

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu nr 5/P/2016 o udzielenie zamówienia publicznego
prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na
dostawę pojemników z tworzywa sztucznego do pobierania i preparatyki krwi

I. Nazwa i adres Zamawiającego

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze,
65-046 Zielona Góra, ul. Zyty 21,
Regon: 000291931, Nip: 973-05-89-613,
tel. 068/329 83 60, 068 329 83 67, faks 068/329 83 99,
e-mail: przetargi@rckik.zgora.pl,
www.rckik.zgora.pl.

II. Tryb udzielenia zamówienia

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z póź. zm.) – dalej Pzp.
2. Wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 grudnia 2015 r. w sprawie kwot wartości zamówień oraz konkursów, od których jest uzależniony obowiązek przekazywania ogłoszeń Urzędowi Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich (Dz.U. z 2015 r. poz. 2263), mniejsza niż wyrażona w złotych równoważność kwoty 135 000 euro – dla dostaw lub usług.
3. Specyfikacja istotnych warunków zamówienia (Siwz) umieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego www.rckik.zgora.pl od dnia publikacji w Biuletynie Zamówień Publicznych do upływu terminu składania ofert.
4. Zamawiający informuje, że zgodnie z wymogami art. 36 ust. 1 pkt 16 Pzp, postanowienia zawarte w Istotnych postanowieniach umowy (załącznik nr 1 do Siwz) będą wprowadzone do treści umowy zawieranej w sprawie udzielenia zamówienia publicznego objętego postępowaniem.

III. Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa pojemników z tworzywa sztucznego do pobierania i preparatyki krwi następującego rodzaju: **pojemniki potrójne góra-dół z RW do pobierania i preparatyki krwi** – ilość zestawów **45 000**.
2. **Kod zgodny ze Wspólnym Słownikiem Zamówień (CPV) - 33141613-0 – pojemniki na krew.**
3. **Szczegółowe wymagania przedmiotu zamówienia.**
 - 3.1 Zestaw pojemników musi składać się z drenu do poboru krwi, pojemnika macierzystego (głównego) i dwóch pojemników transferowych (odbiorczych) trwale i integralnie połączonych drenami zapewniającymi kontrolowany, zamknięty, jałowy i apirogenny system przepływu między pojemnikami.

3.2 Przeznaczenie pojemników:

do pobierania krwi, do produkcji i przechowywania: koncentratu krwinek czerwonych bez kożuszka leukocyтарно-пłytkowego w roztworze wzbogacającym, osocza świeżo mrożonego oraz kożuszka leukocyтарно-пłytkowego.

3.3 Budowa pojemników:

3.3.1 pojemnik macierzysty (główny) do pobierania krwi pełnej w ilości 450 ml \pm 10%, zawierający płyn konserwujący CPD o składzie zgodnym z Farmakopeą Europejską w ilości 63-70 ml (zgodnie z obowiązującymi przepisami),

3.3.2 pusty pojemnik górny o objętości min. 400 ml przeznaczony do produkcji i przechowywania osocza świeżo mrożonego (FFP),

3.3.3 pojemnik dolny o objętości min. 400 ml, zawierający roztwór wzbogacający (RW) w ilości określonej przepisami „*Medyczne zasady pobierania krwi, oddzielania jej składników i wydawania, obowiązujące w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi*”, praca zbiorowa pod redakcją Magdaleny Łętowskiej, wydanie II, rok wydania 2014, Instytut Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie o składzie zgodnym z Farmakopeą Europejską, pozwalający na przechowywanie koncentratu krwinek czerwonych (KKCz) przez 42 dni.

3.4 Pojemnik macierzysty (główny) do pobierania krwi pełnej jest wyposażony w dren czerpalny(1), do którego za pomocą kolejnego drenu(2) podłączony jest dodatkowy pojemnik umożliwiający pobieranie próbek krwi z pierwszej porcji krwi przed donacją (nierozcieńczonej antykoagulantem) o pojemności ok. 30 ml, z dołączonym do niego uniwersalnym portem w formie adaptera z centralnie umieszczoną igłą, zabezpieczoną w sposób uniemożliwiający samoistny wypływ krwi, wymagany dodatkowy pojemnik umożliwia pobranie próbek krwi do probówek systemu zamkniętego użytkowanego przez Zamawiającego,

3.5 Dren(1) prowadzący do pojemniczka na próbki powinien odchodzić od drenu czerpalnego(2) na wysokości 20-35 cm, licząc od igły (odejście musi gwarantować komfort wkłucia). Na drenie(1) powinien znajdować się zacisk plastikowy pozwalający na natychmiastowe przerwanie przepływu krwi. W miejscu połączenia drenu(1) i drenu czerpalnego(2) powinien znajdować się komin z łatwo łamliwą membraną. Poniżej w/w połączenia w odległości około 5 cm, na drenie czerpalnym(2) powinien znajdować się plastikowy zacisk pozwalający na natychmiastowe przerwanie przepływu krwi jedną ręką.

3.6 Dren czerpalny o długości minimum 110 cm musi być zakończony ostrą igłą 16G, poddaną obróbce zwiększającej poślizg (np. silikonowanie). Konstrukcja igły musi gwarantować zapobieganie wycinaniu skóry, tkanki podskórnej i żyły (np. ostrze ścięte w dwóch płaszczyznach). Igła musi być zabezpieczona zamkniętą osłonką w taki sposób, aby zdjęcie osłonki z ostrza było możliwe i łatwe bez użycia jakichkolwiek narzędzi, jedynie po przerwaniułączenia osłonki z nasadą igły, bez możliwości ponownego zamocowania osłonki na igłę.

3.7 Zestaw powinien posiadać dodatkową osłonkę zapewniającą zabezpieczenie igły po pobraniu (umożliwiająca bezpieczne usunięcie igły z ramienia dawcy). Osłonka po pobraniu powinna zapewnić zablokowanie w sposób nieodwracalny igły po zakończeniu donacji.

3.8 W miejscu połączenia igły z drenem czerpalnym powinien być wygodny, zapobiegający ślizganiu się palców, uchwyt umożliwiający dokonanie wkłucia do żyły.

- 3.9 Średnica wszystkich drenów powinna mieć wymiary zapewniające kompatybilność drenów różnych pojemników i umożliwiać ich połączenia w układzie otwartym i zamkniętym dla dostępnych systemów połączeń.
- 3.10 Dren łączący pojemnik macierzysty (główny) z pustym transferowym (odbiorczym) na FFP musi umożliwiać preparatykę na prasach automatycznych użytkowanych przez Zamawiającego (wg opinii Zamawiającego powinien mieć długość minimum 50 cm).
- 3.11 Dodatkowy dren przy pojemniku transferowym (odbiorczym) na KKCz służący do wykonywania pilotek musi być oznaczony numerami w minimum 6 miejscach, umożliwiać wykonanie minimum 6 pilotek (każda 10 cm długości).
- 3.12 Wszystkie dreny muszą być elastyczne, umożliwiać łatwe rolowanie i zadziałanie zacisków wagomieszarek po pobraniu pełnej donacji, oraz zacisków pras automatycznych do krwi pełnej używanych przez Zamawiającego, a także skuteczne wykonywanie zgrzewów na zgrzewarkach różnego typu.
- 3.13 Pojemniki i dreny zestawu nie mogą być sprasowane. Po otwarciu opakowania pojemniki i dreny powinny dać się swobodnie rozłożyć.
- 3.14 Pojemniki transferowe (odbiorcze) powinny zapewnić możliwość do zamrażania szokowego składników w temperaturze minimum -60°C i bezpiecznego przechowywania osocza w temperaturze poniżej -25°C (do -70°C) z zachowaniem elastyczności i jałowości pojemnika.
- 3.15 Pojemniki muszą być odporne na wirowanie z przyspieszeniem min. 5000xg (w czasie min. 10 minut) przy objętości pobrania krwi $450\text{ ml} \pm 10\%$.
- 3.16 Materiał, z którego wykonany jest pojemnik macierzysty (główny) i pojemniki transferowe (odbiorcze) muszą być przejrzyste, umożliwiać wizualną ocenę płynu znajdującego się w pojemniku (w szczególności wykrycie zmętnień) oraz musi być przepuszczalny dla promieniowania IR stosowanego w optycznych detektorach używanych pras.
- 3.17 Każdy pojedynczy zestaw do pobierania musi być zamknięty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym, zapewniającym zachowanie jałowości i apirogenności pojemników oraz odpowiednie warunki przechowywania (wilgotność).
- 3.18 Na wszystkich pojemnikach muszą być trwale umocowane etykiety, które nie mogą ulegać uszkodzeniom ani odklejaniu w czasie preparatyki i przechowywania. Etykieta macierzysta (robocza) powinna mieć wymiary umożliwiające przyklejenie na niej etykiety głównej o wymiarach $10,16\text{ cm} \times 10,16\text{ cm}$, zgodnej z wymaganiami ISBT 128 (międzynarodowy standard oznakowania krwi i jej składników).
- 3.19 Na etykiecie macierzystej (roboczej) pojemnika musi znajdować się znak CE, oraz kody kreskowe odpowiadające wymogom standardu EAN – 128.
- 3.20 Etykiety muszą mieć również wersję polską napisów i zawierać:
- a) nazwę firmy i nazwę pojemnika (pojemność),
 - b) informację o przeznaczeniu pojemnika oraz rodzaju płynu konserwującego i RW,
 - c) numer serii i typ pojemnika w postaci literowo-cyfrowej i kodu kreskowego.

Zamawiający dopuszcza etykiety z piktogramami zgodnymi z normą i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem dołączenia instrukcji w języku polskim, gdzie wyjaśnione jest znaczenie piktogramów.

- 3.21 Data ważności zestawu powinna znajdować się przynajmniej na etykiecie pojemnika macierzystego (głównego) lub na indywidualnym opakowaniu zabezpieczającym zestaw.
- 3.22 Pojemniki odbiorcze na FFP i KKCz/RW powinny zawierać co najmniej 2 porty zabezpieczone błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiającą łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia.
- 3.23 Pojemnik macierzysty (główny) u wyjścia drenu prowadzącego do górnego pojemnika transferowego pustego na FFP i pojemnik dolny na KKCz/RW u wyjścia drenu łączącego go z pojemnikiem głównym, powinny mieć kominy z łatwo łamiącą się w czasie preparatyki membraną, nie powodującą uszkodzeń składników krwi.
- 3.24 Na górnej krawędzi pojemnika macierzystego (głównego), symetrycznie po dwóch stronach komina ujścia drenu łączącego pojemnik główny z pustym pojemnikiem na osocze oraz pojemnika na KKCz/RW, powinny znajdować się dwa otwory umożliwiające zawieszenie pojemnika na haczykach prasy automatycznej.
- 3.25 Na dolnej krawędzi pojemnika pustego na osocze i pojemnika na KKCz/RW, centralnie i na bocznych krawędziach powinno znajdować się podłużne nacięcie (lub "wytapiane uszka"), umożliwiające zawieszenie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych.
- 3.26 Pojemniki, antykoagulant oraz roztwór wzbogacający muszą spełniać wymogi obecnie obowiązujące wersji monografii Farmakopea Europejskiej.
- 3.27 Zestaw pojemników musi posiadać deklarację zgodności z wymogami dyrektyw Unii Europejskiej – znak CE oraz spełnić wymagania określone w „Ustawie o wyrobach medycznych” (Dz.U. 2015, poz. 876 z póź. zm.) - tzn. być wpisany do rejestru wyrobów medycznych.
- 3.28 Warunki dostawy:
 - 3.28.1 Instrukcja w języku polskim dołączona do każdego opakowania zbiorczego.
 - 3.28.2 Do każdej nowej serii dostawca dołączy indywidualny certyfikat kontroli jakości.
 - 3.28.3 Pojedyncze zestawy w opakowaniach zabezpieczających muszą być zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze może zawierać zestawy tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi być oznakowane etykietą zawierającą minimum następujące dane: nazwa producenta, nazwa pojemników, numer serii, data ważności, informacje o warunkach przechowywania - magazynowania pojemników.
 - 3.28.4 Temperatura przechowywania i transportu pojemników od 0^oC do co najmniej +25^oC z możliwością tymczasowego przechowywania w wyższym zakresie temperatury tj. od +25^oC do +35^oC (wymagane stosowne oświadczenie producenta pojemników dotyczące zachowania trwałości i jakości pojemników w wyższej temperaturze przez określony przedział czasowy).
- 3.29 Minimalny wymagany termin ważności – nie krótszy niż 18 miesięcy (*II kryterium oceny ofert*) od daty dostawy do Zamawiającego.

4. W wyniku złej jakości składnika krwi powstałej na skutek wadliwego pojemnika lub złej sterylizacji (hemoliza, niejałowość, zmiana zabarwienia płynów, przerwanie ciągłości układu zamkniętego, aktywacja płytek i złej jakości KKP wykonane na bazie kożuszków leukocyto-płytkowych w porównaniu do wcześniej zwalidowanych procesów produkcyjnych itp.), Wykonawca zostanie obciążony kosztami wyprodukowania danego składnika krwi oraz kosztami zakupu danego składnika krwi w innym centrum krwiodawstwa.
5. Wyjaśnienie: w przypadku wskazania przez Zamawiającego w Siwz (wraz z załącznikami) znaków towarowych, patentów lub pochodzenia przedmiotu zamówienia, co jest związane z brakiem możliwości określenia przedmiotu zamówienia w inny sposób Zamawiający dopuszcza produkty równoważne o właściwościach nie gorszych niż wskazane przez Zamawiającego. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest obowiązany wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia, spełnia wymagania określone przez Zamawiającego.

IV. Termin wykonania zamówienia

1. Termin realizacji zamówienia 18 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
2. Szczegółowe warunki dostawy zostały określone w Istotnych postanowieniach umowy, które stanowią załącznik do Siwz.

V. Warunki udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonania oceny spełniania tych warunków

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - 1) nie podlegają wykluczeniu – warunek zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wraz z ofertą przedłoży podpisane oświadczenie,
 - 2) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
 - a. kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – warunek zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wraz z ofertą przedłoży podpisane oświadczenie,
 - b. sytuacji ekonomicznej lub finansowej – warunek zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wraz z ofertą przedłoży podpisane oświadczenie,
 - c. zdolności technicznej lub zawodowej – warunek zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wraz z ofertą przedłoży podpisane oświadczenie.
2. Ocena spełnienia warunków udziału w postępowaniu zostanie dokonana na podstawie analizy dokumentów i oświadczeń załączonych do oferty Wykonawcy, na zasadzie spełnia /nie spełnia.
3. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych zgodnie z wymogami określonymi w art. 22a Pzp.
4. Wykonawcy mogą się wspólnie ubiegać o udzielenie zamówienia.
5. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (np. konsorcjum, spółka cywilna) warunki udziału w postępowaniu określone w pkt 1. 2) lit. a, lit. b, lit. c mogą spełniać łącznie.

6. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienie winni ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo reprezentowania w postępowaniu i zawarciu umowy (do oferty należy dołączyć odpowiednie pełnomocnictwo), chyba, że w przypadku spółki cywilnej z umowy tej spółki wynika sposób jej reprezentowania (do stwierdzenia, czego będzie niezbędna umowa spółki cywilnej). Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z podmiotem występującym, jako pełnomocnik pozostałych. Oferta musi być podpisana w sposób, który prawnie zobowiązuje wszystkie podmioty występujące wspólnie w postępowaniu do realizacji przedmiotu zamówienia. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.

Va. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 Pzp

Zamawiający nie przewiduje wykluczenia Wykonawcy z tytułu przesłanek określonych w art. 24 ust. 5 Pzp.

VI. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia

1. W celu wskazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania Wykonawca ma obowiązek złożyć następujące oświadczenia i dokumenty:

- a. oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy z postępowania w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 12-23 Pzp – wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 4 do Siwz.

1.1 Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu (załącznik nr 4 do Siwz).

1.2 Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu (załącznik nr 4 do Siwz).

1.3 W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oświadczenie składa każdy z Wykonawców ubiegających się o zamówienie.

2. W celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu Wykonawca ma obowiązek złożyć następujące oświadczenia i dokumenty:

- a. oświadczenie potwierdzające posiadanie kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów, które stanowi załącznik nr 3 do Siwz,

b. oświadczenie dotyczące sytuacji ekonomicznej lub finansowej, które stanowi załącznik nr 3 do Siwz,

c. oświadczenie o zdolności technicznej lub zawodowej, które stanowi załącznik nr 3 do Siwz.

3. W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w Siwz Wykonawca dostarczy Zamawiającemu:

- a. oświadczenie o następującej treści: *"Pojemniki, antykoagulant oraz roztwór wzbogacający spełniają wymogi obowiązującej wersji monografii Farmakopea Europejskiej oraz wymagania*

określone w Ustawie o wyrobach medycznych (Dz.U. 2015, poz. 876 z póź. zm.)- tzn. są wpisane do rejestru wyrobów medycznych”, treść oświadczenia znajduje się w Formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 2 do Siwz,

- b. oświadczenie producenta pojemników dotyczące zachowania trwałości i jakości pojemników w podwyższonej temperaturze tj. od 25 °C do 35 °C przez co najmniej 24 godziny,
 - c. deklarację zgodności z wymogami dyrektyw Unii Europejskiej – znak CE dla oferowanego przedmiotu zamówienia,
 - d. specyfikacji i instrukcji użycia producenta oferowanych pojemników.
4. Działając na podstawie art. 25a. Pzp Zamawiający wymaga, aby Wykonawca do oferty lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu dołączył aktualne na dzień składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oświadczenie w zakresie wskazanym przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu oraz w Specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Informacje zawarte w oświadczeniu stanowią wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Za spełnienie powyższego warunku Zamawiający uzna dołączenie do oferty oświadczenia, którego wzór stanowi załącznik nr 3, 4 do Siwz.
5. Zgodnie z art. 24aa ust. 1 p.z.p., Zamawiający najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
6. Zgodnie z art. 26 ust. 2 p.z.p. przed udzieleniem zamówienia Zamawiający może wezwać Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia nw. oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności o których mowa w art. 25 ust. 1 p.z.p.:
7. **Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 Pzp, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp.** Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Wzór oświadczenia zawiera załącznik nr 5 do Siwz.
8. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialne poświadczoną kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.
9. Dokumenty, o których mowa w powyższym rozdziale są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

VII Informacja o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z wykonawcami

1. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie, faksem oraz drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w dziale VI Siwz (również w przypadku ich złożenia w

wyniku wezwania, o którym mowa w art. 26 ust. 3 Pzp) dla których przewidziana jest forma pisemna.

2. Oświadczenia dotyczące Wykonawców oraz Podwykonawców składane są w orginale.
3. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Wykonawca można przekazywać drogą elektroniczną na adres: **przetargi@rckik.zgora.pl** lub faksem na nr **68 329 83 99**.
4. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane drogą elektroniczną lub faksem wymagają na żądanie każdej ze stron, niezwłocznego faktu ich otrzymania.
5. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem wyjaśnienie treści Siwz w sposób określony w pkt. 1. Zamawiający zobowiązany jest udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert. Wniosek o wyjaśnienie treści Siwz nie może wpłynąć do Zamawiającego później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Po tym terminie Zamawiający może zostawić wniosek bez rozpoznania. Zamawiający zamieści wyjaśnienia na stronie internetowej, na której udostępniono Siwz. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania oraz zamieszcza na stronie internetowej na której udostępniono Siwz.
6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść Siwz. Dokonaną zmianę Siwz Zamawiający przekazuje niezwłocznie Wykonawcom, którzy poinformowali Zamawiającego o pobraniu tekstu Siwz oraz zamieszcza treść zmiany na stronie internetowej na której udostępniono Siwz.
7. Osobą uprawnioną do kontaktu z Wykonawcami (w godzinach od 8.00 do 14.00) w sprawach prowadzonego postępowania jest **Robert Kuźnik** – specjalista ds. technicznych i zamówień publicznych nr tel. 068 329 83 67.

VIII Wymagania dotyczące wadium

W prowadzonym postępowaniu Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

IX Termin związania ofertą

1. Wykonawca jest związany ofertą **30 dni**, licząc od dnia, w którym upływa termin składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania z ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania z ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu na oznaczony okres, nie dłuższy niż 60 dni.
3. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia – zgodnie z art. 182 ust. 6.

X Opis sposobu przygotowania ofert

1. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej. Zamawiający nie dopuszcza składania oferty w postaci elektronicznej.
2. Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:

- 1) wypełniony i podpisany **formularz ofertowy** – załącznik nr 2 do Siwz,
 - 2) wypełnione i podpisane **oświadczenia** – załącznik nr 3 oraz nr 4 do Siwz,
 - 3) stosowne **pełnomocnictwo(a)** – w przypadku, gdy podpisanie oferty nie wynika bezpośrednio ze złożonego odpisu z właściwego rejestru,
 - 4) w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, **dokument ustanawiający Pełnomocnika** do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy sprawie niniejszego zamówienia publicznego.
3. Oferta i wszystkie załączniki winny być podpisane przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z przyjętymi zasadami reprezentacji. W celu wykazania zasad reprezentacji Wykonawcy ubiegającego się o zamówienie publiczne, Zamawiający wymaga wykazania podstaw do reprezentacji poprzez przedstawienie aktualnego odpisu z właściwego z rejestru.
 4. W przypadku, gdy ofertę podpisuje osoba niewymieniona w dokumentach rejestrowych Wykonawcy do oferty należy dołączyć pełnomocnictwo do podpisania oferty określające jego zakres oraz osoby uprawnione do reprezentacji Wykonawcy. W przypadku złożenia kserokopii pełnomocnictwa, musi być ona potwierdzona za zgodność z oryginałem przez notariusza lub osobę udzielającą pełnomocnictwa.
 5. W przypadku, gdy Wykonawca składa kserokopie dokumentu musi być ona poświadczona za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W takim przypadku Wykonawca na każdej stronie kserokopii składa własnoręczny podpis poprzedzony dopiskiem „za zgodność z oryginałem”. Jeżeli do reprezentowania Wykonawcy upoważnione są łącznie dwie lub więcej osób, kopie dokumentów muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez te osoby.
 6. Każda strona oferty powinna być podpisana. W przypadku, gdy ofertę podpisuje więcej niż jedna osoba podpis na każdej stronie może złożyć jedna z tych osób.
 7. Podpisy muszą być nanoszone w sposób umożliwiający ich identyfikację, tzn. muszą być czytelne lub złożone wraz z imienną pieczętką.
 8. Ofertę sporządza się w języku polskim, w sposób staranny, czytelny i trwały. Stwierdzone przez Wykonawcę w tekście oferty – przed jej złożeniem – omyłki pisarskie i omyłki rachunkowe poprawia się przez skreślenie dotychczasowej treści lub wartości (kwoty) i wpisanie nowej, z zachowaniem czytelności błędnego zapisu, oraz podpisanie poprawki i zamieszczenie daty dokonania poprawki.
 9. Zaleca się, aby Wykonawca zbroszował ofertę oraz ponumerował jej strony.
 10. Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej napisem:
 - *nazwa i adres Wykonawcy,*
 - **przetarg nieograniczony nr 5/P/2016 na dostawę pojemników z tworzyw sztucznych do pobierania i preparatyki krwi,**
 - *oferty nie należy otwierać do dnia: 18-10-2016 roku godz. 10.15.*
 11. Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę.
 12. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej

konkurencji (jt. Dz. U. z 2003 r. nr 153, poz. 1503, z późn. zm.), jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. W przypadku zastrzeżenia informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, Wykonawca ma obowiązek oznaczyć te informacje (dokumenty) klauzulą „tajemnica przedsiębiorstwa – nie udostępniać”.

XI Miejsce i termin składania i otwarcia ofert

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze, ul. Zyty 21, 65-046 Zielona Góra, (kancelaria).
2. Oferty można składać, jako przesyłki lub osobiście w siedzibie Zamawiającego jak wyżej, w sekretariacie w godzinach od 8.00 do 14.00.
3. Termin składania ofert do dnia: **18-10-2016 roku do godz. 10.00.**
4. Oferty wysłane, jako przesyłki muszą dotrzeć do Zamawiającego przed upływem tego terminu. Oferta złożona w innym terminie lub miejscu niż wskazane przez Zamawiającego, nie będzie badana (nie zostanie otwarta), zostanie potraktowana, jako niezłożona i zwrócona Wykonawcy po upływie terminu do złożenia odwołania.
5. Miejsce i termin otwarcia ofert: publiczne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej w siedzibie Zamawiającego – salka konferencyjna **w dniu 18-10-2016 roku, godz.10.15.**
6. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
7. Otwarcie ofert nastąpi zgodnie z treścią art. 86 ust. 4 PZP.
8. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące: kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia; firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie; ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

XII Opis sposobu obliczenia ceny

1. Pod pojęciem ceny Zamawiający rozumie cenę zdefiniowaną w art. 2 ust. 1 Pzp.
2. Cena podana w Formularzu ofertowym musi zostać wyliczona i podana w PLN z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Cena musi być większa od 0 zł.
3. Cena oferty obejmuje wszystkie koszty i obciążenia powstałe w wyniku realizacji przedmiotu zamówienia.
4. Prawidłowe ustalenie podatku VAT należy do obowiązków Wykonawcy, zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług i podatku akcyzowym.
5. Do oceny oferty będzie brana wartość brutto oferty.

XIII Kryteria oceny ofert

1. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyskała największą sumę punktów przy uwzględnieniu następujących kryteriów:

Nr kryterium	Rodzaj kryterium	Waga kryterium
I kryterium - [P _i]	cena	60 pkt

II kryterium - [P _{II}]	termin ważności	26 pkt
III kryterium - [P _{III}]	termin dostawy	14 pkt
Razem		100 pkt

2. Sposób obliczania wartości punktowej.

2.1 **I kryterium – cena** /waga kryterium 60 pkt/

oferta proponująca najniższą cenę otrzyma maksymalną ilość punktów tj. 60 pkt, pozostałe oferty będą punktowane według poniższego wzoru:

Sposób obliczenia:

$$P_I = \frac{\text{najniższa cena oferty z ofert podlegających ocenie}}{\text{cena oferty badanej}} \quad \times 60 \text{ pkt}$$

gdzie: P_I – ilość punktów w kryterium cena.

2.2 **II kryterium – termin ważności** /waga kryterium 26 pkt/

2.2.1 za minimum 18 miesięcy włącznie - 0 pkt,

2.2.2 za każdy miesiąc powyżej minimum 18 miesięcy do 24 miesięcy włącznie – 4 pkt,

2.2.3 za 25 miesięcy lub więcej - 26 pkt.

Maksymalna ilość punktów do uzyskania 26 pkt.

2.3 **III kryterium – termin dostawy** /waga kryterium 14 pkt/

Lp.	Termin realizacji	Waga kryterium [P _{III}]
1	do 7 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia	14
2	do 14 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia	7
3	do 21 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia	0

Maksymalna ilość punktów do uzyskania 14 pkt.

3. Za najkorzystniejszą ofertę uznana zostanie oferta, która w sumie uzyska największą ilość punktów zgodnie z poniższymi zasadami:

Suma punktów ogółem P₀ = P_I + P_{II} + P_{III}

2. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta:

- odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie PZP,
- odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w Siwz,
- została uznana za najkorzystniejszą w oparciu o podane w ogłoszeniu i Siwz kryteria wyboru.

XIV Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego

1. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:

a.kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,

b.firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,

c.ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

2. Zamawiający informuje niezwłocznie wszystkich Wykonawców o wyborze najkorzystniejszej oferty podając:
 - a. nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności Wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
 - b. Wykonawców, którzy zostali wykluczeni,
 - c. Wykonawców, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust. 4 i 5, braku równoważności lub braku spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności, lub o unieważnieniu postępowania wraz z uzasadnieniem faktycznym i prawnym.
3. Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępniane są po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania, z tym, że oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia.
4. Zamawiający udostępni do wglądu jawną część dokumentacji na pisemny wniosek zainteresowanego uczestnika postępowania.
5. Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców zawierającą, co najmniej zobowiązanie do realizacji wspólnego przedsięwzięcia gospodarczego obejmującego swoim zakresem realizację przedmiotu zamówienia, określenie zakresu działania poszczególnych stron umowy oraz czas obowiązywania umowy, który nie może być krótszy niż okres obejmujący realizację zamówienia oraz czas trwania gwarancji jakości i rękojmi.
6. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisaniu umowy powinny posiadać dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów dołączonych do oferty.
7. Zawarcie umowy nastąpi zgodnie ze wzorem umowy obowiązującym w postępowaniu.
8. Jeśli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzenia ich ponownego badania i oceny, chyba, że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa a art. 93 ust.1 PZP.
9. Wykonawcy będą informowani o wszystkich czynnościach Zamawiającego, które wynikają z Pzp.

XV Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy w sprawie zamówienia publicznego

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVI Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy albo wzór umowy

1. Ogólne warunki umowy określające przedmiot i warunki zamówienia oraz realizację wykonania zamówienia stanowią Istotne postanowienia umowy, które zostały określone w załączniku nr 1 do Siwz.
2. Zgodnie z art. 144 ust. 1 Pzp zakazuje się zmian postanowień zawartej w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru wykonawcy chyba, że zachodzą przesłanki określone w powyższym artykule.
3. Działając na podstawie art. 144 ust. 1 pkt. 1 Zamawiający przewidział zmiany postanowień zawartej umowy. Zmiany zostały przewidziane w ogłoszeniu o zamówieniu oraz w Istotnych postanowieniach umowy, które stanowią załącznik nr 1 do Siwz.

XVII Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia

1. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy Pzp czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub zaniechaniu czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy Pzp.
2. Środki ochrony prawnej przewidziano w dziale VI Pzp, dla wartości zamówień mniejszych niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Pzp.
3. Środki ochrony prawnej przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 Pzp.

XVIII Pozostałe

1. Opis części zamówienia, jeżeli Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.
 - Zamawiający nie dopuszcza składanie ofert częściowych.
2. Maksymalna liczba Wykonawców, z którymi Zamawiający zawrze umowę ramową, jeżeli Zamawiający przewiduje zawarcie umowy ramowej.
 - Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
3. Informacja o przewidywanych zamówieniach uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 ustawy – PZP.
 - Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 ustawy – PZP.
4. Opis sposobu przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe.
 - Zamawiający nie przewiduje składania ofert wariantowych.
5. Informacje dotyczące walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą.
 - Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.
6. Wysokość zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

- Z zastrzeżeniem art. 93 ust. 4 ustawy – PZP, wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca.

Załączniki:

1. Istotne postanowienia umowy,
 - 1.1 Protokół zdawczo odbiorczy,
2. Formularz ofertowy,
3. Oświadczenie Wykonawcy stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu,
4. Oświadczenie Wykonawcy stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu w postępowaniu,
5. Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przynależności do grupy kapitałowej.

Istotne Postanowienia Umowy

na dostawę pojemników z tworzyw sztucznych do pobierania i preparatyki krwi dla Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze

umowa zawarta dnia roku w Zielonej Górze pomiędzy **Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze**, ul. Zyty 21, 65-046 Zielona Góra, NIP 973-05-89-613, REGON 000291931, KRS nr 0000037792,

które reprezentuje:

- **Monika Fabisz – Kołodzińska** –Dyrektor,

zwanym dalej **Zamawiającym**,

a

.....,

które reprezentuje:

-,

zwanym dalej **Wykonawcą**,

o następującej treści:

§ 1

Postanowienia ogólne

Wymienione wyżej osoby, występujące w imieniu stron tej umowy, oświadczają, że są prawidłowo umocowane do reprezentowania, każda odpowiedniej strony.

§ 2

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem umowy jest dostawa pojemników z tworzyw sztucznych do pobierania i preparatyki krwi dla Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze.
2. Szczegółowy zakres i wartość dostawy objętej umową określają:
 - Specyfikacja istotnych warunków zamówienia obowiązująca w postępowaniu o zamówienie publiczne nr **5/P/2016**;
 - oferta Wykonawcy z dnia 2016 roku złożona w postępowaniu o zamówienie publiczne nr **5/P/2016** stanowiącą integralną część tej umowy.

§ 3

Wynagrodzenie

1. Wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu umowy, uwzględniające wszystkie koszty realizacji zadania, wszystkie obowiązujące w Polsce podatki oraz opłaty związane z wykonaniem dostawy określone jest na podstawie cen przedstawionych w ofercie jak niżej:

Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena jedn. netto zł	Wartość netto zł	Stawka podatku od towaru i usług %	Podatek od towaru i usług zł	Wartość brutto zł
pojemniki potrójne góradół z RW do pobierania i preparatyki krwi	45 000					

ogółem słownie brutto:

2. Wartość, o której mowa w ust.1 obejmuje:

- a) wartość przedmiotu umowy,
- b) wszelkie koszty transportu zagranicznego i krajowego,
- c) ubezpieczenie towaru za granicą i w kraju do czasu przekazania go Zamawiającemu,
- d) koszty załadunku i rozładunku u Zamawiającego oraz transportu wewnętrznego do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
- e) wszelkie koszty odprawy celnej,
- f) cło i podatek vat (podatek od towaru i usług),
- g) koszty szkolenia personelu Zamawiającego.

3. Wykonawca każdorazowo za dostarczony przedmiot zamówienia wystawi fakturę VAT w ciągu 7 dni od dnia potwierdzenia przez Zamawiającego w Protokole zdawczo odbiorczym przyjęcia dostawy od Wykonawcy.

4. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty faktury przelewem w terminie 30 dni od jej wystawienia, na rachunek bankowy wskazany na fakturze.

5. Za datę płatności przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 4

Termin i miejsce realizacji

1. Termin realizacji przedmiotu umowy: **18 miesięcy od dnia zawarcia umowy.**
2. Miejsce realizacji dostaw: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze, ul. Zyty 21.
3. Wykonawca zapewni przeszkolenie pracowników wskazanych przez Zamawiającego z obsługi dostarczonych zestawów, nie później niż w dniu pierwszej dostawy zestawów. Termin szkolenia Wykonawca ustali z Zamawiającym.

§ 5

Dostawa

- 1 Dostawy będą realizowane sukcesywnie – w terminie */III kryterium oceny ofert/* dni kalendarzowych od otrzymania pisemnego zamówienia faksem. Zamawiający wymaga, aby fakt otrzymania zamówienia Wykonawca niezwłocznie potwierdził faksem - nr faksu: 68 329 83 99. Zamawiający przewiduje jedną dostawę w okresie kwartału.

- 2 Dostawa przedmiotu zamówienia będzie się odbywała transportem zapewnionym przez Wykonawcę i na jego koszt. Wykonawca zobowiązany jest do rozładowania zestawów oraz transportu wewnętrznego do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
- 3 Wykonawca zobowiązany jest do realizacji dostaw przedmiotu zamówienia zgodnie z warunkami transportu i przechowywania określonymi przez producenta.
- 4 Jednostkową dostawę uważa się za zrealizowaną po dostarczeniu zamówionej ilości zestawów wraz ze stosownymi dokumentami (określonymi w ust. 5 i 6) do magazynu mieszczącego się w siedzibie Zamawiającego w Zielonej Górze, ul. Zyty 21, od poniedziałku do piątku w godz. 8.00 – 14.00 oraz po podpisaniu Protokołu zdawczo-odbiorczego przez upoważnionych pracowników Zamawiającego.
- 5 Zamawiający wymaga, aby do każdej dostarczonej serii zestawów był dołączony certyfikat kontroli jakości.
- 6 Zamawiający wymaga, aby do każdej dostawy była dołączona instrukcja użycia zestawów w języku polskim. Będzie one zawierać informacje potrzebne do jego bezpiecznego i właściwego ich użytkowania, zredagowane w sposób zrozumiały, odpowiednio do poziomu wykształcenia i wiedzy potencjalnych użytkowników oraz informacje konieczne do identyfikacji wytwórcy. W szczególności instrukcja użycia musi zawierać warunki przechowywania i posługiwania się przedmiotem zamówienia, parametry działania oraz jeśli dotyczy, wszelkie działania niepożądane stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności.
- 7 Spełnienie wymagań określonych w ust. 5 i 6 zostanie potwierdzone w Protokole zdawczo – odbiorczym.

§ 6

- 1 Zamawiający wymaga, aby oferowany przedmiot zamówienia był wysokiej jakości oraz posiadał deklarację zgodności z wymogami dyrektyw Unii Europejskiej – znak CE. Zamawiający wymaga, aby oferowany przedmiot zamówienia spełniał wymagania określone w „Ustawie o wyrobach medycznych” (Dz.U. 2015, poz. 876 z póź. zm.)- tzn. był wpisany do rejestru wyrobów medycznych.
- 2 Wykonawca oświadcza, że przedmiot zamówienia będzie zgodny z wymaganiami określonymi w dziale III pkt. 3 SIWZ, którego treść stanowi załącznik nr 1 do umowy.

§ 7

Gwarancja

1. Zamawiający zastrzega, że dostarczony przedmiot zamówienia musi mieć określoną datę końca okresu ważności.
2. Okres ważności przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż *//II kryterium oceny ofert/* licząc od daty dostawy do magazynu Zamawiającego i podpisania protokołu odbioru.
3. Wykonawca udziela Zamawiającemu na przedmiot zamówienia gwarancji. Okres gwarancji jest równy terminowi ważności przedmiotu zamówienia.
4. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji, że dostarczony przedmiot zamówienia jest dobrej jakości, a w razie stwierdzenia w okresie gwarancji wady, przedmiot zamówienia zostanie bezpłatnie wymieniony przez Wykonawcę, na wolny od wad.

5. Wykonawca jest zobowiązany do rozpatrzenia reklamacji **w ciągu 14 dni roboczych** od daty jej pisemnego zgłoszenia, przy czym dopuszcza się wysłanie zgłoszenia faksem.
6. W przypadku uznania reklamacji Zamawiającego, Wykonawca dostarczy zestawy wolne od wad w terminie określonym w ust. 5 na koszt Wykonawcy.
7. Stanowisko Wykonawcy dotyczące reklamacji, musi być dostarczone pisemnie Zamawiającemu niezwłocznie, lecz nie później niż w **15-stym** dniu po jej zgłoszeniu.
8. W razie nieuwzględnienia reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający może wystąpić z wnioskiem o przeprowadzenie ekspertyzy przez rzeczoznawcę z danej dziedziny.
9. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy oraz koszty związane z usunięciem wad ponosi Wykonawca.
10. Wykonawca oświadcza, że pojemniki są wolne od wad prawnych.
11. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich związanych z pojemnikami odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu ponosić będzie Wykonawca.
12. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu dostawy na koszt Wykonawcy w przypadku stwierdzenia niezgodności pod względem ilościowym, jakościowym (w tym terminu ważności), asortymentowym w stosunku do zapisów niniejszej umowy. Zgłoszenie przez Zamawiającego powyższych niezgodności jest równoznaczne z niedostarczeniem danej partii towaru. Termin rozpatrzenia reklamacji zgodnie z ust. 5.

§ 8

Przedstawiciele stron

W sprawach związanych z realizacją tej umowy, z wyłączeniem zmian jej treści:

1. przedstawicielem Zamawiającego jesttel.....,
2. przedstawicielami Zamawiającego upoważnionym do podpisu Protokołu zdawczo odbiorczego są:.....
3. osobą upoważnioną do składania zamówień przez Zamawiającego jest Halina Ryczkowska tel. 68 329 83 77.
4. przedstawicielem Wykonawcy jest: (nr telefonu),
5. w sprawach dotyczących realizacji dostaw oraz reklamacji Zamawiający będzie się kontaktował z Wykonawcą telefonicznie (nr telefonu), faksem (nr faksu)....., e-mailem (adres e-mail).....

§ 9

Odstąpienie od umowy

1. Zamawiającemu w terminie do dnia upływu okresu, na który umowa została zawarta, przysługuje prawo do odstąpienia od umowy z ważnych powodów, a w szczególności:
 - a) gdy Wykonawca nie wykonuje niniejszej umowy bądź wykonuje umowę w sposób niezgodny z jej postanowieniami lub normami i warunkami określonymi prawem, a w szczególności, gdy w trakcie realizacji umowy Zamawiający stwierdzi złą realizację umowy,
 - b) zostanie ogłoszona likwidacja firmy Wykonawcy,

- c) w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. Zamawiający uzna za złą realizację umowy, gdy wartość dostaw niezgodnych z pisemnym zleceniem Zamawiającego lub uznanych reklamacji przez Wykonawcę przekroczy 5% wartości umowy.

§ 10

Kary umowne

1. Jeżeli niniejsza Umowa nie zostanie wykonana Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 10% wartości przedmiotu umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
 - b) w wysokości 0,5% wartości dostawy, w przypadku dostawy niezrealizowanej w terminie określonym w § 5 ust 1, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - c) w wysokości 0,2% wartości dostawy w przypadku dostawy niezrealizowanej w terminie określonym w § 7 ust. 6 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - d) w wysokości 0,2% wartości dostawy, w przypadku nierozpatrzenia reklamacji w terminie określonym w § 7 ust. 7, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.
2. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie dostawy, określonym w § 5 ust. 1, Zamawiający zastrzega prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy:
 - a) w przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się wielkość przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu,
 - b) w przypadku zakupu interwencyjnego Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną dostawy.
3. W przypadku, gdy Wykonawca nie dotrzyma terminów rozpatrzenia lub realizacji postanowień reklamacji, określonych w §7 ust. 6 lub ust. 7, Zamawiający zastrzega prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie przedmiotu reklamacji:
 - a) w przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się wielkość przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu,
 - b) w przypadku zakupu interwencyjnego Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną dostawy.
4. Jeżeli niniejsza Umowa nie zostanie wykonana Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości przedmiotu umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający. Odstąpienie przez Wykonawcę jest możliwe wyłącznie w przypadku rażącego naruszenia umowy przez Zamawiającego, polegającego na nie dokonaniu płatności pomimo dwukrotnego pisemnego wezwania przez Wykonawcę, jeżeli płatność zgodnie z umową jest wymagalna. Odstąpienie może nastąpić w ciągu 14 dni od powzięcia wiadomości o tym naruszeniu przez Wykonawcę.
5. Zamawiający ma prawo, potrącić kary z należnego Wykonawcy wynagrodzenia, bez konieczności uzyskiwania dodatkowej zgody Wykonawcy.

6. Zamawiający zastrzega prawo do potrącania należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
7. Strony zastrzegają prawo do odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość kar umownych do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.
8. Naliczone kary umowne będą płatne w terminie 7 dni od pisemnego wezwania Wykonawcy na wskazany rachunek bankowy Zamawiającego.
9. W wyniku złej jakości składnika krwi powstałej na skutek wadliwego pojemnika lub złej sterylizacji (hemoliza, niejałowość, zmiana zabarwienia płynów, przerwanie ciągłości układu zamkniętego, aktywacja płytek i złej jakości KKP wykonane na bazie kożuszków leukocyтарно-пłytkowych w porównaniu do wcześniej zwalidowanych procesów produkcyjnych itp.), Wykonawca zostanie obciążony kosztami wyprodukowania danego składnika krwi oraz kosztami zakupu danego składnika krwi w innym Centrum Krwiodawstwa.

§ 11

- 1 Zgodnie z art. 144 ust. 1 PZP Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany zawartej umowy w sytuacji obiektywnej konieczności wprowadzenia zmiany, w niżej przedstawionym zakresie z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy PZP:
 - a) zmiany warunków i terminów dostawy przedmiotu zamówienia – zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, celnych,
 - b) zmiany terminu i sposobu spełnienia świadczeń na skutek zmian technologicznych spowodowanych w szczególności następującymi okolicznościami:
 - niedostępność na rynku materiałów lub urządzeń wskazanych w SIWZ spowodowana zaprzestaniem produkcji lub wycofania z rynku materiałów lub urządzeń, jeśli ta zmian nie będzie miała wpływu na wynagrodzenie umowne,
 - pojawienie się na rynku materiałów lub nowszych urządzeń nowszej generacji pozwalających na zaoszczędzenie kosztów realizacji przedmiotów umowy lub kosztów eksploatacji przedmiotu umowy,
 - c) zmiany danych Wykonawcy (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie Wykonawcy,
 - e) zmiany wynikające ze zmiany w prawie właściwym dla podatków lub ceł, które podwyższają lub obniżają cenę przedmiotu zamówienia, co będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej przedmiotu zamówienia,
 - f) zmiany postanowień umowy w przypadkach przewidzianych w art. 144 Pzp,
 - g) zmiany wynikające z niezgodności pomiędzy zapisami umowy a treścią oferty i/lub SIWZ.
- 2 Zamawiający zastrzega sobie również możliwość zmiany, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy PZP w przypadku:
 - a) zmiany w obowiązujących przepisach prawa mające wpływ na przedmiot i warunki umowy przez zmianę sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego skutkująca nie możliwością realizacji umowy,

- b) powstanie nadzwyczajnych okoliczności będących siłą wyższą grożące rażąco strata, których strony nie przewidziały przy zawarciu umowy.
3. Wyżej wymienione zmiany mogą być dokonane na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy, za zgodą obu stron i zostaną wprowadzone do umowy aneksem
- 4 Zamawiający dopuszcza zmiany umowy w zakresie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, przy czym ceny jednostkowe netto nie ulegną zmianie przez okres, co najmniej 12 miesięcy od daty zawarcia umowy. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wynagrodzenia należnego po tym terminie w przypadku zmiany:
- a) stawki podatku od towarów i usług,
 - b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3–5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,
- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
- 4.1 Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany określonej w ust. 4 lit a) dotyczy wynagrodzenia brutto, wynagrodzenie netto pozostaje bez zmian, zamiana następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę podatku od towaru i usług.
- 4.2 Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany określonej w ust. 4 lit. b lub ust. 4 lit. c nastąpi na podstawie aktualnie obowiązującego średniorocznego wskaźnika wzrostu cen towarów i usług konsumpcyjnych, ogłaszanego przez Prezesa GUS za poprzedni rok kalendarzowy. Powyższa zmiana może zostać dokonana na wniosek Wykonawcy i wprowadzona aneksem do umowy
6. Zmiany określone w ust. 4 zostaną dokonane na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy, wprowadzone do umowy aneksem.
7. Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia o **20%** wielkości przedmiotu zamówienia – zmianę tą Zamawiający pozostawia wyłącznie do swojej decyzji, a Wykonawca oświadcza, iż powyższą okoliczność akceptuje. Zmniejszenie wielkości przedmiotu zamówienia nie wymaga aneksu do umowy.

§ 12

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Wykonawca nie może bez zgody Zamawiającego dokonać przelewu wierzytelności na rzecz osoby trzeciej.

§ 13

Ewentualne spory wynikłe w tle realizacji niniejszej umowy strony oddają pod rozstrzygnięcie Sądu właściwego dla miejsca Zamawiającego, po wyczerpaniu trybu negocjacyjnego.

§ 14

Umowę niniejszą sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, 1 egz. dla Wykonawcy,
1 egz. dla Zamawiającego.

Załącznik nr 1: szczegółowe wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia (zgodnie z SIWZ Dział III pkt. 3).

Zamawiający

Wykonawca

.....

.....

PROTOKÓŁ ZDAWCZO ODBIORCZY

z dostawy pojemników z tworzyw sztucznych do pobierania i preparatyki krwi
dla Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze
w trybie przetargu nieograniczonego 4/P/2016 na podstawie umowy/2016 z dnia

1. **Zamawiający:** Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze,
ul. Zyty 21, 65-046 Zielona Góra,
w imieniu którego odbioru dokonuje:

.....
imię i nazwiskostanowisko

niniejszym potwierdza przyjęcie od **Wykonawcy:**

.....
imię i nazwiskostanowisko

następujących pojemników:

nazwa	ilość	seria	nr referencyjny	data ważności

2. Zamawiający potwierdza, że otrzymał wraz z dostarczonymi pojemnikami:

2.1 kopię certyfikatu kontroli jakości dla każdej serii,

2.2 instrukcję obsługi zestawów w języku polskim (w każdym opakowaniu /kartonie).

3. Wykonawca potwierdza, spełnienie aktualnych wymagań farmakopealnych w oparciu o monografie ogólną Ph Eur dla dostarczonych pojemników i załącza stosowne oświadczenie, które stanowi załącznik do niniejszego Protokołu zdawczo odbiorczego.

4. Niniejszym zgodnie stwierdzamy, że pojemniki wymienione w pkt. 1 zostają przyjęte bez zastrzeżeń.

Uwagi:

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

Zamawiający

Wykonawca

.....

.....

.....
pieczęć firmowa

.....
miejscowość / data

FORMULARZ OFERTOWY

I. DANE WYKONAWCY

1. Pełna nazwa

.....
.....

2. Adres (siedziba) [kod, miejscowość, ulica, powiat, województwo]

.....
.....

3. Adres do korespondencji [wypełnić, jeśli jest inny niż adres siedziby]

.....
.....

4. Regon

5. NIP

6. Dane do kontaktu: telefon [z numerem kierunkowym]

7. Dane do kontaktu: faks

8. Dane do kontaktu: e-mail

9. Imię i nazwisko, stanowisko osoby upoważnionej do zawarcia umowy w przypadku wyboru oferty*

.....

**(jeśli jest wymagane należy dołączyć stosowne pełnomocnictwo)*

10. Imię i nazwisko osoby upoważnionej do kontaktu z Wykonawcą [telefon, e-mail - jeśli jest inny niż w pkt. 6,7,8].]

.....

II. PRZEDMIOT OFERTY

dotyczy: zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
zgodnie z przepisami ustawy Prawo Zamówień Publicznych przez
Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze
ul. Zyty 21, 65-046 Zielona Góra

**nr postępowania 5/P/2016 na
dostawę pojemników z tworzyw sztucznych do pobierania i preparatyki krwi**

III. Dane dotyczące oferty

Oferujemy realizację zamówienia, którego zakres i wymagania określono w SIWZ.

Nazwa i opis przedmiotu zamówienia	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Stawka podatku od towaru i usług	Wartość podatku od towaru i usług	Wartość brutto*
Nazwa	zestaw	zł.	zł.	%	zł.	zł.
pojemniki potrójne góra-dół z RW do pobierania i preparatyki krwi	45 000,00					

Ogółem słownie (brutto) :.....

*Wyjaśnienie: wartość wynagrodzenia brutto stanowi I kryterium oceny ofert - cena, maksymalna ilość punktów do uzyskania 60 pkt.

1. Zamawiający dopuszcza podanie cen jednostkowych netto za 1 zestaw dokładnością do trzech miejsc po przecinku.
2. Cena oferty obejmuje wszystkie koszty i obciążenia powstałe w wyniku realizacji przedmiotu umowy.
3. Ceny zawierają w sobie koszty transportu oraz rozładunku w magazynie Zamawiającego.
4. Okres związania z ofertą wynosi 30 dni.

IV Pozostałe kryteria oceny ofert

1. II kryterium – termin ważności /maksymalna ilość punktów do uzyskania 26 pkt/

Okres ważności przedmiotu zamówienia wynosi**miesiący*** (**podać ilość miesięcy, przy czym minimalny termin ważności wynosi 18 miesięcy*) licząc od daty dostawy do magazynu Zamawiającego i podpisania protokołu odbioru (§ 7 ust. 1 Istotnych postanowień umowy).

1.1 Sposób punktacji:

- minimum 18 miesięcy włącznie - 0 pkt,
- za każdy miesiąc powyżej minimum 18 miesięcy do 24 miesięcy włącznie – 4 pkt,
- za 25 miesięcy lub więcej - 26 pkt.

2. III kryterium – termin dostawy/ maksymalna ilość punktów do uzyskania 14 pkt/

Dostawy będą realizowane sukcesywnie w **terminie do..... dni** (*należy podać odpowiednio 7 dni lub 14 dni lub 21 dni*) kalendarzowych od otrzymania pisemnego zamówienia faksem (§ 5 ust. 1 Istotnych postanowień umowy).

2.1 Sposób punktacji:

- do 7 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia - 14 pkt,
- do 14 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia - 7 pkt,
- do 21 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia - 0 pkt.

IV Części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom

1. Wykonawca zamierza powierzyć część zamówienia podwykonawcom: tak/nie* (*niepotrzebne skreślić)
2. W przypadku, jeśli Wykonawca zamierza powierzyć część zamówienia podwykonawcy/ą należy podać następujące dane (zgodnie z art. 36b Pzp): części zamówienia, którą Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcy/om oraz nazwa podwykonawcy/ów:

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

V Oświadczenie Wykonawcy

1 Wykonawca oświadcza, że:

"Pojemniki, antykoagulant oraz roztwór wzbogacający spełniają wymogi obowiązującej wersji monografii Farmakopea Europejskiej oraz wymagania określone w „Ustawie o wyrobach medycznych” (Dz.U. 2015, poz. 876 z póź. zm.) - tzn. są wpisane do rejestru wyrobów medycznych”*

*potwierdzenie spełnienie wymagania określonego w dziale VI Siwz pkt. 3 lit. a

.....
podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

2. Dodatkowo, Wykonawca oświadcza, że:

1. oferowane wynagrodzenie zawiera wszystkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia,
2. składana oferta jest ważna przez cały okres związania z ofertą tj. 30 dni licząc od upływu terminu składania ofert,
3. oferta jest zgodna z warunkami i treścią Siwz,
4. oferta spełnia wszystkie wymagania zawarte w Siwz oraz przyjmuję je bez zastrzeżeń, otrzymałem wszystkie informacje potrzebne do przygotowania oferty,
5. wszystkie złożone dokumenty i oświadczenia są zgodne z aktualnym stanem prawnym i faktycznym,
6. bez zastrzeżeń akceptuje warunki realizacji zamówienia opisane w Istotnych postanowieniach umowy stanowiących załącznik do Siwz i w przypadku wyboru mojej oferty zobowiązuje się do zawarcia umowy w terminie i miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego,
7. pod groźbą odpowiedzialności karnej oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan faktyczny i prawny, aktualny na dzień otwarcia ofert (art. 297 k.k.).

VI WYKAZ DOKUMENTÓW ZAŁĄCZONYCH DO OFERTY

LP.	Wyszczególnienie ¹	Strona /y oferty
1	odpis z właściwego rejestru	
2	pełnomocnictwo do reprezentowania podmiotów występujących wspólnie (jeśli dotyczy)	
3	oryginał pełnomocnictwa do reprezentowania Wykonawcy (w przypadku składania oferty przez pełnomocników (jeśli dotyczy)	
4	oświadczenie Wykonawcy stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu – załącznik nr 3	
5	oświadczenie Wykonawcy stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu – załącznik nr 4	
6 ²	oświadczenie producenta pojemników dotyczące zachowania trwałości i jakości pojemników w podwyższonej temperaturze tj. od 25 °C do 35 °C przez co najmniej 24 godziny	
7 ²	deklarację zgodności z wymogami dyrektyw Unii Europejskiej – znak CE dla oferowanego przedmiotu zamówienia	
8 ²	specyfikacja i instrukcja użycia producenta oferowanych pojemników	
9 ³	oświadczenie dotyczące przynależności do grupy kapitałowej	
	Inne:	

¹ wypełnić, jeśli dotyczy,

² Zamawiający może wezwać Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni dokumentów potwierdzających, spełnienie warunków udziału w postępowaniu (ustawa Pzp, art. 26 ust. 2), Zamawiający dopuszcza złożenie ww. dokumentów w dniu składania oferty, przy czym na etapie składania ofert ww. czynność nie jest obowiązkowa,

³ Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji ,o której mowa w art. 86 ust. 5 Pzp (informacja z otwarcia ofert umieszczona na stronie [www,rckik.zgora.pl](http://www.rckik.zgora.pl)), przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp.

.....
podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

.....dnia.....2016 r.

Wykonawca:

.....
(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)
reprezentowany przez:

.....
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie Wykonawcy

**składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę pojemników z tworzyw sztucznych do pobierania i preparatyki krwi**, prowadzonego przez Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1b ustawy Pzp w zakresie: kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów; sytuacji ekonomicznej lub finansowej; zdolności technicznej lub zawodowej.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
Podpis i pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy lub upoważnionej do występowania w jego imieniu

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW*:

**wypełnić, jeśli dotyczy*

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1b ustawy Pzp w zakresie: kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów; sytuacji ekonomicznej lub finansowej; zdolności technicznej lub zawodowej, polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów w następującym zakresie:

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

wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu

..... (miejscowość), dnia r.

Podpis i pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy lub upoważnionej do występowania w jego imieniu

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
Podpis i pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy lub upoważnionej do występowania w jego imieniu

Wykonawca:

.....
(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę pojemników z tworzyw sztucznych do pobierania i preparatyki krwi**, prowadzonego przez Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.

..... (miejsowość), dnia r.

Podpis i pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy lub upoważnionej do występowania w jego imieniu

Oświadczam*, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

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

*wypełnić, jeśli dotyczy

..... (miejsowość), dnia r.

Podpis i pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy lub upoważnionej do występowania w jego imieniu

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA*:

*wypełnić, jeśli dotyczy

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

Podpis i pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy lub upoważnionej do występowania w jego imieniu

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA*:

*wypełnić, jeśli dotyczy

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

Podpis i pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy lub upoważnionej do występowania w jego imieniu

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

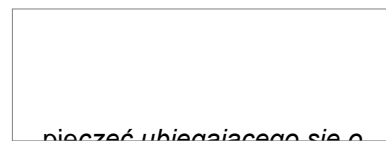
Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejsowość), dnia r.

Podpis i pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy lub upoważnionej do występowania w jego imieniu

Postępowanie prowadzone przez:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Zielonej Górze
ul. Zyty 21, 65-046 Zielona Góra



pieczęć ubiegającego się o
zamówienie publiczne

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

stosownie do treści art. 24 ust. 23 ustawy Prawo Zamówień Publicznych
(tj. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) dalej Pzp,

**dotycząca przynależności do grupy kapitałowej w postępowaniu na
dostawę pojemników z tworzyw sztucznych do pobierania i preparatyki krwi**

Ja / My, niżej podpisany / i

.....

działając w imieniu i na rzecz:

.....

(pełna nazwa Wykonawcy)

.....

(adres siedziby Wykonawcy)

będąc należycie upoważnionym do jego reprezentowania oświadczam /y, że ww. Wykonawca:

1. nie należy do grupy kapitałowej*

lub

2. należy do tej samej grupy kapitałowej*, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634) a Wykonawcy złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu,

**niepotrzebne skreślić*

poniżej przedstawiam /y listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej *(wypełnić, jeśli dotyczy):*

.....

.....

.....

.....

.....

Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

.....

.....

Wszystkie informacje, złożone dokumenty i oświadczenia są zgodne z prawdą.

....., dnia

.....
Podpis i pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy lub upoważnionej do występowania w jego imieniu