do każdej pozycji należy dostarczyć przy pierwszej dostawie.

Zadanie 10

Testy do oznaczania lekowrażliwości grzybów na mikroplątce z rodzaju *Candida*, *Cryptococcus*, *Aspergillus* w oparciu o MIC na czynniki przeciwgrzybicze: amfoterycyna, 5-flucytozyna, awidulofungina, caspofungina, mikafungina, flukonazol, itrakonazol, polakonazol, varikonazol (10 sztuk w opakowaniu) – 6op.

Wszystkie materiały zużywalne potrzebne do wykonania testów.

Oryginalną w języku polskim instrukcję należy dostarczyć z pierwszą dostawą.

Zadanie 11

Sporale do kontroli autoklawu:

1. SPORAL A-1x 10 testów – 10 op.
2. SPORAL B- 1x 10 testów- test biologiczny – 10 op.

Oryginalną w języku polskim instrukcję użycia do każdej pozycji należy dostarczyć z pierwszą dostawą.

Zadanie 12

Odczynniki do identyfikacji lekowrażliwości wraz z dzierżawą analizatora

L.p.	Nazwa testu	Ilość
1	Automatyczny test do identyfikacji bakterii Gram (+) dodatnich	2200 testów
2	Automatyczny test do identyfikacji bakterii Gram (-) ujemnych	2000 testów
3	Automatyczny test do identyfikacji bakterii z rodzaju Nesteria i Haemophilus	200 testów
4	Automatyczny test do drożdżaków	400 testów
5	Automatyczny test do identyfikacji beztlenowców i Corynebacterium	100 testów
6	Automatyczny test do lekooporności bakterii Gram (+) dodatnich i Gram (-) ujemnych. Wybór testu dowolny z załączonej listy testów	6800 testów
7	Automatyczny test do oznaczanie lekowrażliwości grzybów	100 testów
8	Akcesoria i media niezbędne do wykonania testów na aparacie: - roztwór do przygotowania zawiesiny bakterii - probówki testowe - końcówki do pipet	30 opakowań – 3x 500 ml 6 x 2000szt. 3000 szt.

Opis parametrów technicznych aparatu do identyfikacji lekowrażliwości.

L.p.	Parametry graniczne	Spełnienie parametru
1	Aparat rok produkcji nie starszy niż 2014r., model, producent, o pojemności miejsc pomiarowych minimum 30	TAK (podać)
2	Pełna automatyzacja wykonanych badań, napełnianie, inkubacja, odczyt oraz usuwanie testów po odczycie w obrębie aparatu.	TAK
3	Średni czas identyfikacji dla większości drobnoustrojów 6-8 godz.	TAK (podać)
4	Średni czas oznaczenia lekowrażliwości dla większości	TAK (podać)

	drobnoustrojów 6-8 godz.	
5	Możliwość identyfikacji drobnoustrojów Gram (-) ujemnych i Gram (+) dodatnich, Neisseria, Haemophilus, Corynebacterium, Drożdżaki, bakterie beztlenowe	TAK
6	Możliwość lekowrażliwości dla drobnoustrojów Gram(-) ujemnych i Gram (+) dodatnich w tym S.Pneumonie i drożdżaki	TAK
7	Możliwość identyfikacji mechanizmów oporności MRSA , MRSE, HLLAR, ESBL, VRE, GISA, MLSB ,KPC.	TAK
8	Możliwość interpretacji przez system ekspertowy z podaniem wskazówek terapeutycznych.	TAK (podać)
9	Oznaczenie testów identyfikacyjnych i antybiogramowych na oddzielnych testach, oddzielnie pakowanych	TAK
10	Turbidymetryczna metoda oznaczania lekowrażliwości	TAK
11	Wynik lekowrażliwości podany w MIC i S, I, R	TAK
12	Aparat pracujący w oparciu o zalecenia EUCAST	TAK
13	Kolorymetryczna metoda identyfikacji, testy zawierające min. 5 dołków	TAK (podać)
14	Czytnik kodów kreskowych	TAK
15	Specjalne urządzenie do pomiaru gęstości zawiesiny - 1szt. Kalibrator w ilości niezbędnej do kontroli aparatu.	TAK (podać)
16	Zaawansowany system ekspertowy przygotowany w oparciu o bazę wiedzy zawierającą dane ze światowych publikacji naukowych, inny niż system oparty o proste reguły oporności (dołączyć przykładowy wynik do oferty)	TAK (podać)
17	System złożony z modułu inkubacyjnego, komputera z monitorem i drukarką, oddzielną stacją do przygotowywania próbek oraz UPS.	TAK
18	Umożliwienie podłączenia aparatu do sieci szpitalnej	TAK
19	Instrukcja obsługi w języku polskim	TAK
20	Szkolenie w siedzibie Zamawiającego	TAK

Zadanie 13

Szczepy wzorcowe:

- ATCC 29213 – STAPHYLOCOCCUS AUREUS – 2 szt.
- ATCC 35218 – ESCHERICHIA COLI – 2szt.
- ATCC 29212 – ENTEROCOCCUS FAECALIS – 2szt.
- ATCC 49619 – STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE– 2szt.
- ATCC 25922 – ESCHERICHIA COLI – 2szt.
- ATCC 27853 – PSEUDOMONAS AERUGINOSA – 2szt.
- ATCC 700603 – KLEBSIELLA PNEUMONIAE – 2 szt.
- ATCC 49766 – HAEMOPHILUS INFLUENZAE – 2 szt.

Szczepy wzorcowe muszą posiadać co najmniej roczny termin ważności. Do każdego musi być dołączony certyfikat jakości z każdą dostawą.

Zadanie 14

Odczynniki manualne:

L.p.	Rodzaj testu	Ilość
1	Test biochemiczny manualny oparty o min. 20 cech na podstawie rozkładu cukrów do identyfikacji drożdżaków oraz grzybów z rodzaju <i>Rodotorula</i> , <i>Trichosporon</i> , <i>Sacharomyces</i> w czasie 18-24 godz.	240 testów
2	Test biochemiczny manualny oparty o minimum 20 cech/może być więcej/ identyfikacji Pałeczek z grupy <i>Enterobacteriaceae</i> w czasie 18 – 24 h	2000 testów
3	Test biochemiczny manualny oparty o min. 20 cech do identyfikacji gronkowców w czasie 18 – 24 h	600 testów
4	Test biochemiczny manualny oparty o min. 20 cech do identyfikacji paciorkowców w czasie 18-24 h	100 testów
5	Test biochemiczny manualny oparty o min. 20 cech identyfikacji Pałeczek niefermentujących w czasie 18 – 24 h	200 testów
6	Test biochemiczny manualny do identyfikacji <i>Neisseria</i> , <i>Haemophilus</i> w ciągu 2 h	20 testów
7	Test do oznaczania katalazy	200 testów
8	Test do oznaczania oksydazy	100 testów
9	Zestaw do barwienia metodą Grama	10 op.
10	Decoloryzator do barwienia gramem	10 litrów
11	Standard McFarlanda 7 roztworów wzorcowych/może być inna ilość ale nie mniej niż 5	2 op.
12	Zestaw kontrolny do densytometru	4 zestawy
13	Jałowy roztwór 0.85% NaCl do robienia zawiesiny bakterii w 2 ml probówkach nadających się do densytometru firmy bioMerieux	3500 szt.
14	Osocze królicze pakowane po 0.5 ml	100 sztuk
15	Olej mineralny (125 ml)	12 szt.
16	Program informatyczny do interpretacji wyników otrzymanych przy użyciu testów manualnych.	1 szt.

1. Test biochemiczny manualny do oznaczania pałeczek z grupy *Enterobacteriaceae*, identyfikacji gronkowców, identyfikacji paciorkowców i pałeczek niefermentujących musi zawierać co najmniej 20 cech biochemicznych do identyfikacji. Testy powinny być gotowe do odczytu po dodaniu niezbędnych odczynników. Do identyfikacji bakterii muszą wystarczyć parametry zawarte w pasku, bez konieczności wykonywania dodatkowych testów.

2. Test biochemiczny manualny oparty o min 20 cech do identyfikacji paciorkowców musi identyfikować wszystkie grupy paciorkowców, łącznie z *Enterococcus* spp..

3. Wykonawca wylicza odpowiednią ilość odczynników do testów identyfikacyjnych.

4. Odczynniki zgodne z wymogami EUCAST

Oryginalną w języku polskim instrukcję użycia do każdej pozycji należy dostarczyć wraz z pierwszą dostawą.

Zadanie 15

Fiolki sterylne do przechowywania szczepów wzorcowych. Fiolki muszą zawierać 25 kanalików o mikroporowatej strukturze oraz roztwór hipertoniczny gwarantujący długoterminową przeżywalność mikroorganizmów, również tych o wysokich wymaganiach odżywczych (minimum 60 fiolek).

Fiolka musi być przechowywana w zakresie temp. od - 20 °C do - 80 ° C - 2 op.

Zadanie 16

Szybki test do wykrywania mechanizmów oporności typu CARBA z kontrolą pozytywną i kontrolą zmętnienia.

Test powinien wykrywać mechanizm oporności zarówno u Enterobacteriaceae i Acinetobacter baumannii. - 50 testów

Oryginalną w języku polskim instrukcję użycia należy dostarczyć wraz z pierwszą dostawą.

Zadanie 17

WYMOGI GRANICZNE DO APARATU GENETYCZNEGO I TESTÓW GENETYCZNYCH.

L.p.	Warunek graniczny	Spełnienie warunku TAK/NIE	Opis
1	Aparat Real Time PCR wyposażony w 4 moduły reakcyjne, w tym 2 moduły aktywne z możliwością aktywacji pozostałych. Model, typ, producent.		
2	System zapewniający zintegrowaną izolację DNA, amplifikację i detekcję w jednym procesie bez konieczności przenoszenia próbki		
3	System dający możliwość bezpośredniego badania próbki klinicznej bez wstępnej ekstrakcji DNA		
4	System dający możliwość monitorowania przebiegu reakcji		
5	Aparat Real Time PCR w pełni zautomatyzowany z możliwością wykonania pojedynczej próbki		
6	System z możliwością wykonywania równoległe kilku różnych parametrów na różnych modułach		
7	System nie wymagający posiadania i spełniania kryteriów dla Pracowni Biologii Molekularnej		
8	Zintegrowany system gwarantujący		

	minimalizację ryzyka zakażenia pracowników laboratorium		
9	System z możliwością dostawiania kolejnych prób w dowolnym momencie pracy analizatora		
10	Kompletny system zawierający aparat, komputer z oprogramowaniem, czytnik kodów kreskowych		
11	Zapewnienie merytorycznej konsultacji telefonicznej w przypadku trudności technicznych		
12	Wynik gotowy do interpretacji		
13	Genetyczne testy diagnostyczne do diagnostyki w kierunku <i>C. difficile</i> (oznaczanie toksyny B, toksyny binarnej oraz szczepu hieprepidemicznego NAP1), testy kompatybilne z aparatem; czas trwania badania poniżej 2 godzin		
14	Genetyczne testy diagnostyczne do diagnostyki w kierunku grypy (oznaczanie grypy B, grypy A, oznaczenie A/H1N1), testy kompatybilne z aparatem; czas trwania badania poniżej 2 godzin		
15	Genetyczne testy diagnostyczne do diagnostyki w kierunku <i>Mycobacterium tuberculosis complex</i> z jednoczesnym wykrywaniem genu oporności na rifampicinę, testy kompatybilne z aparatem; czas trwania badania poniżej 2,5 godziny		
16	Genetyczne testy diagnostyczne służące do potwierdzenia infekcji oraz monitorowania poziomu wirerii HCV genotypy 1-6 z osocza lub surowicy, testy kompatybilne z aparatem; czas oznaczenia poniżej 2 godzin		
17	Genetyczne testy diagnostyczne do wykrywania <i>Chlamydia trachomatis</i> z moczu, wymazów z pochwy i szyjki macicy, testy kompatybilne z aparatem; czas trwania badania poniżej 2 godzin		
18	Aparat rok produkcji nie starszy niż 2015 rok		
19	Termin ważności odczynników min. 6 miesięcy		

Genetyczne testy diagnostyczne kompatybilne z aparatem.

L.p.	Nazwa testu	Ilość testów
1	Genetyczne testy diagnostyczne do diagnostyki w kierunku <i>C.</i>	120

	difficile (oznaczanie toksyny B, toksyny binarnej oraz szczepu hieprepidemicznego NAP1)	
2	Genetyczne testy diagnostyczne do diagnostyki w kierunku grypy (oznaczanie grypy B, grypy A, oznaczenie A/H1N1)	600
3	Genetyczne testy diagnostyczne do diagnostyki w kierunku Mycobacterium tuberculosis complex z jednoczesnym wykrywaniem genu oporności na rifampicinę	60
4	Genetyczne testy diagnostyczne służące do potwierdzenia infekcji oraz monitorowania poziomu wirusii HCV genotypy 1-6 z osocza lub surowicy	80
5	Genetyczne testy diagnostyczne do wykrywania Chlamydia trachomatis z moczu, wymazów z pochwy i szyjki macicy	40
6	Inne materiały zużywalne potrzebne do wykonania testów - ilości oraz niezbędny asortyment oblicza i podaje wykonawca.	

Zamawiający informuje, że oferta, która nie będzie zawierała wszystkich wymienionych pozycji asortymentowych w danym zadaniu, bądź nie będzie odpowiadała opisowi przedmiotu zamówienia, zostanie odrzucona jako nie odpowiadająca treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Dostawę przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego zapewnia wykonawca, ponosząc koszty i ryzyko transportu. W razie reklamacji ilościowych bądź jakościowych wykonawca będzie je uwzględniał na swój koszt w ciągu maksymalnie 7 dni licząc od daty zgłoszenia reklamacji.

Kupujący będzie określał terminy poszczególnych dostaw odrębnymi zleceniami na piśmie określając asortyment i ilość zapotrzebowanych odczynników na trzy dni robocze wcześniej przed terminem dostawy.

Wymagany przez Zamawiającego termin płatności to 60 dni licząc od daty otrzymania faktury VAT.

Termin realizacji zamówienia – dostawa odczynników - przez okres 24 miesięcy licząc od daty zawarcia umowy; dostarczenie wydzierżawionych analizatorów w terminie 14 dni roboczych licząc od daty zawarcia umowy.

II. Warunki udziału w postępowaniu.

O udzielenie zamówienia ubiegać się mogą wykonawcy, którzy spełniają warunki:

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

Potwierdzeniem spełnienia tych warunków będą oświadczenia i dokumenty złożone w ofercie.

Nie wykazanie spełnienia choćby jednego z podanych warunków podmiotowych spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania na mocy art. 24 ust. 2 pkt. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Dokumenty i oświadczenia wymagane celem potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu:

1. Oświadczenie wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r z późniejszymi zmianami w związku z art. 44 – załącznik nr 1 do SIWZ.

W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Zamawiający wymaga następujących dokumentów:

1. Oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia – załącznik nr 2 do SIWZ.
2. Aktualnego odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 (sześć) miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
3. Aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
4. Aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
5. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4 - 8 ustawy Prawo zamówień publicznych, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
6. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 9 ustawy, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
7. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 10 i 11 ustawy Prawo zamówień publicznych, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli w przypadku wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 5 - 8, 10 i 11 ustawy, mają miejsce zamieszkania

poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wykonawca składa w odniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego albo administracyjnego miejsca zamieszkania dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 5-8, 10 i 11 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, z tym że w przypadku, gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń – zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób lub przed notariuszem.

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, ma zastosowanie § 4 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane. Zamiast dokumentów o których mowa w pkt. 2 – 4 i pkt. 6, wykonawca składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające odpowiednio, że: a/ nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, b/ nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, c/ nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie. W pkt. 5 i 7 wykonawca składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4 – 8, 10 i 11 ustawy. Dokumenty, o których mowa w lit./ a i c oraz pkt. 5 i 7 powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a dokument o którym mowa w lit/ b powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa powyżej, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem.

W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

Wykonawca wraz z ofertą jest zobowiązany do złożenia listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5, albo informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej. Art. 24 ust. 2 pkt. 5 brzmi: „Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawców, którzy: 5/ należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.), złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym samym postępowaniu, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia”.

Zamawiający będzie zwracał się do wykonawcy o udzielenie w określonym terminie wyjaśnień dotyczących powiązań, o których mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5, istniejących między przedsiębiorcami, w celu ustalenia, czy zachodzą przesłanki wykluczenia wykonawcy. Zamawiający oceniając wyjaśnienia będzie brał pod uwagę obiektywne czynniki, w szczególności wpływ powiązań, o których mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5, istniejących między przedsiębiorcami, na ich zachowania w postępowaniu oraz przestrzeganie zasady uczciwej konkurencji. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcę, który nie złoży wyjaśnień, oraz wykonawcę, który nie złoży listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej.

Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w sytuacji opisanej powyżej zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia.

Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów zgodnie z powyższym zapisem odpowiada solidarnie z wykonawcą za szkodę zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

Zamawiający w celu oceny, czy wykonawca będzie dysponował zasobami innych podmiotów w stopniu niezbędnym dla należytego wykonania zamówienia oraz oceny czy stosunek łączący wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów żąda dokumentów:

- a/ zakresu dostępnych wykonawcy zasobów innego podmiotu
- b/ sposobu korzystania z zasobów innego podmiotu przez wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia,
- c/ charakteru stosunku, jaki będzie łączył wykonawcę z innym podmiotem
- d/ zakresu i okresu udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia.

Jeżeli wykonawca wykazując spełnienie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia zamawiający wymaga od wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów następujących dokumentów:

1. Pisemnego zobowiązania tych podmiotów do oddania do dyspozycji wykonawcy niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.
2. Oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia.
3. Aktualnego odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, **wystawionego nie wcześniej niż 6 (sześć) miesięcy przed upływem terminu składania ofert.**
4. Aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - **wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.**

5. Aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne lub potwierdzenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - **wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.**

6. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4 - 8 ustawy Prawo zamówień publicznych, **wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.**

7. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 9 ustawy, **wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.**

8. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 10 i 11 ustawy Prawo zamówień publicznych, **wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.**

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu, albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Przepisy dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego. Jeżeli oferta wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zastrzega sobie prawo do zażądania umowy regulującej współpracę tych wykonawców przed zawarciem umowy o udzielenie zamówienia publicznego.

W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.

Zgodnie z art. 26 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych zamawiający będzie wzywał wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożyli wymaganych oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1 lub którzy nie złożyli pełnomocnictw albo którzy złożyli wymagane przez zamawiającego oświadczenia i dokumenty, o których mowa w art. 25 ust. 1, zawierające błędy, lub którzy złożyli wadliwe pełnomocnictwa, do ich złożenia w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

Złożone na wezwanie oświadczenia lub dokumenty powinny potwierdzać spełnienie przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu nie później niż w dniu w którym upłynął termin składania ofert.

Zamawiający będzie wykluczał z przedmiotowego postępowania wykonawców, w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 1 – 11 i ust. 2 pkt. 1 – 5. Ofertę wykonawcy, który został wykluczony uznaje się za odrzuconą.

Dokumenty potwierdzające, że oferowana dostawa odpowiada określonym przez Zamawiającego wymaganiom, oraz informacje i oświadczenia, które musi zawierać oferta:

1. Formularz „oferta wykonawcy” (sporządzony według wzoru strona 2 i 3 SIWZ), złożony dla każdego zadania oddzielnie.
2. Oferta cenowa sporządzona dla każdego zadania oddzielnie w sposób podany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia str. 24 i zawierająca wszystkie elementy, o których w nim mowa.
3. Oświadczenie wykonawcy o dopuszczeniu do obrotu i używania oferowanych odczynników zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, a także iż wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia tych dokumentów na każde żądanie zamawiającego.
4. Charakterystyka techniczna oferowanych aparatów / analizatorów - dot. zadania nr 1, 12 i 17, zawierająca minimum dane na temat parametrów technicznych wymaganych określonych w opisie przedmiotu zamówienia.
5. Deklaracja zgodności CE, certyfikat jednostki notyfikowanej (jeżeli są wymagane certyfikaty jednostki notyfikowanej) dla oferowanych w ramach dzierżawy analizatorów - dotyczy zadania nr 1, 12 i 17.
6. Informacja na temat ceny netto i brutto oferowanych w ramach dzierżawy analizatorów/aparatów - dotyczy zadania nr 1, 12, i 17.
7. Warunki serwisu i szkoleń - załącznik nr 3 dla wydzierżawionych analizatorów/aparatów dotyczy zadania nr 1, 12 i 17.
8. Informacja o warunkach dzierżawy analizatorów/aparatów - dot. zadania nr 1, 12 i 17. Zamawiający wymaga by płatności za dzierżawę były realizowane w okresach miesięcznych licząc od daty zainstalowania i uruchomienia aparatów.
9. Opis podłoży do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych - odnoszący się do parametrów granicznych określonych w opisie przedmiotu zamówienia - dotyczy zadania 1.
10. Opis podłoży gotowych na płytkach oraz pasków z naniesionym gradientem stężenia antybiotyku do określenia wartości MIC odnoszący się do warunków i parametrów granicznych określonych w opisie przedmiotu zamówienia - zadania 2.

Zamawiający informuje, że nie złożenie dokumentów, oświadczeń, informacji określonych w pkt. 1 – 10 spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku dokumentów wskazanych w pkt. 3, 4, 5, 7, 9, 10 Zamawiający uprzednio zastosuje art. 26 ust. 3 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Inne wymagane dokumenty: Dowód wniesienia wadium.

III. Terminy i wymagania co do sposobu sporządzania, składania i otwarcia ofert.

Wykonawca poniesie wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej. Złożenie oferty wariantowej spowoduje jej odrzucenie jako niezgodnej z treścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Oferta musi być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski. Oferta powinna być sporządzona w jednym egzemplarzu, a zadrukowane strony oferty ponumerowane. Dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa powinny być odpowiednio zabezpieczone np. w oddzielnej kopercie lub skoroszycie (teczce). Oferta musi być podpisana przez wykonawcę tj. osobę (lub osoby) uprawnioną do reprezentowania firmy (zgodnie z wpisami do akt rejestrowych), bądź osobę upoważnioną przez wykonawcę na piśmie, w tym parafowane wszystkie strony oferty (wszystkie załączniki i dołączone dokumenty wymagane przez zamawiającego) oraz wszelkie miejsca, w których wykonawca naniósł zmiany. Pełnomocnictwo dla osoby reprezentującej w tym podpisującej ofertę w imieniu wykonawcy może być przedstawione w formie oryginału bądź kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem notarialnie lub przez osobę uprawnioną do reprezentowania wykonawcy zgodnie z wpisami do akt rejestrowych. Przedmiotowe pełnomocnictwo musi być złożone wraz z ofertą i stanowi jej integralną część. Kserokopie dokumentów muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem przez wykonawcę. Dokumenty dotyczące podmiotów, które będą uczestniczyły w realizacji zamówienia bez względu na jego charakter muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem przez wykonawcę lub przez ten podmiot.

Wykonawcy są zobowiązani do zachowania niżej podanego sposobu obliczania ceny (sporządzania oferty cenowej):

Nazwa przedmiotu zamówienia (nazwa odczynnika, innych niezbędnych produktów ...), numer katalogowy (jeżeli dotyczy), j.m., cena jednostkowa bez podatku VAT, stawka VAT, cena jednostkowa z podatkiem VAT, łączna cena bez podatku VAT (wynik pomnożenia ceny jednostkowej bez podatku VAT przez ilość), łączna cena z podatkiem VAT (wynik pomnożenia ceny jednostkowej z podatkiem VAT przez ilość), producent odczynnika, innych niezbędnych produktów, kraj pochodzenia.

Cena ostateczna za całość przedmiotu zamówienia (suma cen łącznych) musi być podana w wartości netto (bez podatku VAT) i wartości brutto (z podatkiem VAT).

Wykonawcy składający ofertę w zadaniu nr 1, 12 i 17 są zobowiązani do podania informacji w ofercie cenowej o miesięcznym koszcie dzierżawy analizatora w wartości netto (bez podatku VAT) i wartości brutto (z podatkiem VAT) oraz o koszcie dzierżawy analizatora za cały okres dzierżawy w wartości netto (bez podatku VAT) i w wartości brutto (z podatkiem VAT).

Cena ostateczna za całość przedmiotu zamówienia (suma ceny za dostawę odczynników i ceny za 24 - miesięczną dzierżawę analizatora) musi być podana w wartości netto (bez podatku VAT) i wartości brutto (z podatkiem VAT).

Ceny muszą być wyrażone w polskich złotych i muszą być podane zgodnie z obowiązującym w Polsce systemem monetarnym (zaokrąglone do dwóch miejsc po przecinku). Zamawiający informuje, iż rozliczenia między zamawiającym a wykonawcą będą prowadzone tylko w złotych polskich.

Wykonawca składając ofertę jest zobowiązany do poinformowania Zamawiającego czy wybór oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazania jego wartości bez kwoty podatku VAT.

Jeżeli Zamawiającemu cena oferty wyda się rażąco niska w stosunku do przedmiotu zamówienia i zbudzi wątpliwości Zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego lub wynikającymi odrębnych przepisów, w szczególności będzie niższa o 30% od wartości zamówienia lub średniej arytmetycznej cen wszystkich złożonych ofert Zamawiający zwróci się o udzielenie wyjaśnień, w tym złożenie dowodów, dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny 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 ceny nie może być niższa od minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3 - 5 ustawy z dnia 10 października 2002 r., o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, pomocy publicznej udzielonej na podstawie odrębnych przepisów.

Obowiązek wykazania, że oferta nie zawiera rażąco niskiej ceny, spoczywa na wykonawcy.

Zamawiający odrzuci ofertę wykonawcy, który nie złożył w wyznaczonym terminie wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.

Oferty należy składać w nieprzejrzyistych zaklejonych kopertach w sposób uniemożliwiający ich otwarcie bez uszkodzenia. Należy stosować koperty podwójne zewnętrzne i wewnętrzne. Koperta zewnętrzna winna być zaadresowana na Zamawiającego – Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II, 22 - 400 Zamość ul. Aleje Jana Pawła II 10 pok. 248 i powinna być oznakowana następująco: „**Przetarg nieograniczony dostawa odczynników do Pracowni Bakteriologii wraz z dzierżawą analizatorów**. Zadanie Nie otwierać przed 06 lipca 2016r. godz. 12⁰⁰”, oraz powinna zawierać nazwę i dokładny adres wykonawcy.

Koperta wewnętrzna musi być oznakowana identycznie jak koperta zewnętrzna.

Ofertę należy złożyć w Samodzielnym Publicznym Szpitalu Wojewódzkim im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, ul. Aleje Jana Pawła II 10, pok. 248 (Kancelaria Szpitala).

Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę pod warunkiem, że zamawiający otrzyma powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu zostanie przygotowane, opieczetowane i oznaczone w sposób podany wyżej, a wewnętrzna i zewnętrzna koperta będzie dodatkowo oznaczona określeniami „Zmiana” lub „Wycofanie”. Wykonawca nie może wycofać oferty lub wprowadzić zmian w ofercie po upływie terminu składania ofert.

Oferty mogą być doręczone osobiście, za pośrednictwem firmy kurierskiej lub przesłane pocztą, z tym że nie będzie brana pod uwagę data stempla pocztowego, oferta w sposób fizyczny musi wpłynąć w wyznaczonym terminie do siedziby zamawiającego. Zamawiający niezwłocznie zawiadomi wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwróci ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.

Termin składania ofert upływa dnia 06 lipca 2016r. o godz. 11⁰⁰.

Wykonawca pozostanie związany ofertą przez 60 dni. Bieg terminu rozpocznie się wraz z upływem terminu składania ofert. Co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą zamawiający może zwrócić się do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie

tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

Wykonawca, który nie wniesie wadium do upływu terminu składania ofert, na przedłużony okres związania ofertą lub w terminie, o którym mowa w art. 46 ust. 3 ustawy, albo nie zgodzi się na przedłużenie okresu związania ofertą zostanie wykluczony z postępowania. Odmowa wyrażenia zgody nie spowoduje utraty wadium.

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, w dniu **06 lipca 2016 r., o godz. 12⁰⁰**, pokój nr 210.

Otwarcia ofert dokona Komisja Przetargowa powołana Zarządzeniem Dyrektora Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10. Otwarcie ofert jest jawne.

Bezpośrednio przed otwarciem ofert zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Podczas otwarcia ofert będą podawane nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny i terminu uwzględniania reklamacji zawarte w ofertach. Informacje te będą odnotowywane w protokole postępowania.

W toku badania i oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać od wykonawców udzielenia wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert.

Zamawiający będzie poprawiał w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, oraz inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty – niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona. Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca w terminie 3 dni od dnia doręczenia zawiadomienia nie zgodzi się na poprawienie omyłki polegającej na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty.

Zamawiający niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty jednocześnie zawiadomi wykonawców, którzy złożyli oferty o wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę) albo imię i nazwisko albo miejsce zamieszkania i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru, oraz nazwy (firmy) albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację; o wykonawcach których oferty zostały odrzucone podając uzasadnienie faktyczne i prawne, o wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania podając uzasadnienie faktyczne i prawne, terminie określonym zgodnie z art. 94 ust 1 lub 2 ustawy PZP, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta. Wyniki przetargu obowiązują po ich zatwierdzeniu przez Dyrektora Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, ul. Aleje Jana Pawła II 10.

IV. Warunki przeprowadzenia przetargu w tym kryteria oceny.

Oferta musi być zabezpieczona wadium w wysokości **17.000,00 zł** (słownie: siedemnaście tysięcy złotych zero groszy) za całość przedmiotu zamówienia. W poszczególnych zadaniach wysokość wadium wynosi:

Zadanie 1 – 3.000,00 zł.

Zadanie 2 – 1.500,00 zł.

Zadanie 3 – 50,00

Zadanie 4 – 5,00 zł.

Zadanie 5 – 6.000,00 zł.

Zadanie 6 – 250,00 zł.

Zadanie 7 – 5,00 zł.

Zadanie 8 – 250,00 zł.

Zadanie 9 - 750,00 zł.

Zadanie 10 – 70,00 zł.

Zadanie 11- 10,00 zł.

Zadanie 12 – 2.500,00 zł.

Zadanie 13 – 30,00 zł.

Zadanie 14 – 550,00 zł.

Zadanie 15 - 10,00 zł.

Zadanie 16 – 20,00 zł.

Zadanie 17 - 2.000,00 zł.

Wadium może być wniesione w pieniądzu, poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo – kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym, gwarancjach bankowych, gwarancjach ubezpieczeniowych, poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art.6b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.

Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10 w Banku PEKAO S.A. I Oddział Zamość nr 87 1240 2816 1111 0010 3901 4026.

Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert tj. przed **06 lipca 2016 r. godz. 11,00**. Wadium w sposób fizyczny musi wpłynąć do zamawiającego w wyznaczonym terminie. Nie wniesienie wadium, w tym również na przedłużony okres związania ofertą spowoduje wykluczenie z postępowania.

Zamawiający zwróci wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zwróci wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Zamawiający zwróci niezwłocznie wadium, na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.

Zamawiający zatrzyma wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złoży dokumentów lub oświadczeń, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy, pełnomocnictw, listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, lub informacji o tym, że nie należy do grupy kapitałowej, lub nie wyrazi zgody na

poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3, co powodowało brak możliwości wybrania oferty najkorzystniejszej.

Zamawiający zatrzyma także wadium wraz z odsetkami wykonawcy, którego oferta została wybrana jeżeli:

1. odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;
2. zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie wykonawcy.

Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o udzielenie wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 (sześć) dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie do zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynie po upływie terminu składania wniosku, lub dotyczy będzie udzielonych wyjaśnień, zamawiający może udzielić wyjaśnień lub pozostawić wniosek bez rozpoznania.

W uzasadnionych przypadkach w każdym czasie przed upływem terminu do składania ofert zamawiający może zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę specyfikacji zamawiający przekaże niezwłocznie wszystkim wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia, zamieści ją także na swojej stronie internetowej.

Zamawiający przedłuży określony termin składania ofert jeżeli w wyniku zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach i poinformuje o tym wykonawców, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia, oraz zmiany zamieści na stronie internetowej.

W tym przypadku wszelkie prawa i zobowiązania Zamawiającego i wykonawcy odnośnie wcześniej ustalonego terminu będą podlegały nowemu terminowi.

Zamawiający nie będzie zwoływał zebrania wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pracownikiem upoważnionym przez zamawiającego do bezpośredniego kontaktowania się z wykonawcami są: mgr Renata Poświatowska tel. 84 677 37 88 w sprawie przedmiotu zamówienia, mgr Anna Kokoć w sprawach formalnych tel. 84 677 32 81, pok. 215 od poniedziałku do piątku w godzinach od 7,30 do 15,00 – Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10.

Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje będą przekazywane faksem i na piśmie za pośrednictwem poczty. Zamawiający wymaga niezwłocznego potwierdzenia przekazywanych faxem oświadczeń, wniosków zawiadomień oraz informacji.

Nr faksu Zamawiającego na który należy kierować korespondencję – 84 638 66 69.

Przy wyborze oferty zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami oceny o znaczeniu:

Cena - 95 %

Termin uwzględniania reklamacji - 5% - za zaoferowanie maksymalnego dopuszczonego terminu uwzględniania reklamacji tj. 7 dni licząc od dnia zgłoszenia reklamacji zostanie przyznanych - 0 pkt. Brak informacji o terminie uwzględniania reklamacji Zamawiający uzna jako zaoferowanie maksymalnego dopuszczonego terminu uwzględniania reklamacji - 7 dni.

Cena - będzie oceniana na podstawie oferty cenowej. Najwyżej oceniona w danym zadaniu zostanie oferta o najniższej cenie. Porównywane będą w danym zadaniu ceny ostateczne brutto za całość przedmiotu zamówienia.

Sposób obliczania punktów za kryterium ceny: przyjmuje się zasadę poziomu odniesienia - w tym przypadku stosunek ceny minimalnej do ceny oferty badanej. Uwzględniając wartość tego kryterium 95 punktów (1% = 1 pkt.) obliczamy przyznaną liczbę punktów dla danej oferty mnożąc wyliczony współczynnik przez wagę kryterium tj. 95 pkt.

Termin uwzględniania reklamacji - będzie oceniany na podstawie złożonego oświadczenia. Najwyżej zostanie oceniona w danym zadaniu oferta, która zaoferuje najkrótszy termin uwzględniania reklamacji.

Sposób obliczania punktów za kryterium termin uwzględniania reklamacji: przyjmujemy zasadę poziomu odniesienia tj. w tym przypadku najkrótszy zaoferowany termin uwzględniania reklamacji do terminu uwzględniania reklamacji określonego w ofercie badanej. Uwzględniając wartość tego kryterium 5 pkt (1% = 1 pkt) obliczamy liczbę punktów dla danej oferty mnożąc wyliczony współczynnik przez wagę kryterium tj. 5 pkt.

Za ofertę najkorzystniejszą złożoną w ramach tego przetargu w danym zadaniu zostanie uznana oferta, która uzyska największą liczbę punktów za oba kryteria oceny łącznie.

Jeżeli nie można będzie dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i kryterium - termin uwzględniania reklamacji, Zamawiający spośród tych ofert wybierze ofertę z niższą ceną.

Zamawiający zawrze umowę w terminie, nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania faksem zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty. Zamawiający będzie mógł zawrzeć umowę przed upływem terminu, o którym mowa wcześniej, jeżeli w niniejszym przetargu nieograniczonym zaistnieją przesłanki o których mowa w art. 94 ust. 2 pkt 1 lit./a ustawy.

Zakres świadczenia wykonawcy wynikający z umowy będzie tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie. Umowa podlega unieważnieniu w części wykraczającej poza określenie przedmiotu zamówienia zawarte w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie jedynie w przypadkach określonych we wzorach umowy.

Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Jeżeli Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana uchylać się będzie od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może wybrać najkorzystniejszą ofertę spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że

zajdą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy. Prawo zamówień publicznych.

Oferta zostanie odrzucona gdy:

- jest niezgodna z ustawą;
- jej treść nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt. 3;
- jej złożenie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji;
- zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia;
- została złożona przez wykonawcę wykluczonego z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub niezaprośzonego do składania ofert;
- zawiera błędy w obliczeniu ceny;
- wykonawca w terminie 3 dni od dnia doręczenia zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt. 3;
- jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów.

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego zostanie unieważnione gdy zaistnieje jedna z okoliczności określonych w art. 93 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Wykonawcom, a także innym osobom, jeżeli ich interes prawny w uzyskaniu zamówienia doznał lub może doznać uszczerbku w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych, przysługują środki ochrony prawnej.

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 Pzp.

Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub zaniechaniu czynności do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.

Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.

Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł się zapoznać z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia za pomocą jednego ze sposobów określonych w art. 27 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

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. 27 ust 2 albo w terminie 15 dni jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, 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.

Odwołanie wobec czynności innych niż określone w art. 182 ust. 1 i 2 ustawy wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

Jeżeli zamawiający nie prześle 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 (sześciu) miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.

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. 27 ust 2 albo w terminie 15 dni jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.

Wszystkie istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy są zawarte w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w części zatytułowanej wzór umowy.

Zamawiający nie zamierza zawierać umowy ramowej.

Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających.

Zamawiający nie dopuszcza porozumiewania się drogą elektroniczną.

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

Wzór umowy nr 1

zawierający istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy.

Umowa Nr

zawarta w dniu w pomiędzy Samodzielnym Publicznym Szpitalem Wojewódzkim im. Papieża Jana Pawła II z siedzibą w Zamościu przy ul. Aleje Jana Pawła II 10, wpisanym do Rejestru Stowarzyszeń, Innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji, Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy Lublin – Wsechód w Lublinie z siedzibą w Świdniku, VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000021024, NIP 922 – 22 – 92 – 491 zwanym w treści umowy „Kupującym” w imieniu którego działa:

1.

a firmą z siedzibą w,
adres:, wpisaną do pod
numerem, NIP zwaną w treści umowy
„Sprzedającym” w imieniu której działa :

1.

2.

Umowa jest wynikiem przeprowadzonego postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z postanowieniami Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r., Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2015 r., poz. 2164) którego rozstrzygnięcie nastąpiło w dniu r. Treść umowy jest sporządzona na podstawie złożonej oferty.

§ 1

1. Kupujący zleca a Sprzedający przyjmuje do realizacji dostawę odczynników do Pracowni Bakteriologii Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, w asortymencie i ilościach określonych poniżej lub załączniku do niniejszej umowy.
2. Sprzedający gwarantuje, że dostarczane przez niego wyroby objęte niniejszą umową są dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
3. Stopień realizacji umowy w poszczególnych asortymentach uzależniony jest od potrzeb wynikających z działalności Kupującego. Kupujący zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości określonych w umowie lub załączniku do niniejszej umowy, przy czym suma wartości zrealizowanych dostaw nie może przekroczyć łącznej ceny umowy określonej w § 3 ust. 1.

§ 2.

1. Dostawy odczynników do Pracowni Bakteriologii będą się odbywały przez okres 24 – miesięcy licząc od daty zawarcia umowy w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku w godzinach 8:00 – 15:00. Kupujący będzie określał odrębnymi zleceniami na piśmie lub za

pośrednictwem faksu asortyment i ilość zapotrzebowanego przedmiotu umowy. Sprzedający zobowiązuje się do realizacji dostawy w ciągu trzech dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia.

2. Sprzedający zobowiązuje się do realizacji dostawy przedmiotu umowy w wyznaczonym terminie do siedziby Kupującego, ponosząc koszty i ryzyko transportu.

3. Sprzedający zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy, którego pochodzenie jest zgodne ze złożonym w ofercie dokumentem określającym producenta towaru. Asortyment i ilość dostarczonego przedmiotu umowy musi odpowiadać złożonemu przez Kupującego zleceniu na dostawę.

4. Kupujący zastrzega sobie prawo zwrotu towaru niezgodnego ze złożonym zamówieniem z jednoczesnym wyznaczeniem nowego terminu ponownej dostawy, nie tracąc przy tym prawa do naliczania kar umownych za zwłokę.

5. W przypadku gdy Sprzedający nie będzie dostarczał wyrobu będącego przedmiotem umowy, Kupujący będzie miał prawo dokonać zakupu odczynników u innego Sprzedawcy. Jeżeli koszt zakupu będzie wyższy od kosztu zakupu w ramach niniejszej umowy, powstałą różnicą zostanie obciążony Sprzedający.

6. Sprzedający będzie uwzględniał reklamacje jakościowe i ilościowe dotyczące dostawy przedmiotu umowy na swój koszt w ciągu dni od daty zgłoszenia reklamacji. Dopuszcza się zgłoszenie reklamacji za pośrednictwem faksu.

7. Trzykrotna reklamacja ilościowa bądź jakościowa danego przedmiotu umowy upoważnia Kupującego do rozwiązania umowy w zakresie reklamowanego przedmiotu umowy. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 3.

1. Za dostawę odczynników do Pracowni Bakteriologii, będą stosowane ceny jednostkowe brutto (z podatkiem VAT) takie jak w złożonej ofercie cenowej tj. określone poniżej lub w załączniku do niniejszej umowy:.....

Łączną cenę netto bez podatkiem VAT za całość przedmiotu umowy ustala się w wysokości słownie :

Łączną cenę brutto z podatkiem VAT za całość przedmiotu umowy ustala się w wysokości słownie :

2. Wymienione wyżej ceny nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy (za wyjątkiem zmiany przewidzianej w §8 ust. 3). Podwyższenie cen w stosunku do oferty upoważnia Kupującego do odstąpienia od umowy bez odszkodowania na rzecz Sprzedającego.

3. Ceny jednostkowe brutto zawierają m.in. wartość towaru, obowiązujące opłaty podatkowe, wszelkie koszty związane z dostawą odczynników do Kupującego.

4. Obniżenie cen może nastąpić w każdym czasie bez względu na przyczynę obniżenia i nie wymaga aneksu do umowy

§ 4.

1. Płatności za wykonaną dostawę Kupujący będzie regulował przelewem na konto Sprzedającego podane w fakturze za dostawę przedmiotu umowy w ciągu..... dni licząc od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT.

2. Jako datę zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Kupującego.

§ 5.

Sprzedający nie może przenieść na inną osobę swych wierzytelności wynikających z umowy. Ewentualna czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Kupującego (np. cesja wierzytelności i/lub należności ubocznych przysługujących Sprzedającemu na podstawie niniejszej umowy) może nastąpić wyłącznie po wyrażeniu zgody przez podmiot, który utworzył Kupującego.

§ 6.

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu umowy albo poszczególnych jego części, w wysokości 0,2% wartości opóźnionej dostawy za każdy roboczy dzień zwłoki.
2. W przypadku odstąpienia przez Sprzedającego lub Kupującego od umowy z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. Kupujący zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego, przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
4. Odstąpienie od umowy przez Kupującego lub Sprzedającego nie powoduje wygaśnięcia obowiązku Sprzedającego zapłaty ewentualnych kar umownych powstałych i obliczonych zgodnie z regulacją ust. 1.
5. Sprzedający wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.

§ 7.

Niewypełnienie warunków umowy przez Sprzedającego, w tym m.in. nieterminowe lub niezgodne z zamówieniem pod względem jakości, asortymentu bądź ilości realizowanie dostaw, a także inne istotne, powtarzające się uchybienia w trakcie realizacji umowy, dają podstawę Kupującemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym. W niniejszej sytuacji ma zastosowanie odpowiednio w § 6 ust. 2.

§ 8.

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności i będą wprowadzane do umowy stosownym aneksem z zastrzeżeniem § 3 ust. 4.
2. Wszelkie zmiany do niniejszej umowy muszą być zgodne z art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w następujących przypadkach:
 - a/ w przypadku zmiany danych stron,
 - b/ w przypadku obniżenia ceny na dany przedmiot umowy bez względu na przyczynę takiej zmiany,
 - c/ w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem umowy na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach w cenie jednostkowej (brutto zaoferowanej w ofercie),
 - d/ w przypadku niezrealizowania umowy pod względem ilościowym, wydłużenie jej obowiązywania maksymalnie do 6 (sześciu) miesięcy licząc od daty zakończenia jej obowiązywania,

e/ w przypadku zmiany oznaczeń katalogowych,

f/ w przypadku zmian w trakcie realizacji umowy stawek podatku VAT związanych z przedmiotem umowy, zmian wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz zmian 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 Sprzedającego, nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynikają w/w zmiany ceny jednostkowe netto/brutto ulegną odpowiednim zmianom.

4. Każdorazowo przed wprowadzeniem zmiany cen netto/brutto, o której mowa w ust. 3 lit/f Sprzedający jest obowiązany przedstawić Kupującemu na piśmie wpływ zmian stawek podatku VAT, zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne na koszty wykonania zamówienia oraz propozycję nowych cen potwierdzone powołaniem się na stosowne przepisy, z których wynikają w/w zmiany. Zmiany cen, o których mowa następują po uzyskaniu akceptacji Kupującego w formie aneksu do umowy, z zastrzeżeniem zdania następnego. Obniżenie cen w związku z obniżeniem stawki podatku VAT na produkty będące przedmiotem umowy nie wymaga zawarcia aneksu do umowy.

§ 9.

W przypadku wystąpienia braku środków finansowych Kupujący zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy na piśmie ze skutkiem natychmiastowym. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia za faktycznie zrealizowaną część dostawy.

§ 10.

W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 11.

Umowa obowiązuje od dnia jej zawarcia tj. przez okres 24 miesięcy tj. do dnia r.

§ 12.

1. Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji umowy rozstrzygane będą przez sąd powszechny właściwy według siedziby Kupującego.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy z dnia 29 stycznia 2004r Prawo zamówień publicznych z późniejszymi zmianami.

§ 13.

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Kupującego, jeden dla Sprzedającego.

SPRZEDAJĄCY :

KUPUJĄCY:

Wzór umowy nr 2

zawierający istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy.

Umowa Nr

zawarta w dniur w Zamościu, pomiędzy Samodzielnym Publicznym Szpitalem Wojewódzkim im. Papieża Jana Pawła II z siedzibą w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, Rejestru Stowarzyszeń, Innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji, Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy Lublin - Wschód w Lublinie z siedzibą w Świdniku, VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod Nr KRS 0000021024, NIP 922 – 22 – 92 – 491, zwanym w treści umowy „Kupującym”, w imieniu którego działa:

1.

a firmą z siedzibą w adres :, wpisaną do w pod Nr NIP, zwaną w treści umowy „Sprzedającym,” w imieniu której działają:

2.

3.

Umowa jest wynikiem przeprowadzonego postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r., poz. 2164), którego rozstrzygnięcie nastąpiło w dniur. Treść umowy jest sporządzona na podstawie złożonej oferty.

§ 1.

1. Kupujący zleca a Sprzedający przyjmuje do realizacji dostawę odczynników, innych niezbędnych produktów do Pracowni Bakteriologii wraz z dzierżawą analizatorów model, rok produkcji dla Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, w asortymencie i ilościach określonych poniżej lub załączniku do niniejszej umowy.
2. Sprzedający gwarantuje, że dostarczane przez niego odczynniki i inne niezbędne produkty objęte niniejszą umową są dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
3. Stopień realizacji umowy w poszczególnych asortymentach uzależniony jest od potrzeb wynikających z działalności Kupującego. Kupujący zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości określonych w umowie lub załączniku do niniejszej umowy, przy czym suma wartości zrealizowanych dostaw nie może przekroczyć łącznej ceny umowy określonej § 4 ust. 1.

§ 2.

1. Dostawy odczynników do Pracowni Bakteriologii będą odbywały się przez okres 24 - miesięcy licząc od daty zawarcia umowy w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku w

- godzinach 8:00 – 15:00. Kupujący będzie określał odrębnymi zleceniami na piśmie lub za pośrednictwem faksu asortyment i ilość zapotrzebowanego przedmiotu umowy w zakresie dostaw odczynników. Sprzedający zobowiązuje się do realizacji dostawy w ciągu trzech dni roboczych licząc od dnia otrzymania zlecenia.
2. W przypadku gdy zaoferowane w ofercie ilości odczynników i innych oferowanych niezbędnych produktów okażą się niewystarczające do wykonania wymaganej wskazanej w ofercie Sprzedającego ilości testów, Sprzedający zobowiązuje się do dostarczenia Kupującemu brakujących odczynników i innych niezbędnych produktów na swój koszt.
 3. Dostawa analizatorów modelprodukcji w ramach dzierżawy nastąpi w ciągu 14 dni roboczych licząc od daty zawarcia umowy tj. najpóźniej do dnia i obejmuje także zainstalowanie, podłączenie analizatorów do użytkowanego w Szpitalu systemu informatycznego (SIS GEM) z wykorzystaniem kodów kreskowych na próbkach, uruchomienie i szkolenie personelu Kupującego. Dostawa analizatorów zostanie stwierdzona poprzez podpisanie przez strony protokołu zdawczo – odbiorczego.
 4. Sprzedający zobowiązuje się do realizacji dostawy przedmiotu umowy w wyznaczonym terminie do siedziby Kupującego, ponosząc koszty i ryzyko transportu.
 5. Sprzedający zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy, którego pochodzenie jest zgodne ze złożonym w ofercie dokumentem określającym producenta towaru. Asortyment i ilość dostarczonego przedmiotu umowy musi odpowiadać złożonemu przez Kupującego zleceniu na dostawę.
 6. Kupujący zastrzega sobie prawo zwrotu towaru niezgodnego ze złożonym zleceniem z jednoczesnym wyznaczeniem nowego terminu ponownej dostawy, nie tracąc przy tym prawa do naliczenia kar umownych za zwłokę.
 7. W przypadku gdy Sprzedający nie będzie dostarczał wyrobu będącego przedmiotem umowy, Kupujący będzie miał prawo dokonać zakupu u innego Sprzedającego. Jeżeli koszt zakupu będzie wyższy od kosztu zakupu w ramach niniejszej umowy, powstałą różnicą zostanie obciążony Sprzedający.
 8. Sprzedający będzie uwzględniał reklamacje jakościowe i ilościowe dotyczące dostawy przedmiotu umowy na swój koszt w ciągu dni od daty zgłoszenia reklamacji. Dopuszcza się zgłoszenie reklamacji za pośrednictwem faksu.

§ 3.

1. Sprzedający w ramach wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 3, udzieli gwarancji jakości na dostarczone w ramach dzierżawy analizatory model na okres obowiązywania umowy.
2. Sprzedający oświadcza, iż jest właścicielem w/w analizatorów, dysponuje wyłącznym prawem do rozporządzania nimi, a w szczególności do przekazywania w dzierżawę i jego prawo jest w tym zakresie niczym nie ograniczone oraz nie istnieją żadne roszczenia osób i/lub podmiotów trzecich, które mogłyby uniemożliwić lub ograniczyć (utrudnić) Kupującemu korzystanie z urządzeń w warunkach określonych niniejszą umową.
3. Sprzedający oświadcza, że w/w analizatory są wolne od wad fizycznych i prawnych.
4. Sprzedający gwarantuje, że przedmiot dzierżawy, o którym mowa w § 1 ust. 1 umowy nie będzie stwarzać zagrożenia dla bezpieczeństwa i zdrowia pacjentów Kupującego, jak też użytkowników czy osób trzecich.
5. Sprzedający przekaze Kupującemu paszporty techniczne analizatorów dostarczonych w ramach dzierżawy.

6. Sprzedający jest zobowiązany do utrzymania dzierżawionych urządzeń w ciągłej i pełnej sprawności technicznej, a w szczególności do:
- a/ wykonywania bezpłatnych napraw dzierżawionych analizatorów w czasie godzin licząc od zgłoszenia i wyłączenia z używania przedmiotowych analizatorów. W przypadku konieczności wydłużenia okresu naprawy, Sprzedający zobowiązany jest do bezpłatnego udostępnienia do czasu zakończenia naprawy innych analizatorów tego samego typu. Czas reakcji serwisowej na zgłoszenie awarii wynosi godzin.
 - b/ bezpłatnej dostawy i zamontowania części analizatorów, które ulegną uszkodzeniu w trakcie realizacji umowy
 - c/ w przypadku uszkodzenia wykluczającego dalszą eksploatację analizatora/ów, którego Sprzedający nie będzie mógł naprawić w terminie wyżej określonym, lub naprawa taka byłaby ekonomicznie nieuzasadniona, wówczas Sprzedający wstawi w zamian uszkodzonego/ych, sprawny/e analizator/y tego samego rodzaju i gatunku, co określone w §1 ust. 1. Sprzedający dokona zamiany na sprawny/e analizator/y niezwłocznie po wystąpieniu sytuacji wyżej opisanej jednak nie dłużej niż w ciągu 7 dni od zgłoszenia uszkodzenia przez Kupującego,
 - d/ wykonywanie bezpłatnych przeglądów technicznych zgodnie z zaleceniami producenta.
7. Wszelkie czynności związane z wykonaniem obowiązków gwarancyjnych Sprzedający będzie wykonywał na własny koszt. Ujawnione w okresie gwarancji wady będą usuwane w siedzibie Kupującego.
8. Serwis gwarancyjny świadczy (dane teleadresowe)

§ 4.

1. Za dostawę odczynników i innych niezbędnych produktów do Pracowni Bakteriologii będą stosowane ceny jednostkowe takie jak w złożonej ofercie cenowej tj. określone poniżej lub załączniku do niniejszej umowy stanowiącym jej integralną część.
2. Za dzierżawę analizatorów model produkcji, strony ustalają miesięczny czynsz w wysokości złotych. Łączny koszt dzierżawy bez podatku VAT za okres 24 miesięcy wynosi -, z podatkiem VAT
3. Łączną cenę netto bez podatkiem VAT za całość przedmiotu umowy ustala się w wysokości słownie :
- Łączną cenę brutto z podatkiem VAT za całość przedmiotu umowy ustala się w wysokości słownie :
4. Wymienione wyżej ceny nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy (za wyjątkiem zmian przewidzianych w §9 ust. 3). Podwyższenie cen w stosunku do oferty upoważnia Kupującego do odstąpienia od umowy bez odszkodowania na rzecz Sprzedającego.
5. Ceny jednostkowe brutto zawierają m.in. wartość towaru, obowiązujące opłaty podatkowe, wszelkie koszty związane z dostawą towaru do Kupującego oraz obowiązkami gwarancyjnymi Sprzedającego w stosunku do wydzierżawionych analizatorów.
6. Obniżenie cen może nastąpić w każdym czasie bez względu na przyczynę obniżenia i nie wymaga aneksu do umowy.

§ 5.

1. Płatności za wykonaną dostawę odczynników i innych niezbędnych produktów, Kupujący będzie regulował przelewem na konto Sprzedającego podane w fakturze za dostawę

przedmiotu umowy w ciągu..... dni licząc od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT.

2. Płatność czynszu dzierżawnego za dwa analizatory model, produkcji dokonywana będzie w miesięcznych okresach rozliczeniowych na podstawie faktury VAT w ciągu dni od jej otrzymania.

3. Jako datę zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Kupującego.

§ 6.

Sprzedający nie może powierzyć wykonania umowy innej osobie lub jednostce (poza przypadkiem wskazania w ofercie podwykonawcy). Ewentualna czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Kupującego (np. cesja wierzytelności i/lub należności ubocznych przysługujących Sprzedającemu na podstawie niniejszej umowy) może nastąpić wyłącznie po wyrażeniu zgody przez podmiot, który utworzył Kupującego.

§ 7.

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną:

- w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu umowy (odczynników, innych niezbędnych produktów) albo poszczególnych jego części, w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy roboczy dzień zwłoki.

- w przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia w ramach dzierżawy analizatorów model produkcji w wysokości 0,2% wartości analizatorów za każdy roboczy dzień zwłoki, wartość analizatorów:

- w przypadku zwłoki w naprawie dzierżawionych analizatorów lub zwłoki w wymianie na wolne od wad, gdy naprawa przekroczy termin umowny lub jest ekonomicznie nieuzasadniona w wysokości 0,2% wartości analizatorów za każdy dzień zwłoki, wartość analizatorów:

2. W przypadku odstąpienia przez Sprzedającego lub Kupującego od umowy z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

3. Kupujący zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego, przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

4. Odstąpienie od umowy przez Kupującego lub Sprzedającego nie powoduje wygaśnięcia obowiązku Sprzedającego zapłaty ewentualnych kar umownych powstałych i obliczonych zgodnie z regulacją ust. 1.

5. Sprzedający wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.

§ 8.

Niewypełnianie warunków umowy przez Sprzedającego, w tym m.in. nieterminowe lub niezgodne z zamówieniem pod względem jakości, asortymentu bądź ilości realizowanie dostaw, a także inne istotne, powtarzające się uchybienia w trakcie realizacji umowy, dają podstawę Kupującemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym. W niniejszej sytuacji ma zastosowanie odpowiednio § 7 ust. 2.

§ 9.

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności i będą wprowadzane do umowy stosownym aneksem z zastrzeżeniem § 4 ust. 6.

2. Wszelkie zmiany do niniejszej umowy muszą być zgodne z art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych.

3. Kupujący dopuszcza zmiany w umowie w następujących przypadkach:

a/ w przypadku zmiany danych stron,

b/ w przypadku obniżenia ceny na dany przedmiot umowy bez względu na przyczynę takiej zmiany,

c/ w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem umowy na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach w cenie jednostkowej (brutto) zaoferowanej w ofercie,

d/ w przypadku niezrealizowania umowy pod względem ilościowym, wydłużenie jej obowiązywania maksymalnie do 6... (sześciu) miesięcy licząc od daty zakończenia jej obowiązywania,

e/ w przypadku zmiany oznaczeń katalogowych,

f/ w przypadku zmian w trakcie realizacji umowy: stawek podatku VAT związanych z przedmiotem umowy, zmian wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz zmian 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 Sprzedającego, nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynikają w/w zmiany ceny jednostkowe netto/brutto ulegną odpowiednim zmianom.

4. Każdorazowo przed wprowadzeniem zmiany cen netto/brutto, o której mowa w ust. 3 lit/f Sprzedający jest obowiązany przedstawić Kupującemu na piśmie wpływ zmian stawek podatku VAT, zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne na koszty wykonania zamówienia oraz propozycję nowych cen potwierdzone powołaniem się na stosowne przepisy, z których wynikają w/w zmiany. Zmiany cen, o których mowa następują po uzyskaniu akceptacji Kupującego w formie aneksu do umowy, z zastrzeżeniem zdania następnego. Obniżenie cen w związku z obniżeniem stawki podatku VAT na produkty będące przedmiotem umowy nie wymaga zawarcia aneksu do umowy.

§ 10.

W przypadku wystąpienia braku środków finansowych Kupujący zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy na piśmie ze skutkiem natychmiastowym. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia za faktycznie zrealizowaną część dostawy.

§ 11.

W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 12.

1. Umowa obowiązuje od dnia zawarcia umowy tj.r przez okres 24 miesięcy tj. do dnia
2. Po zakończeniu obowiązywania umowy, bądź jej rozwiązania w inny sposób, wydierżawione analizatory zostaną zwrócone Sprzedającemu. Fakt ten zostanie potwierdzony protokołem zdawczo – odbiorczym podpisanym przez strony.

§ 13.

1. Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji umowy rozstrzygane będą przez sąd powszechny właściwy według siedziby Kupującego.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy z dnia 29 stycznia 2004r Prawo zamówień publicznych z późniejszymi zmianami.

§ 14.

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Kupującego, jeden dla Sprzedającego.

SPRZEDAJĄCY :

KUPUJĄCY: