

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu nr 8/P/2016 o udzielenie zamówienia publicznego
prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na

**na dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej do analizatora
Techno TwinStation wraz z najmem analizatora zapasowego (back-up)**

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 (jt. 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 z późn zm.), mniejsza niż wyrażona w złotych równowartość 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 odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej do analizatora Techno TwinStation wraz najmem automatycznego analizatora zapasowego (back-up) wyposażonego w niezbędne oprzyrządowanie, przeznaczonego do badań immunohematologicznych.
2. Wymaga się, aby oferowany analizator, wykonywał samodzielnie w technice mikrotestów kolumnowych całą procedurę badania, od pobrania materiału z badanej próbki, rozpipetowania materiałów i odczynników, wykonania odpowiednich rozcieńczeń odczynników i badanych próbek, sporządzenia i odczytu wyników badań wraz z transmisją wyników do Systemu Informatycznego Zamawiającego.

3. **Wyjaśnienie:** W przypadku wskazania przez Zamawiającego znaków towarowych, patentów lub pochodzenia przedmiotu zamówienia, co jest związane z brakiem możliwości określenia przedmiotu zamówienia w inny sposób Zamawiający dopuszcza produkty równoważne. Za produkty równoważne Zamawiający przyjmuje produkty fabrycznie nowe, do wytworzenia, których zastosowano wcześniej nieużywane części i komponenty, kompatybilne (jt. współpracujące) ze sprzętem używanym przez Zamawiającego, o parametrach nie gorszych niż produkt oryginalny w zakresie wydajności, jakości i funkcjonalności. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy, spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

4. **Wymagania dotyczące najmowanego analizatora wraz z oprzyrządowaniem.**

4.1 Zamawiający wymaga, aby oferowany zapasowy analizator współpracował z posiadaną przez Zamawiającego linią technologiczną ID-System.

4.2 Linia technologiczna ID-System posiadana przez Zamawiającego wyposażona jest w:

- a. automat do badań immunohematologicznych TECHNO TwinStation firmy DiaMed,
- b. wirówkę do mikrokart ID-Centrifuge firmy DiaMed,
- c. pipetę elektroniczną ID-Pipetor firmy DiaMed,
- d. pipetę automatyczną ID-Pipetor firmy DiaMed.

4.3 Zamawiający wymaga przekazania do najmu celem realizacji przedmiotu zamówienia następujących urządzeń:

- a. automatyczny analizator zapasowy (back-up) do określania antygenów krwinek czerwonych i przeciwciał do nich skierowanych,
- b. zasilacz awaryjny (UPS) zabezpieczający pracę analizatora w przypadku przerwy w dostawie energii elektrycznej na okres, co najmniej 10 minut,
- c. 2 sztuki wirówek do mikrokart - na 6 i 24 mikrokarty,
- d. 2 sztuki pipet elektronicznych stosowanych do technik manualnych przy użyciu oferowanych odczynników,
- e. drukarkę laserową czarno – białą,

oraz inne nie wymienione urządzenia, jeśli są niezbędne do realizacji przedmiotu zamówienia.

5. **Wymagania dotyczące odczynników i analizatora wraz z oprzyrządowaniem.**

Lp.	Wymagane parametry
1	oryginalne odczynniki do badań w immunologii transfuzjologicznej do metody DiaMed ID-System, MP-Microplates
2	odczynniki pochodzące od jednego producenta celem pełnej walidacji metody
3	odczynniki kompatybilne z posiadanymi urządzeniami do badań immunotransfuzjologicznych firmy DiaMed, tj. automatycznym analizatorem Techno TwinStation i linią manualną ID-System, w celu potwierdzenia powyższego warunku Wykonawca dostarczy Zamawiającemu oświadczenie producenta o kompatybilności oferowanych odczynników z posiadaną przez Zamawiającego linią technologiczną ID-System i zgodności z wymaganiami zasadniczymi Dyrektywy do diagnostyki in vitro 98/79/WE (sekcja VI pkt. 4.2 c Siwz)
4	mikrokarty/krwinki wzorcowe w pełni wymienne między systemem automatycznym a systemem manualnym
5	mikrokarty/mikropłytki wypełnione fabrycznie odpowiednimi odczynnikami, gotowe do użycia

6	krwinki wzorcowe dedykowane do metody ID-System, MP-Microplates w 0,8% zawiesinie, gotowe do użycia
7	mikrokarty z podziałem na 6 kolumn przechowywane w temperaturze pokojowej 18-25°C
8	mikrokarty/mikropłytki oznaczone kodem kreskowym kompatybilnym z posiadanym automatycznym urządzeniem firmy DiaMed, tj. analizatorem Techno TwinStation i linią manualną ID-System
9	mikrokarty/mikropłytki oznaczone kodem kreskowym umożliwiającym pełną pozytywną identyfikację, automatyczne wykonanie badania, odczyt, interpretację i archiwizację wyniku badania za pomocą posiadanego oprogramowania Maestro i przesłanie wyniku do centralnego systemu komputerowego
10	termin ważności odczynników: min. 8 miesięcy od daty dostawy
11	termin ważności mikrokart po otwarciu: min. 2 godz., mikropłytetek min. 24 godz. na pokładzie analizatora
12	termin ważności krwinek wzorcowych, zestawów kontrolnych: min. 4 tygodnie od daty dostawy
13	odczynniki oznakowane CE i posiadające stosowne certyfikaty oraz zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa URPLW MiPB (Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych)
14	odczynniki dostarczane wraz z certyfikatem jakości na poszczególną jego serię
15	odczynniki dostarczane wraz z instrukcją użycia w języku polskim
16	automatyczny analizator back-up do badań w immunologii transfuzjologicznej musi współpracować z posiadanymi urządzeniami DiaMed tj. automatycznym analizatorem Techno TwinStation i linią manualną ID-System
17	automatyczny analizator back-up musi wykonywać całą procedurę badania od pobrania materiału z badanej próbki do przesłania wyniku do komputera w technice mikrotestów kolumnowych
18	analizator pracujący w trybie wolnego dostępu z możliwością wykonywania badań pilnych CITO/STAT lub posiadający dwa niezależne tory oznaczeń
19	<p>automatyczny analizator musi wykonywać m.in. następujące badania w technice aglutynacji kolumnowej (kolumny wypełnione fabrycznie odczynnikami):</p> <ul style="list-style-type: none"> a. grupa krwi układu ABO z użyciem jednej serii odczynników monoklonalnych anty-A, anty-B, anty-DVI(-), anty-DVI (VI+), b. przeciwciała grupowe do grupy krwi – izoaglutyniny A1, B, c. skrócone badanie grupy krwi układu ABO i RhD: anty-A, anty-B, anty-D (DVI- dla biorców, DVI+ dla dawców), d. badanie przeglądowe na obecność przeciwciał odpornościowych w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA-LISS) przy użyciu 3 krwinek wzorcowych, e. badanie przeglądowe przeciwciał u dawców z użyciem krwinek pulowanych w PTA LISS, f. badanie fenotypu układu Rh (C, Cw, c, E, e, K), przeciwciała poliklonalne lub monoklonalne, g. identyfikacja przeciwciał w PTA IgG, h. bezpośredni test antyglobulinowy w zakresie anty-IgG, anty-IgM, anty-IgA, anty-C3c, anty-C3d, i. bezpośredni test antyglobulinowy w zakresie anty-IgG, anty-C3d, j. badanie antygeny D-częściowe, k. oznaczanie antygenów z układu Kell (K, k), l. identyfikacja przeciwciał na panelu min.11 krwinkowym w teście PTA LISS oraz w teście enzymatycznym, m. oznaczanie profili antygenów z układów: MNSs, Kell, Kidd, Duffy, Lewis.
20	automatyczny analizator wyposażony w wirówko-czytnik do badań w technice mikropłytkowej
21	możliwość załadowania na pokład analizatora back-up min. 50 próbek z materiałem badanym, min. 300 mikrokolumn i min. 15 odczynników dodatkowych
22	szacunkowa wydajność analizatora back-up nie mniejsza niż:

	- 50 grup układu ABO/RhD z badaniem przeciwciał na krwinkach A1, B /w czasie 1 godziny, - 180 badań przeglądowych przeciwciał u dawców na krwinkach pulowanych /w czasie 1 godziny,
23	analizator back-up musi wykorzystywać te same mikrokarty, krwinki wzorcowe co posiadana linia automatyczna do badań immunotransfuzjologicznych
24	analizator back-up z możliwością pracy na probówkach o różnej średnicy 10-16 mm umieszczonych w jednym statywie
25	pozytywna identyfikacja badanych próbek i odczynników poprzez kody kreskowe zawierające numer serii i datę ważności
26	akceptacja różnych systemów kodów kreskowych, w tym ISBT128
27	automatyczny analizator back-up zgłaszający stan alarmowy, jeżeli ilość odczynników nie jest wystarczająca do wykonania zaplanowanych badań
28	wymagany wbudowany system kontroli jakości dla poszczególnych modułów automatycznego analizatora back-up (wirówki: kontrola prędkości wirowania, inkubatora: temperatura inkubacji, systemu pipetującego: objętość pipetowania) oraz odczynników
29	analizator back-up fabrycznie nie starszy niż z roku 2012
30	w czasie trwania umowy wykonawca zapewni autoryzowany serwis urządzeń z możliwością zgłaszania awarii 7 dni w tygodniu w godz. min. 08:00-18:00
31	Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z urządzeniami instrukcji obsługi w języku polskim oraz całości dokumentacji technicznej niezbędnej do prawidłowego korzystania z urządzeń
32	aparat back-up oznakowany znakiem CE, oraz posiadający deklarację zgodności z wymaganiami wspólnoty europejskiej EC oraz wpis/ powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
33	gwarancja na czas trwania umowy, w czasie jej trwania Wykonawca zapewni bezpłatny autoryzowany przez producenta serwis (z wyjątkiem uszkodzeń wynikających z winy użytkownika)
34	kompletna rejestracja czynności operatora, użytych próbek badanych i wykonanych testów
35	archiwizacja wyników badań (protokół badania i obraz bezpośredni mikrokolumny/ mikropłytki
36	oprogramowanie komputera sterującego i oprogramowania zarządzającego analizatorem back-up w języku polskim
37	oprogramowanie własne analizatora współpracujące na platformie informatycznej z posiadanym oprogramowaniem Maestro
38	analizator back-up wyposażony w komputer, drukarkę laserową, drukarkę kodów kreskowych, skaner kodów kreskowych i UPS
39	pełne szkolenie personelu potwierdzone certyfikatem
40	oprogramowanie analizatora umożliwiające transmisje danych z analizatora back-up do Systemu Informatycznego Zamawiającego
	analizator musi zostać podłączony na koszt Wykonawcy do użytkowanego przez Zamawiającego Systemu Informatycznego, zapewniając transmisję wyników wykonywanych badań, zapis w bazie danych SQL Server 2008 oraz dostęp do nich przy użyciu aktualnie użytkowanego oprogramowania
	<i>Informujemy, że nadzór autorski nad Systemem Informatycznym Zamawiającego sprawuje firma - Systemy Informatyczne CatsSoft Dariusz Kot, w celu określenia kosztów realizacji usługi prosimy o kontakt tel. 607 993 287 lub e-mail: darkot@op.pl z ww. firmą</i>
41	oferta musi obejmować zestaw do codziennej kontroli analizatora i walidacji automatu
42	możliwość wykonywania pojedynczych testów i kombinacji testów – badania wykonywane na zasadzie aglutynacji

43	automatyczne wykonywanie odpowiednich zawiesin krwinek czerwonych na pokładzie automatycznego analizatora, jeżeli wymaga tego procedura badania
44	automatyczne pipetowanie badanych próbek i odczynników
45	system kontrolujący nakrapianie surowicy lub osocza przed procesem wirowania
46	system detekcji płynu w probówkach badanych i odczynnikach
47	system detekcji skrzepu
48	wydruk protokołu badania dowolnie skonfigurowanego przez użytkownika
49	wydruk protokołu w języku polskim
50	zatwierdzanie interpretacji wszystkich wyników badań poprzez uprawnionego operatora.

6. Szczegółowe wymagania dotyczące sposobu realizacji przedmiotu zamówienia określono w Istotnych postanowieniach umowy stanowiących załącznik nr 1 do Siwz.

7. Szczegółową ilość i rodzaj odczynników będących przedmiotem zamówienia określono w formularzu ofertowym, który stanowi załącznik nr 2 do Siwz, przy czym

- planowana ilość badań pełnych grup krwi wynosi około 20 000,
- planowana ilość krótkich grup krwi wynosi około 51 000,
- planowana ilość badań przeciwciał u krwiodawców wynosi około 12 000.

Podana ilość dotyczy okresu trwania umowy tj. 24 miesiące.

8. Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był wysokiej jakości i spełniał wymagania określone w Ustawie z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz.U. 2015, poz. 876 z póź. zm.) tj. posiadał deklarację zgodności o spełnieniu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, posiadał znak CE (jeśli tego wymaga Ustawa o wyrobach medycznych) oraz współpracował z urządzeniami podanymi w dziale III pkt 4.2 Siwz.

9. **Kod zgodny ze Wspólnym Słownikiem Zamówień (CPV):**

- 38434580-5 analizatory testów immunologicznych,
- 33696100-6 odczynniki do klasyfikacji grupy krwi.

IV. Termin wykonania zamówienia

1. Termin realizacji zamówienia **24 miesiące**.

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

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

1.1 nie podlegają wykluczeniu – warunek zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wraz z ofertą przedłoży podpisane oświadczenie,

1.2 spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

1.2.1 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,

1.2.2 sytuacji ekonomicznej lub finansowej – warunek zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wraz z ofertą przedłoży podpisane oświadczenie,

1.2.3 zdolności technicznej lub zawodowej – warunek zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca wraz z ofertą przedłoży podpisane oświadczenie oraz jeżeli wykaże, że wykonał należycie:

- a) co najmniej dwie dostawy odczynników, przy czym wymaga się, aby każda z dostaw była, co najmniej na kwotę 250 000,00 zł brutto,
 - b) co najmniej jedną dostawę sprzętu medycznego, na kwotę 100 000,00 zł brutto, przy czym dopuszcza się najem sprzętu medycznego na okres 24 miesięcy, (Zamawiający nie wymaga wówczas podania wartości wynagrodzenia),
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) mogą spełniać łącznie.
 6. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienie winni ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo reprezentowania w postępowaniu i zawarci 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 Do oferty Wykonawca ma obowiązek złożyć następujące oświadczenia i dokumenty.

- 1.1 Wypełniony Formularz Ofertowy stanowiący załącznik nr 2 Siwz.
 - 1.2 Oświadczenie Wykonawcy, że nie podlega wykluczeniu.
 - 1.3 Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu.
 - 1.4 Pełnomocnictwa - jeżeli oferta nie jest podpisana przez osobę upoważnioną i wykazaną w KRS.
2. **Zgodnie z art. 24aa ust. 1 Pzp** 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.

3. Zgodnie z art. 26 ust. 2 Pzp 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 niżej wymienionych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 Pzp.

3.1W celu wskazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania Wykonawca ma obowiązek złożyć następujące oświadczenia i dokumenty:

- 3.1. oświadczenie (wstępne potwierdzenie dołączane do oferty) 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 5 do Siwz
- 3.1.1 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 5 do Siwz).
- 3.1.2 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 5 do Siwz).
- 3.1.3 W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oświadczenie składa każdy z Wykonawców ubiegających się o zamówienie.

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

- 3.2.1 oświadczenie (wstępne potwierdzenie dołączane do oferty) potwierdzające posiadanie kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów, które stanowi załącznik nr 4 do Siwz,
- 3.2.2 oświadczenie (wstępne potwierdzenie dołączane do oferty) dotyczące sytuacji ekonomicznej lub finansowej, które stanowi załącznik nr 4 do Siwz,
- 3.2.3 oświadczenie (wstępne potwierdzenie dołączane do oferty) o zdolności technicznej lub zawodowej, które stanowi załącznik nr 4 do Siwz,
- 3.2.4 wykaz dostaw (załącznik nr 7 do Siwz), a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy lub usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie Wykonawcy, w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu (wymagania określono w dziale V pkt. 1.2.3 Siwz).

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

4.1. dla oferowanego analizatora wraz z niezbędnym oprzyrządowaniem:

- a. dokument / deklaracja zgodności na oznaczenie znakiem CE dla oferowanego automatycznego analizatora zapasowego (back-up) do badań immunohematologicznych,
- b. opis w języku polskim zawierający dane techniczne i funkcjonalne oraz zdjęcie dla oferowanego na okres najmu analizatora zapasowego (back-up) do badań immunohematologicznych,
- c. dokument / deklaracja zgodności na oznaczenie znakiem CE dla oferowanych wirówek (które stanowią wymagane oprzyrządowanie do oferowanego analizatora),
- d. dokument / Deklaracja zgodności na oznaczenie znakiem CE dla oferowanych pipet elektronicznych (które stanowią wymagane oprzyrządowanie do oferowanego analizatora),
- e. oświadczenie Wykonawcy (lub producenta), że oferowany automatyczny analizator zapasowy (back-up) do badań immunohematologicznych wraz z oprzyrządowaniem będzie współpracował z posiadaną przez Zamawiającego linią technologiczną ID-System,
- f. oświadczenie „Wymagania techniczno - funkcjonalne oferowanego przedmiotu zamówienia” stanowiące załącznik nr 3 do Siwz,

4.2. dla oferowanych odczynników:

- a. deklarację zgodności CE z normami UE potwierdzająca oznakowanie oferowanych odczynników znakiem CE,
- b. deklarację Wytwórcy (Producenta) o spełnieniu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych oraz Certyfikaty Jednostki Notyfikowanej, jeśli wymaga tego stawie z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz.U. 2015, poz. 876 z póź. zm.),
- c. oświadczenie Wykonawcy (lub producenta) o kompatybilności oferowanych odczynników z posiadaną przez Zamawiającego linią technologiczną ID-System i zgodności z wymaganiami zasadniczymi Dyrektywy do diagnostyki in vitro 98/79/WE,

4.3 dla oferowanych odczynników oraz najmowanego aparatu:

oświadczenie potwierdzające spełnienie wymagań określonych w sekcji III pkt.5 Siwz „Wymagane parametry dotyczące odczynników i analizatora wraz z oprzyrządowaniem”, załącznik nr 3 do Siwz.

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 4, 5 do Siwz .
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo zgodnie z art. 26 ust. 2f Pzp - jeżeli będzie to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, że może na każdym etapie postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych

oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.

6. 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 6 do Siwz.
7. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.
8. 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 dostarczenia pocztą, kurierem, osobiście (lub gońcem) do siedziby Zamawiającego.
2. Oświadczenia dotyczące Wykonawców oraz Podwykonawców składane są w oryginale.
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 potwierdzenia 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 4 oraz nr 5 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 8/P/2016 na dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej do analizatora Techno TwinStation wraz z najmem analizatora zapasowego (back-up),**
 - **oferty nie należy otwierać do dnia: 22-12-2016 roku godz. 13.15.**
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 (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: **22-12-2016 roku do godz. 13.00.**
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 22-12-2016 roku, godz.13.15.**
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}]	jakość	22 pkt
III kryterium - [P _{III}]	termin ważności	10 pkt
IV kryterium - [P _{IV}]	termin dostawy analizatora	4 pkt
V kryterium - [P _V]	serwis analizatora	4 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:

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

gdzie: P_I – ilość punktów w kryterium cena.

POSTĘPOWANIE 8/P/2016

2.2 **II kryterium – jakość** /waga kryterium 22 pkt/

Lp.	Jakość – parametry oceniane	Waga kryterium [P _{II}]
1	dostawa odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2 -8°C)	nie spełnia – 0 pkt spełnia – 4 pkt
2	oddzielnie porcjowany diulent do badań wykonywania zawiesiny krwinek czerwonych w celu zabezpieczenia przed kontaminacją	nie spełnia – 0 pkt spełnia – 6 pkt
3	możliwość zdalnego dostępu, diagnostyki i naprawy systemu automatycznego analizatora zapasowego (back-up)	nie spełnia – 0 pkt spełnia – 4 pkt
4	liczba wirówek na pokładzie analizatora zapasowego (back-up)	3 wirówki - 4 pkt 2 wirówki - 2 pkt 1 wirówka - 1 pkt
5	oprogramowanie analizatora będące wyrobem medycznym do diagnostyki in vitro, posiadające deklarację zgodności CE, certyfikat CE oraz powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych)	nie spełnia – 0 pkt spełnia – 4 pkt

2.3 **III kryterium – termin ważności** /waga kryterium 10 pkt/

Lp.	Termin ważności odczynników do oferowanego analizatora	Waga kryterium [P _{III}]
1	8 miesięcy	0
2	9 miesięcy	1
3	10 miesięcy	2
4	11 miesięcy	3
5	12 miesięcy lub więcej	4

Lp.	Termin ważności mikrokart do oferowanego analizatora	Waga kryterium [P _{III}]
1	8 miesięcy	0
2	9 miesięcy	1
3	10 miesięcy	2
4	11 miesięcy	3
5	12 miesięcy lub więcej	4

Lp.	Termin ważności krwinek wzorcowych zestawów kontrolnych*	Waga kryterium [P _{III}]
1	4 tygodni	0
2	5 tygodni lub więcej	2

*za wyjątkiem mikrokart Coombs Anti-IgG, gdzie wymaga się terminu ważności minimum 12 miesięcy.

Maksymalna ilość punktów do uzyskania 10 pkt.

2.4 **IV kryterium – termin dostawy analizatora** /waga kryterium 4 pkt/

Lp.	Termin dostawy	Waga kryterium [P _{IV}]
1	do 7 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia	4
2	do 10 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia	2
3	do 14 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia	0

Maksymalna ilość punktów do uzyskania 4 pkt.

2.5 **V kryterium – serwis** /waga kryterium 4 pkt/

Lp.	Czas usunięcia awarii oferowanego analizatora wraz z osprzętem (oprzyrządowaniem)	Waga kryterium [P _V]
1	do 24 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia przez Zamawiającego, sposób zgłoszenia telefonicznie, faksem lub e-mailem	4
2	do 48 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia przez Zamawiającego, sposób zgłoszenia telefonicznie, faksem lub e-mailem	2
3	do 72 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia przez Zamawiającego, sposób zgłoszenia telefonicznie, faksem lub e-mailem	0

Maksymalna ilość punktów do uzyskania 4 pkt.

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

$$\text{Suma punktów ogółem } P_o = P_I + P_{II} + P_{III} + P_{IV} + P_V$$

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 7 ustawy – Pzp.
 - Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 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 „Wymagania techniczno - funkcjonalne oferowanego przedmiotu zamówienia”,
4. Oświadczenie Wykonawcy stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu,
5. Oświadczenie Wykonawcy stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu w postępowaniu,
6. Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przynależności do grupy kapitałowej,
7. Wykaz wykonanych dostaw.

Istotne Postanowienia Umowy

*na dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej
do analizatora Techno TwinStation wraz z najmem analizatora zapasowego (back-up)*

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**

1. Wymienione wyżej osoby, występujące w imieniu stron tej umowy, oświadczają, że są prawidłowo umocowane do reprezentowania, każda odpowiedniej strony.
2. Umowa została poprzedzona postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych (jt. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z póź. zm.) dalej Pzp.

§ 2**Postanowienia ogólne**

1. Wymienione wyżej osoby, występujące w imieniu stron tej umowy, oświadczają, że są prawidłowo umocowane do reprezentowania, każda odpowiedniej strony.
2. Umowa została poprzedzona postępowaniem 8/P/2016 o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z przepisami ustawy Pzp.
3. Szczegółowy zakres i wartość umowy określają:
 - 3.1 Specyfikacja istotnych warunków zamówienia obowiązująca w postępowaniu o zamówienie publiczne nr 8/P/2016,
 - 3.2 Oferta Wykonawcy z dnia roku złożona w postępowaniu o zamówienie publiczne nr 8/P/2016 stanowiąca integralną część tej umowy.

§ 3**Przedmiot umowy**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej do analizatora Techno TwinStation wraz najmem automatycznego analizatora

POSTĘPOWANIE 8/P/2016

zapasowego (back-up) wyposażonego w niezbędne oprzyrządowanie, przeznaczonego do badań immunohematologicznych.

- 1.1 Wymaga się, aby oferowany analizator, wykonywał samodzielnie w technice mikrotestów kolumnowych całą procedurę badania, od pobrania materiału z badanej próbki, rozpipetowania materiałów i odczynników, wykonania odpowiednich rozcieńczeń odczynników i badanych próbek, sporządzenia i odczytu wyników badań wraz z transmisją wyników do Systemu Informatycznego Zamawiającego
2. Zamawiający wymaga, aby oferowany zapasowy analizator współpracował z posiadaną przez Zamawiającego linią technologiczną ID-System.
3. Linia technologiczna ID-System posiadana przez Zamawiającego wyposażona jest w:
 - automat do badań immunohematologicznych TECHNO TwinStation firmy DiaMed,
 - wirówkę do mikrokart ID-Centrifuge firmy DiaMed,
 - pipetę elektroniczną ID-Pipetor firmy DiaMed,
 - pipetę automatyczną ID-Pipetor firmy DiaMed.
4. Wykonawca oświadcza, że oferowany analizator i odczynniki spełniają wymagania określone w Specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz w ofercie Wykonawcy.

§ 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:

1.1 wynagrodzenie należne za odczynniki:

lp.	nazwa handlowa / nr kat./ ilość sztuk w opakowaniu.	nr katalogowy	liczba oznaczeń/ szt. na 2 lata	j.m.	ilość	cena jedn. netto	wartość netto	stawka vat	wartość vat	wartość brutto
	<i>zgodnie ze złożoną ofertą</i>									
Razem								x		

słownie ogółem wartość brutto:

1.2 wynagrodzenie należne za najem analizatora wraz z niezbędnym oprzyrządowaniem:

nazwa usługi	ilość miesięcy	cena najmu za jeden miesiąc /netto/	wartość netto	stawka vat	wartość vat	wartość brutto
najem automatycznego analizatora back-up wraz z niezbędnym osprzętem i wirówko-czytnikiem mikroplitek i podłączeniem analizatora back-up do Systemu Informatycznego Zamawiającego	24					

słownie wartość brutto:

1.3 Całkowita wartość przedmiotu umowy brutto wynosi:.....

słownie brutto ogółem:.....

2. Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia o **10%** wielkości wartości przedmiotu zamówienia w zakresie dostaw odczynników - zmianę tą Zamawiający pozostawia wyłącznie do swojej decyzji, a Wykonawca oświadcza, iż powyższą okoliczność akceptuje.
3. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty faktury przelewem w terminie 30 dni od jej wystawienia, na rachunek bankowy wskazany na fakturze.
4. Wykonawca każdorazowo za sprzedany towar wystawi fakturę VAT w ciągu 7 dni od dnia potwierdzenia przez Zamawiającego przyjęcia dostawy od Wykonawcy.
5. Faktura za najem analizatora zostanie wystawiona w ostatnim dniu miesiąca, którego miesięczna opłata najmu dotyczy.
6. Za datę płatności przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 4

Czas / termin realizacji zamówienia/ miejsce i sposób realizacji dostaw

1. Termin realizacji zamówienia:
 - 1.1 dla odczynników wynosi **24 miesiące** od dnia dostarczenia i instalacji najmowanych urządzeń do siedziby Zamawiającego,
 - 1.2. dla najmowanych urządzeń wynosi **24 miesiące** od dnia dostarczenia i instalacji w siedzibie Zamawiającego.
2. Instalacja i najem urządzeń w siedzibie Zamawiającego zostanie potwierdzony w Protokole z uruchomienia i przekazania do eksploatacji urządzeń (załącznik do umowy) potwierdzonym przez przedstawiciela Zamawiającego i Wykonawcy.
3. Termin dostawy i instalacji urządzeń: **IV kryterium oceny ofert/** od dnia pisemnego złożenia zlecenia Wykonawcy.
4. Termin najmu urządzeń może zostać wydłużony w przypadku nie zużycia odczynników będących przedmiotem umowy. Termin najmu urządzeń może być wydłużony maksymalnie o 4 miesiące. Zmiana terminu trwania umowy najmu wymaga sporządzenia aneksu do umowy.
5. W przypadku wcześniejszego zużycia odczynników, umowa ulega zakończeniu. O wygaśnięciu umowy Zamawiający powiadomi pisemnie Wykonawcę w terminie 14 dni od powzięcia przez Zamawiającego wiedzy o całkowitym wykorzystaniu odczynników.
6. Podłączenie analizatora do użytkowanego przez Zamawiającego Systemu Informatycznego, (Systemu) zapewniając transmisję wyników wykonywanych badań, zapis w bazie danych SQL Server 2008 oraz dostęp do nich przy użyciu aktualnie użytkowanego oprogramowania Zamawiającego nastąpi w **terminie do 7 dni od dnia** dostawy i instalacji urządzeń. Wskazany termin obejmuje również szkolenie personelu Zamawiającego w zakresie jego obsługi. Wykonanie usługi zostanie potwierdzone w protokole odbioru stanowiącym załącznik do umowy.
 - 6.1 Na wykonaną usługę Wykonawca udziela rękojmi na okres 12 miesięcy.

6.2 Wykonawca oświadcza, że wykona rozbudowę Systemu, zgodnie z wymaganiami umowy, a ich prawidłowe funkcjonowanie przetestuje.

6.3 Wykonawca oświadcza, że realizacja usługi nie spowoduje błędów krytycznych lub usterek Systemu.

7. Miejsce realizacji instalacji urządzeń i dostaw odczynników: siedziba Zamawiającego, tj. Zielona Góra, ul. Zyty 21.

8. Sposób realizacji dostaw odczynników:

a) dla odczynników określonych w harmonogramie dostaw ustala się dostawy na podstawie pisemnych zamówień składanych faksem lub elektronicznie (e-mailem) wg potrzeb Zamawiającego, realizowanych przez Wykonawcę zgodnie z harmonogramem dostaw (stanowiącym załącznik do umowy), przy czym istnieje możliwość realizowania dostaw CITO, po uprzednim uzgodnieniu telefonicznym,

b) dla odczynników nie ujętych harmonogramem dostaw, ustala się dostawy na podstawie pisemnych zamówień składanych faksem lub elektronicznie (e-mailem) wg potrzeb Zamawiającego w terminie do 7 dni od dnia złożenia zamówienia.

9. **Zamawiający ustala następujące terminy dostaw abonamentowych** (bez uprzedniego składania zamówienia) dla wymienionych poniżej materiałów zużywalnych: *(szczegółowe zestawienie odczynników zostanie określone na podstawie oferty Wykonawcy z uwzględnieniem otrzymanego harmonogramu dostaw).*

.....

10. Dostawy będą realizowane do magazynu Zamawiającego w dni robocze od godz. 8.00 do 14.00.

11. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca umożliwił dostawy odczynników będących przedmiotem umowy (szczegółowo wymienionych w § 3 ust 1.1) co najmniej raz w miesiącu.

12. Dostawa zestawów do zewnętrznej międzynarodowej kontroli jakości będzie realizowana zgodnie poniższym harmonogramem (bez uprzedniego składania zamówienia):

nazwa handlowa	j.m	ilość sztuk w jednej dostawie	termin dostawy
zestaw Diamed QC survey advanced <i>(materiał do kontroli jakości rozszerzony)</i>	op.	1	II kwartał 2017
		1	IV kwartał 2017
		1	II kwartał 2018
		1	IV kwartał 2018

§ 5

Wymagania dotyczące odczynników

1 Zamawiający wymaga, aby oferowane odczynniki posiadały:

a) Deklarację zgodności CE z normami UE potwierdzająca oznakowanie oferowanych odczynników znakiem CE,

- b) Deklarację Wytwórcy (Producenta) o spełnieniu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych oraz Certyfikaty Jednostki Notyfikowanej, jeśli wymaga tego stawie z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz.U. 2015, poz. 876 z póź. zm.).
- 2 Wykonawca zobowiązany jest do dokonania dostaw przedmiotu zamówienia zgodnie z warunkami transportu i przechowywania określonymi przez producenta.
- 3 Wymagania dotyczące terminu ważności:
- a) odczynniki do oferowanego analizatora - **termin ważności minimum do /III kryterium oceny ofert/** od daty dostarczenia towaru do magazynu Zamawiającego,
- b) mikrokarty do oferowanego analizatora - **termin ważności minimum do /III kryterium oceny ofert/** od daty dostarczenia towaru do magazynu Zamawiającego, z wyjątkiem mikrokart Coombs Anti-IgG, gdzie wymaga się terminu ważności minimum 12 miesięcy,
- c) krwinki wzorcowe zestawów kontrolnych - **termin ważności do /III kryterium oceny ofert/** od daty dostarczenia towaru do magazynu Zamawiającego.
7. Sposób opakowania towaru nie może narażać asortymentu na uszkodzenie podczas rozpakowywania.
8. **Wykonawca zobowiązany jest przy pierwszej dostawie** dostarczyć Zamawiającemu Certyfikat jednostki notyfikowanej, Deklarację zgodności o spełnieniu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
9. **Wykonawca zobowiązany jest przy pierwszej dostawie** dostarczyć: aktualne Karty Charakterystyki, Specyfikację i Instrukcję użycia producenta w języku polskim, będą one zawierać informacje potrzebne do jego bezpiecznego i właściwego 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.
10. Każda partia dostarczonego przedmiotu zamówienia (odczynników, krwi kontrolnej itp.) musi posiadać znak CE i Certyfikat jakości zawierający oznaczenia serii lub partii wyrobu, datę ważności.
11. Wymagania dotyczące opakowania.
Zamawiający wymaga, aby, aby każda partia dostarczonego towaru była odpowiednio oznakowana i zawierała, co najmniej:
- a) nazwę materiału,
b) nazwę producenta,
c) numer serii,
d) datę ważności na poszczególnych opakowaniach oraz na opakowaniu zbiorczym.
e) ilość towaru w opakowaniu zbiorczym.
12. Wymagane jest, aby towar dostarczony miał taki sam numer serii, co opakowanie zbiorcze.
13. Wykonawca oświadcza, że przedmiot zamówienia jest zgodny z wymaganiami określonymi w dziale III pkt. 5 Siwz, którego treść stanowi załącznik nr 1 do umowy.

§ 6

Wymagania gwarancyjne - odczynniki

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu na oferowane odczynniki gwarancji. Okres gwarancji jest równy terminowi ważności odczynników.
2. 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.
3. Wykonawca jest zobowiązany do rozpatrzenia reklamacji **w ciągu 5 dni** od daty jej pisemnego zgłoszenia, przy czym dopuszcza się wysłanie zgłoszenia faksem.
4. W przypadku uznania reklamacji Zamawiającego, Wykonawca dostarczy zestawy wolne od wad **w terminie do 7 dni** na koszt Wykonawcy.
5. Stanowisko Wykonawcy dotyczące reklamacji, powinno być dostarczone pisemnie lub faksem Zamawiającemu niezwłocznie, lecz nie później niż w szóstym dniu po jej zgłoszeniu.
6. W razie nieuwzględnienia reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający może wystąpić z wnioskiem o przeprowadzenie ekspertyzy przez rzeczoznawcę z danej dziedziny.
7. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy oraz koszty związane z usunięciem wad ponosi Wykonawca.
8. Wykonawca oświadcza, że przedmiot zamówienia jest wolny od wad prawnych.
9. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich związanych z przedmiotem umowy odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu ponosić będzie Wykonawca.
10. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu otrzymanego przedmiotu umowy na koszt Wykonawcy w przypadku stwierdzenia niezgodności pod względem ilościowym, jakościowym, asortymentowym, lub braku wymaganych dokumentów /instrukcji w stosunku do zapisów niniejszej umowy. Zgłoszenie przez Zamawiającego reklamacji ilościowej jest równoznaczne z niedostarczeniem danej partii towaru.
11. Jeżeli dostarczona przez Wykonawcę ilość zamawianych pozycji będzie niezgodna z zamówieniem, Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia na swój koszt brakującej liczby **w ciągu 5 dni** od pisemnego złożenia reklamacji. W przypadku, gdy zamówiona ilość jest większa od ilości zamówionych pozycji, Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu otrzymanego towaru na koszt Wykonawcy, w części stanowiącej różnicę pomiędzy ilością dostarczonych zestawów, a ilością zamówionych w danej dostawie.
12. Zamawiający dopuszcza możliwość wydłużenia terminu określonego w ust. 11 na pisemny wniosek Wykonawcy. Zgoda musi być wyrażona pisemnie przez Zamawiającego.

§ 7

Wymagania dotyczące najmowanego analizatora

1. Wykonawca oświadcza, iż jest właścicielem sprzętu pod najem zaoferowanego w Formularzu Ofertowym stanowiącym załącznik do Siwz. Wykonawca przedmiotowe urządzenia oddaje Zamawiającemu w najem.

2. Wykonawca zobowiązuje się na swój koszt dostarczyć, zainstalować oraz uruchomić sprzęt, co zostanie potwierdzone Protokołem uruchomienia i przekazania do eksploatacji przez Zamawiającego.
3. Przekazanie sprzętu nastąpi Protokołem uruchomienia i przekazania do eksploatacji po wykonaniu przeglądu technicznego w siedzibie Zamawiającego. Protokół musi być potwierdzony przez Zamawiającego i Wykonawcę.
4. **Dostarczenie i instalacja analizatora obejmuje:**
 - a. dostarczenie automatycznego analizatora zapasowego (back-up) do określania antygenów krwinek czerwonych i przeciwciał do nich skierowanych,
 - b. dostarczenie oprzyrządowania do analizatora tj:
 - zasilacza awaryjnego (UPS) zabezpieczającego pracę analizatora w przypadku przerwy w dostawie energii elektrycznej na okres, co najmniej 10 minut,
 - 2 sztuk wirówek do mikrokart - na 6 i 24 mikrokarty,
 - 2 sztuk pipet elektronicznych stosowanych do technik manualnych przy użyciu oferowanych odczynników,
 - sztuk wirówek na pokładzie analizatora zapasowego (back –up) **//II kryterium oceny ofert lp. 4/**
 - drukarkę laserową czarno – białą,
 - c. dostarczenie odczynników niezbędnych do instalacji i uruchomienia analizatora (po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym, dotyczy odczynników, których Zamawiający nie posiada w magazynie),
 - d. uruchomienie i zainstalowanie dodatkowych urządzeń oraz oprogramowań niezbędnych do realizacji przedmiotu zamówienia,
 - e. wykonanie transmisji danych z oferowanego analizatora do Systemu Informatycznego Zamawiającego, zapewniając transmisje wyników wykonywanych badań zgodnie z wymaganiami określonymi w Siwz Dział III pkt. 5 lp. 40,
 - f. wykonanie i udokumentowanie kwalifikacji instalacyjnej, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania,
 - g. potwierdzenie kwalifikacji instalacyjnej poprzez wykonanie sprawdzenia poprawności otrzymanych reakcji w zestawie kontrolnym,
 - h. kompleksowe szkolenie wskazanego przez Zamawiającego personelu w szczególności w zakresie:
 - obsługi, użytkowania, konserwacji analizatora,
 - przeprowadzania wewnętrznej kontroli jakości badań,
 - przeprowadzania walidacji analizatora,
 - transmisji danych do Systemu Informatycznego Zamawiającego,
 - wykonywania archiwizacji na nośniku zewnętrznym.
5. Wykonawca zobowiązany jest dokonać pełnego procesu przeszkolenia personelu Zamawiającego w zakresie obsługi urządzenia i techniki wykonywania badań, w odpowiednio wczesnym terminie, poprzedzającym ich wdrożenie, a w razie konieczności zapewnienie pomocy technicznej

i merytorycznej. Szkolenie personelu winno być przeprowadzone bezpośrednio w laboratorium Zamawiającego i zakończyć się imiennym certyfikatem osób szkolonych. Certyfikat musi zawierać: imię i nazwisko osoby szkolonej, miejsce przeprowadzenia szkolenia, datę szkolenia, datę i podpis osoby szkolącej wraz z pieczętą.

6. **Przy dostawie Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć:** certyfikat CE, specyfikację techniczną oraz instrukcje obsługi analizatora (w języku polskim).

7. **Wymagania dotyczące przeglądów technicznych i napraw awaryjnych:**

7.1 Wykonawca zobowiązuje się do:

- a) wykonania przeglądów technicznych i napraw awaryjnych z należytą starannością i z wykorzystaniem odpowiednich, wysokiej jakości narzędzi i materiałów w terminie i czasie uzgodnionym z Zamawiającym,
- b) wykonania przeglądów technicznych i napraw awaryjnych zgodnie ze sztuką, wiedzą i doświadczeniem oraz maksymalnymi możliwościami technicznymi oraz obowiązującymi przepisami,
- c) regulacji innych parametrów technicznych urządzeń, przy których dokonywana jest naprawa,
- d) zapewnienia poprawnej pracy urządzeń, przy których wykonano usługę naprawy.

7.2 Zamawiający wymaga, aby Wykonawca:

a) **podczas świadczenia usługi przeglądów technicznych:**

- każdorazowo dokonał wpisów do paszportów technicznych urządzeń i K-LOG-ów,
- sporządził protokół, potwierdzający wykonanie usługi, protokół zostanie przygotowany przez Wykonawcę i podpisany przez Zamawiającego,
- dokonał sprawdzenia urządzenia za pomocą zestawu kontrolnego, z ww. czynności Wykonawca sporządzi protokół potwierdzający ich wykonanie,

b) **podczas świadczenia usługi napraw awaryjnych:**

- każdorazowo dokonał wpisów do paszportów technicznych i K-LOG-ów urządzeń,
- sporządził protokół, potwierdzający wykonanie usługi, protokół zostanie przygotowany przez Wykonawcę, protokół zawiera wykaz czynności dokonywanych podczas naprawy oraz informację czy wymagana jest ponowna walidacja urządzenia,
- dokonał sprawdzenia urządzenia za pomocą zestawu kontrolnego, z ww. czynności Wykonawca sporządzi protokół potwierdzający ich wykonanie.

8. Przegląd techniczny analizatora wraz z oprzyrządowaniem musi być wykonywany zgodnie z wymaganiami producenta urządzenia, lecz nie częściej niż raz na 12 miesięcy.

9. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wad działania i/lub awarii urządzeń\urządzenia (analizatora i/lub jego osprzętu) Zamawiający niezwłocznie powiadamia o tym fakcie Wykonawcę.

10. W przypadku wady działania i\lub awarii urządzeń Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie potwierdzić fakt przyjęcia zgłoszenia na nr faksu: 68 329 83 99 z podaniem przewidywanego czasu przybycia ekipy serwisowej.

11. Wykonawca niezwłocznie zleci naprawę wad i\lub usunięcie awarii urządzeń. W przypadku wady działania i\lub awarii urządzeń czas naprawy nie może przekroczyć (**V kryterium oceny ofert**) godzin. Okres (**V kryterium oceny ofert**) godzin rozumiany jest, jako czas od momentu przyjęcia

zgłoszenia e-mailowego, telefonicznego lub zgłoszenia wad i/lub awarii faksem do momentu ich usunięcia.

12. W przypadku naprawy wymagającej wyłączenia z użytku urządzenia na czas dłuższy **niż (V kryterium oceny ofert)** godziny Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia urządzenia zastępczego o tych samych parametrach.
13. W przypadku wystąpienia konieczności walidacji urządzenia, po wymianie lub naprawie Wykonawca jest zobowiązany do wykonania walidacji urządzenia na swój koszt.
14. W przypadku wystąpienia dwukrotnej poważnej usterki analizatora i/lub jego osprzętu, skutkującej uniemożliwieniem wykonywania badań przez okres **ponad (V kryterium oceny ofert) godzin**, Wykonawca wymieni na żądanie Zamawiającego analizator na inny, o parametrach nie gorszych niż wymagane w Siwz.
15. Wszelkie informacje o zakresie naprawy powinny zostać ujęte w protokole naprawy.
16. Wszelkie koszty i ryzyko związane z usuwaniem zgłaszanych wad i/lub awarii ponosi Wykonawca.
17. Wykonawca na wniosek Zamawiającego we wskazanym terminie zdemontuje i odbierze najmowane urządzenia.
18. Jeżeli Wykonawca nie zdemontuje i nie odbierze najmowanego urządzenia, Zamawiający zleci demontaż i odeśle urządzenia na koszt Wykonawcy. W przypadku zaistnienia w/w sytuacji Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za szkody spowodowane demontażem oraz transportem urządzeń.
19. Po upływie czasu najmu dane z dysku twardego zostaną usunięte w obecności osób wskazanych przez Zamawiającego w sposób uniemożliwiający ich odczyt lub dysk twardy z danymi pozostanie u Zamawiającego.

§ 8

Przedstawiciele stron

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

- przedstawicielem Zamawiającego jest **Danuta Gąsiorek** – kierownik Działu Immunologii Transfuzjologicznej,
- przedstawicielem Wykonawcy jest:
- w sprawach **dotyczących realizacji umowy** Zamawiający będzie się kontaktował z Wykonawcą telefonicznie (nr telefonu), faksem (nr faksu)....., e-mailem (adres e-mail).....,
- w sprawach **dotyczących serwisu, napraw awaryjnych** Zamawiający będzie się kontaktował z Wykonawcą telefonicznie (nr telefonu), faksem (nr faksu)....., e-mailem (adres e-mail)....., osoba do kontaktu wskazana przez Wykonawcę
- w sprawach **dotyczących dostaw** Zamawiający będzie się kontaktował z Wykonawcą telefonicznie (nr telefonu), faksem (nr faksu)....., e-mailem (adres e-mail)....., osoba do kontaktu wskazana przez Wykonawcę
- osobą upoważnioną do składania zamówień przez Zamawiającego jest **Halina Ryczkowska** tel. 68 329 83 77.

§ 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.
 - 1.1 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, Zamawiający uzna za złą realizację umowy w sytuacji, gdy:
 - a. wartość dostaw niezgodnych z pisemnym zleceniem Zamawiającego lub uznanych reklamacji przez Wykonawcę wystąpi częściej niż 2 razy w ciągu 12 miesięcy,
 - b. ilość awarii najmowanego analizatora wystąpi częściej niż 2 razy w ciągu 12 miesięcy,
 - c. dostawa i instalacja najmowanego analizatora przekroczy termin określony w §4 ust. 3, o 2 tygodnie,
 - d. termin wykonania podłączenia analizatora do użytkowanego przez Zamawiającego Systemu Informatycznego, zapewniającego transmisję wyników wykonywanych badań, zapis w bazie danych SQL Server 2008 oraz dostęp do nich przy użyciu aktualnie użytkowanego oprogramowania zostanie przekroczony o 2 tygodnie,
 - 1.2 zostanie ogłoszona likwidacja firmy Wykonawcy.
2. Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego w przypadkach określonych w ust. 1 nastąpi w terminie 14 dni od powzięcia przez Zamawiającego wiedzy o tym naruszeniu.
3. 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.

§ 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 0,2% wartości umowy, w przypadku dostarczenia i instalacji analizatora po terminie określonym w §4 ust. 3, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - c) w wysokości 0,2% wartości umowy, w przypadku niezrealizowania podłączenia analizatora do użytkowanego przez Zamawiającego Systemu Informatycznego, zapewniającego transmisję wyników wykonywanych badań, zapis w bazie danych SQL Server 2008 oraz dostęp do nich przy użyciu aktualnie użytkowanego oprogramowania w terminie określonym w §4 ust. 6, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - d) w wysokości 1,5% wartości dostawy, w przypadku dostawy niezrealizowanej w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - e) w wysokości 0,2% wartości wynagrodzenia określonego w §3 ust. 1 pkt. 1.2, w przypadku wady/usterki nieusuniętej w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

2. 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.
3. Zamawiający zastrzega prawo do potrącania należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
4. Strony zastrzegają prawo do odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość kar umownych do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.
5. Zamawiający ma prawo, potrącić kary z należnego Wykonawcy wynagrodzenia, bez konieczności uzyskiwania dodatkowej zgody Wykonawcy.
6. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.
7. Naliczone kary umowne będą płatne w terminie 7 dni od pisemnego wezwania Wykonawcy na wskazany rachunek bankowy Zamawiającego.

§ 11

Dopuszczalność dokonywania zmian postanowień umowy oraz warunki dokonywania takich zmian

- 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:
 - 1.1 zmiany warunków i terminów dostawy przedmiotu zamówienia – zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, celnych,
 - 1.2 zmiany terminu i sposobu spełnienia świadczeń na skutek zmian technologicznych spowodowanych w szczególności następującymi okolicznościami:
 - 1.2.1 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,
 - 1.2.2 pojawienie się na rynku materiałów lub nowszych urządzeń nowszej generacji pozwalających na zaoszczędzenie kosztów realizacji przedmiotów umowy lub kosztów eksploatacji przedmiotu umowy,
 - 1.2.3 zmiany danych Wykonawcy (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie Wykonawcy,
 - 1.2.4 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,
 - 1.2.5 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:
 - 2.1 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,
 - 2.2 powstanie nadzwyczajnych okoliczności będących siłą wyższą grożące rażąco strata, których strony nie przewidziały przy zawarciu umowy.
 3. Strony umowy dopuszczają zmiany umowy, jeżeli zachodzą okoliczności określone w art. 144 Pzp.
 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. (jt. Dz.U. 2015 poz. 2008) 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
5. Zamawiający dopuszcza zmiany w okolicznościach określonych w § 4 ust. 4.
 6. Zmiany określone w § 11 zostaną dokonane na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy oraz wprowadzone do umowy aneksem.
 7. Wszelkie zmiany i uzupełnienia do niniejszej umowy mogą być dokonane za zgodą obu stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.
 8. Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia o **10%** 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

Zamawiający zobowiązuje się używać przedmiot najmu zgodnie z jego przeznaczeniem i wymaganiami prawidłowego przeprowadzania badań oraz nie dokonywać w nim zmian bez zgody Wykonawcy.

§ 13

Wykonawca zobowiązuje się do dokonania na własny koszt wszelkich walidacji, przeglądów serwisowych, napraw i remontów, niezbędnych do prawidłowej eksploatacji przedmiotu najmu.

§ 14

1. Zamawiający zobowiązuje się nie podnajmować przedmiotu najmu, ani nie obciążać go prawami osób trzecich, bez pisemnej zgody Wykonawcy.
2. W razie naruszenia powyższego obowiązku Wykonawca może najem wypowiedzieć bez zachowania okresów wypowiedzenia.

§ 15

1. Po zakończeniu najmu Zamawiający zwróci Wykonawcy przedmiot najmu w stanie wynikającym z jego prawidłowej eksploatacji, na podstawie postanowień niniejszej umowy i obowiązujących przepisów prawa.
2. Wykonawca zobowiązuje się do przestrzegania zasad obowiązujących w zakresie ochrony danych osobowych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

§ 16

1. W sprawach nieuregulowanych 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.

§ 17

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

§ 18

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

Wykonawca

Zamawiający

PROTOKÓŁ

z dostarczenia, instalacji i uruchomienia automatycznego analizatora zapasowego (back-up) do badań immunohematologicznych

spisany w dniu pomiędzy:

Wykonawcą:

reprezentowanym przez:

a

Zamawiającym

.....

miejsce instalacji (adres)

reprezentowanym przez:

I. Potwierdzamy :

nazwa	Usługę wykonano		Podpis przedstawiciela Zamawiającego	Podpis przedstawiciela Wykonawcy
	tak*	nie*		
dostarczenie sprzętu do siedziby Zamawiającego	tak*	nie*		
dostarczenie odczynników niezbędnych do uruchomienia analizatora	tak*	nie*		
uruchomienie i zainstalowanie dodatkowych urządzeń, oprogramowania niezbędnych do realizacji przedmiotu zamówienia	tak*	nie*		
wykonanie i udokumentowanie kwalifikacji instalacyjnej, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania,	tak*	nie*		
wykonanie kwalifikacji instalacyjnej poprzez wykonanie sprawdzenia poprawności otrzymanych reakcji w zestawie kontrolnym	tak*	nie*		
wykonanie kompleksowego szkolenia w zakresie: <ul style="list-style-type: none"> • obsługi, użytkowania, konserwacji analizatora, • przeprowadzania wewnętrznej kontroli jakości, • przeprowadzania walidacji analizatora, • transmisji danych do Systemu Informatycznego Zamawiającego, • wykonywania archiwizacji na nośniku zewnętrznym 	tak*	nie*		

II. Potwierdzamy dostawę, montaż i uruchomienie:

Nazwa	Producent / model	Nr seryjny	Rok produkcji	Usługę wykonano
automatycznego analizatora z zasilaczem				tak / nie*

awaryjnym (UPS) do określania antygenów krwinek czerwonych i przeciwciał do nich skierowanych				
.....sztuki wirówek do mikrokart - na 6 i 24 mikrokarty				tak / nie*
..... sztuki pipet elektronicznych				tak / nie*
drukarki laserowa czarno – biała				tak / nie*
.....sztuk wirówek na pokładzie analizatora zapasowego (back –up)				tak / nie*
*inne (*jeśli dotyczy)				tak / nie*
				tak / nie*
				tak / nie*

inne urządzenia (jeśli dotyczy)

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

III. Szkolenie

Wykonawca dokonał pełnego przeszkolenia personelu Zamawiającego w zakresie obsługi urządzenia i techniki wykonywania badań, Szkolenie personelu przeprowadzono bezpośrednio w laboratorium Zamawiającego i zakończono imiennym certyfikatem osób szkolonych, Certyfikat zawiera: imię i nazwisko osoby szkolonej, miejsce przeprowadzenia szkolenia, datę szkolenia, datę i podpis osoby szkolącej wraz z pieczętką.

IV. Wykonawca przekazał następujące dokumenty:

- a) deklaracje zgodności CE *tak /nie**,
- b) specyfikację techniczną oraz instrukcje obsługi analizatora (w języku polskim) *tak /nie**.

V. Wykonawca oświadcza, że parametry techniczno – funkcjonalne dostarczonych urządzeń są zgodne z wymaganiami określonymi w Siwz oraz złożoną ofertą w postępowaniu 8/P/2016.

*niepotrzebne skreślić

Uwagi:

**Przedstawiciel
Zamawiającego**

**Przedstawiciel
Wykonawcy**

VI. Podłączenie analizatora do użytkowanego przez Zamawiającego Systemu Informatycznego
Wypełnić po wykonaniu usługi – wymagany termin do 7 dni od dnia instalacji urządzenia.

1. Potwierdzamy podłączenie analizatora do użytkowanego przez Zamawiającego Systemu Informatycznego, zapewniając transmisję wyników wykonywanych badań, zapis w bazie danych SQL Server 2008 oraz dostęp do nich przy użyciu aktualnie użytkowanego oprogramowania Zamawiającego.
2. Potwierdzamy szkolenie personelu Zamawiającego.

Na wykonaną usługę Wykonawca udziela rękojmi na okres 12 miesięcy.

Wykonawca oświadcza, że wykonał rozbudowę Systemu, zgodnie z wymaganiami umowy, a ich prawidłowe funkcjonowanie przetestował.

Wykonawca oświadcza, że realizacja przedmiotu umowy nie powoduje błędów krytycznych lub usterek Systemu.

Potwierdzenie wykonania:

Podpis przedstawiciela Zamawiającego

Podpis przedstawiciela Wykonawcy

.....
Pieczęćka firmowa

.....
miejsowość / 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

.....

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 8/P/2016

**na dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej do analizatora
Techno TwinStation wraz z najmem analizatora zapasowego (back-up)**

III. Dane dotyczące oferty

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

1. **Rodzaj / ilość / cena odczynników** (oferta Wykonawcy musi zawierać wszystkie materiały /odczynniki eksploatacyjne konieczne do wykonania badań związanych z realizacją przedmiotu zamówienia)

Lp.	Nazwa handlowa / wielkość opakowania.	Nr katalogowy (jeśli dotyczy)	Liczba oznaczeń/ szt. na 2 lata	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość VAT	Wartość brutto
1	DC Screening I (BTA: IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl) op. 1x12 szt. żel		48	op.	4					
2	DC Screening II (BTA: IgG-C3d-ctl/ IgG-C3d-ctl) op. 1x12 szt. żel		48	op.	2					
3	MP: A-B-AB-D^{VI-}-D^{VI+}-ctl/A₁-B, grupa krwi u krwiodawców 1-sza seria, op. 1x12 szt. mikroplątka		9 936	op.	69					
4	DiaClon ABO/D (DVI+, DVI-) + Reverse Grouping, grupa krwi u krwiodawców 2-ga seria, op. 60x12 szt. żel		10 080	op.	14					
5	DiaClon ABD-Confirmation for Donors, kontrola serologiczna dawców, op. 112x12 szt. żel		51 072	op.	19					

6	DiaClon Rh-Subgroups + K fenotyp (C, c, E, e, K) op. 24x12 szt. żel		1 152	op.	4					
7	ID-DiaClon Anti-D, potwierdzenie antygenu D op. 1x5 ml		3 600	op.	36					
8	DiaMed Basic QC, zestaw do codziennej kontroli jakości, op. zestaw 26 dostaw x 1 opakowanie przez dwa lata		<i>zestaw kontrolny na czas trwania umowy</i>	op.	26					
9	ID-DiaCell Pool krwinki pulowanenr op. 3x10 ml <u>Sposób dostawy:</u> 26 dostaw x 2 opakowania przez dwa lata		<i>zestaw krwinek na czas trwania umowy</i>	op.	52					
10	ID-DiaCell ABO (A1-B) krwinki op. 2x10 ml <u>Sposób dostawy:</u> 26 dostaw x naprzemiennie 4/3/4 itd. opakowania przez dwa lata		<i>zestaw krwinek na czas trwania umowy</i>	op.	92					
11	MP-DiaCell ABO (A1-B) krwinki, op. 2x10 ml <u>Sposób dostawy:</u> 26 dostaw x naprzemiennie 4/3/4 itd. opakowania przez dwa lata		<i>zestaw krwinek na czas trwania umowy</i>	op.	92					

12	ID-Diluent 2 odczynnik LISS, op. 1x500 ml		<i>odpowiednio do liczby badań</i>	op.	40					
13	ID-Diluent 1 Bromelina, op. 1x500 ml		<i>odpowiednio do liczby badań</i>	op.	44					
14	LISS/Coombs, op. 60x12 szt. żel		17 280 poj. mikrokolumn	op.	4					
15	Coombs Anti-IgG, op. 24x12 szt. żel		3 456 poj. mikrokolumn	op.	2					
16	DiaClon Anti-K, oznaczenie antygenu K op. 1x12 szt. żel		3 456	op.	48					
17	Magnesy do krwinek Magnet dispenser op. 1x100 szt.		<i>odpowiednio do liczby badań</i>	op.	5					
18	Wash solution A, op. 10 L		<i>odpowiednio do liczby badań</i>	op.	110					
19	Wash solution B, op. 10 L		<i>odpowiednio do liczby badań</i>	op.	32					
20	Microcide SQ, op. 1x250 ml		<i>odpowiednio do liczby badań</i>	op.	12					
21	Test (zestaw) do kwaśnej elucji autoprzeciwciał z krwinek czerwonych: „DiaCidel”		20	op.	2					

22	DiaMed QC Survey Advanced		4 zestawy (2 x w roku)	op.	4					
23	Zestaw krwinek do identyfikacji przeciwciał 11 krwinek gotowe do użycia "ID-DiaPanel" 11x4 ml 26 dostaw x 1 opakowanie przez dwa lata		<i>zestaw krwinek na czas trwania umowy</i>	zestaw	26					
24	Zestaw krwinek enzymowanych do identyfikacji przeciwciał 11 krwinek gotowe do użycia 11x4 ml 13 dostaw x 1 (co drugi miesiąc) opakowanie przez dwa lata		<i>zestaw krwinek na czas trwania umowy</i>	zestaw	13					
25	Końcówki do pipety wielofunkcyjnej DiaMed: "ID-Microtip" 1 op.-1000 szt.		10 000	op.	10					
26	Kasety Fy ^a do mikrometody "ID-Card-Fya" op. 1x12 szt.		288	op.	4					
	Surowica do testu Fy ^a do mikrometody: "Test serum ID-Anti-Fya" op. 1 x3,6 ml			op.	4					
27	Kasety Fy ^b do mikrometody „ID-Card-Fyb" op. 1x12 szt.		288	op.	4					

	Surowica do testu Fy ^b do mikrometody "Test serum ID-Anti-Fyb" op. 1x3,6 ml			op.	4					
28	Materiały zużywalne i eksploatacyjne do analizatora back-up (wymienić):	<i>odpowiednio do liczby badań</i>	X							
Razem									x	

W przypadku, jeśli dostawy mają być realizowane wg harmonogramu, wymaga się dołączenie harmonogramu do oferty Wykonawcy, wymaga się, aby Wykonawca umożliwił dostawy każdej oferowanej pozycji, co najmniej raz w miesiącu przez okres trwania umowy, na warunkach określony w Istotnych postanowieniach umowy.

2. Koszt najmu automatycznego analizatora zapasowego (back-up) do badań immunoematologicznych wraz z niezbędnym osprzętem:

nazwa	ilość miesiące	cena jedn. za jeden miesiąc	wartość netto	stawka vat	wartość vat	wartość brutto
Najem automatycznego analizatora back-up wraz z niezbędnym osprzętem i wirówko-czytnikiem mikroplatek i podłączeniem analizatora back-up do Systemu Informatycznego Zamawiającego	24					

słownie wartość brutto:.....

3. Całkowita wartość przedmiotu umowy brutto wynosi (suma pkt 1 pkt 2): zł.

słownie brutto ogółem*:

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

4. *Wyjaśnienie: W przypadku wskazania przez Zamawiającego znaków towarowych, patentów lub pochodzenia przedmiotu zamówienia, co jest związane z brakiem możliwości określenia przedmiotu zamówienia w inny sposób Zamawiający dopuszcza produkty równoważne. Za produkty równoważne Zamawiający przyjmuje produkty fabrycznie nowe, do wytworzenia, których zastosowano wcześniej nie używane części i komponenty, kompatybilne (tj. współpracujące) ze sprzętem używanym przez Zamawiającego, o parametrach nie gorszych niż produkt oryginalny w zakresie wydajności, jakości i funkcjonalności. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy, spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.*

5. Inne informacje dotyczące przedmiotu zamówienia:

lp.	Nazwa	ilość sztuk	Producent / model	Rok produkcji
1	Automatyczny analizator zapasowy (back-up) do badań immunohematologicznych	1		

6. Pozostałe kryteria oceny ofert.

6.1 II kryterium – jakość /waga kryterium 22 pkt/

Lp.	Jakość – parametry oceniane	Parametry oferowane		Waga kryterium [P _{II}]
1	dostawa odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2 -8°C)	spełnia*	nie spełnia*	nie spełnia – 0 pkt spełnia – 4 pkt
2	oddzielnie porcjowany diulent do badań wykonywania zawiesiny krwinek czerwonych w celu zabezpieczenia przed kontaminacją	spełnia*	nie spełnia*	nie spełnia – 0 pkt spełnia – 6 pkt
3	możliwość zdalnego dostępu, diagnostyki i naprawy systemu automatycznego analizatora zapasowego (back-up)	spełnia*	nie spełnia*	nie spełnia – 0 pkt spełnia – 4 pkt
4	liczba wirówek na pokładzie analizatora zapasowego (back-up)	ilość sztuk:		3 wirówki - 4 pkt 2 wirówki - 2 pkt 1 wirówka - 1 pkt
5	oprogramowanie analizatora będące wyrobem medycznym do diagnostyki in vitro, posiadające deklarację zgodności CE, certyfikat CE oraz powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych	spełnia*	nie spełnia*	nie spełnia – 0 pkt spełnia – 4 pkt

* *niepotrzebne skreślić*

6.2 III kryterium – termin ważności /waga kryterium 10 pkt/

Lp.	Termin ważności odczynników do oferowanego analizatora	Wykonawca oferuje następujący termin ważności		Waga kryterium [P _{III}]
1	8 miesięcy	Tak*	Nie*	0
2	9 miesięcy	Tak*	Nie*	1
3	10 miesięcy	Tak*	Nie*	2
4	11 miesięcy	Tak*	Nie*	3
5	12 miesięcy lub więcej tj.....m-cy	Tak*	Nie*	4

* *niepotrzebne skreślić*

Lp.	Termin ważności mikrokart do oferowanego analizatora	Wykonawca oferuje następujący termin ważności		Waga kryterium [P _{III}]
1	8 miesięcy	Tak*	Nie*	0
2	9 miesięcy	Tak*	Nie*	1
3	10 miesięcy	Tak*	Nie*	2
4	11 miesięcy	Tak*	Nie*	3
5	12 miesięcy lub więcej tj.....m-cy	Tak*	Nie*	4

* *niepotrzebne skreślić*

Lp.	Termin ważności krwinek wzorcowych zestawów kontrolnych */**	Wykonawca oferuje następujący termin ważności		Waga kryterium [P _{III}]
1	5 tygodni	Tak*	Nie*	0
2	6 tygodni lub więcej tj.....m-cy	Tak*	Nie*	2

* *niepotrzebne skreślić*

**z wyjątkiem mikrokart Coombs Anti-IgG, gdzie wymaga się terminu ważności minimum 12 miesięcy.

Maksymalna ilość punktów do uzyskania 10 pkt.

6.3 IV kryterium – termin dostawy analizatora /waga kryterium 4 pkt/

Lp.	Termin dostawy	Wykonawca oferuje następujący termin dostawy		Waga kryterium [P _{IV}]
1	do 7 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia	Tak*	Nie*	4
2	do 10 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia	Tak*	Nie*	2
3	do 14 dni (włącznie) od dnia złożenia zamówienia	Tak*	Nie*	0

* *niepotrzebne skreślić*

Maksymalna ilość punktów do uzyskania 4 pkt.

6.4 V kryterium – serwis /waga kryterium 4 pkt/

1	2	3	4
do	godzin	od chwili przyjęcia zgłoszenia przez Wykonawcę, sposób zgłoszenia telefonicznie, faksem lub e-mailem

*Uwaga: w kolumnie 2 należy podać **24 godziny / 48 godzin / 72 godziny** (jedną z trzech podanych dopuszczalnych przez Zamawiającego opcji) – jest to czas usunięcia awarii oferowanego analizatora lub osprzętu (oprzyrządowania) od chwili przyjęcia zgłoszenia przez Wykonawcę, sposób zgłoszenia telefonicznie, faksem lub e-mailem., na warunkach określonych w Istotnych postanowieniach umowy.*

Waga kryterium:

Lp.	Czas usunięcia awarii oferowanego analizatora wraz z osprzętem (oprzyrządowaniem)	Waga kryterium [P _V]
1	do 24 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia przez Zamawiającego, sposób zgłoszenia telefonicznie, faksem lub e-mailem	4
2	do 48 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia przez Zamawiającego, sposób zgłoszenia telefonicznie, faksem lub e-mailem	2
3	do 72 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia przez Zamawiającego, sposób zgłoszenia telefonicznie, faksem lub e-mailem	0

7. Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia o 10% wielkości wartości przedmiotu zamówienia w zakresie dostaw odczynników, zmianę tą Zamawiający pozostawia wyłącznie do swojej decyzji, a Wykonawca oświadcza, iż powyższą okoliczność akceptuje.
8. Cena oferty obejmuje wszystkie koszty i obciążenia powstałe w wyniku realizacji przedmiotu zamówienia.
9. Okres związania z ofertą wynosi 30 dni.

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

2. 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
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 4	
5	oświadczenie Wykonawcy stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu – załącznik nr 5	
6 ³	oświadczenie dotyczące przynależności do grupy kapitałowej	
Dla oferowanego analizatora wraz z osprzętem		
7 ²	wykaz dostaw wraz z dokumentami potwierdzającymi ich należyte wykonanie	
8 ²	dokument / Certyfikat zgodności na oznaczenie znakiem CE dla oferowanego automatycznego analizatora zapasowego (back-up) do badań immunohematologicznych	
9 ²	dokument / Deklarację jakości dla oferowanego automatycznego analizatora zapasowego (back-up) do badań immunohematologicznych	
10 ²	opis w języku polskim zawierający dane techniczne i funkcjonalne oraz zdjęcie dla oferowanego na okres najmu analizatora zapasowego (back-up) do badań immunohematologicznych,	
11 ²	dokument / Certyfikat zgodności na oznaczenie znakiem CE dla oferowanych wirówek (które stanowią wymagane oprzyrządowanie do oferowanego analizatora	
12 ²	dokument / Certyfikat zgodności na oznaczenie znakiem CE dla oferowanych pipet elektronicznych (które stanowią wymagane oprzyrządowanie do oferowanego analizatora	
13 ²	oświadczenie Wykonawcy (lub producenta), że oferowany automatyczny analizator zapasowy (back-up) do badań immunohematologicznych wraz z oprzyrządowaniem będzie współpracował z posiadaną przez Zamawiającego linią technologiczną ID-System	
Dla oferowanych odczynników		
142	Deklarację zgodności CE z normami UE potwierdzająca oznakowanie oferowanych odczynników znakiem CE	
15 ²	Deklarację Wytwórcy (lub producenta) o spełnieniu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych oraz Certyfikaty Jednostki Notyfikowanej, jeśli wymaga tego Ustawa z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (jt. Dz.U. 2010 nr 107, poz. 679	

	ze zm.)	
16 ²	oświadczenie Wykonawcy (lub producenta) o kompatybilności oferowanych odczynników z posiadaną przez Zamawiającego linią technologiczną ID-System i zgodności z wymaganiami zasadniczymi Dyrektywy do diagnostyki in vitro 98/79/WE	
17 ²	oświadczenie „Wymagania techniczno - funkcjonalnych oferowanego przedmiotu zamówienia” stanowiące załącznik nr 3 do Siwz	
18 ²	Harmonogram dostaw (jeśli dotyczy)	
	Inne ¹	

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), 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.

Wymagania techniczno - funkcjonalnych oferowanego przedmiotu zamówienia

Zamawiający wymaga, aby oferowany oferowany przedmiot zamówienia spełniał wszystkie poniższe wymagania techniczno funkcjonalne, w przypadku braku spełnienia nawet jednego ze wskazanych warunków oferta zostanie odrzucona.

Lp.	Wymagane parametry	Wykonawca potwierdza spełnienie warunku	
1	oryginalne odczynniki do badań w immunologii transfuzjologicznej do metody DiaMed ID-System, MP-Microplates	tak*	nie*
2	odczynniki pochodzące od jednego producenta celem pełnej walidacji metody	tak*	nie*
3	odczynniki kompatybilne z posiadanymi urządzeniami do badań immunotransfuzjologicznych firmy DiaMed, tj. automatycznym analizatorem Techno TwinStation i linią manualną ID-System, w celu potwierdzenia powyższego warunku Wykonawca dostarczy Zamawiającemu oświadczenie producenta o kompatybilności oferowanych odczynników z posiadaną przez Zamawiającego linią technologiczną ID-System i zgodności z wymaganiami zasadniczymi Dyrektywy do diagnostyki in vitro 98/79/WE (sekcja VI pkt. 4.2 c Siwz)	tak*	nie*
4	mikrokarty/krwinki wzorcowe w pełni wymienne pomiędzy systemem automatycznym a systemem manualnym	tak*	nie*
5	mikrokarty/mikroplątki wypełnione fabrycznie odpowiednimi odczynnikami, gotowe do użycia	tak*	nie*
6	krwinki wzorcowe dedykowane do metody ID-System, MP-Microplates w 0,8% zawiesinie, gotowe do użycia	tak*	nie*
7	mikrokarty z podziałem na 6 kolumn przechowywane w temperaturze pokojowej 18-25°C	tak*	nie*
8	mikrokarty/mikroplątki oznaczone kodem kreskowym kompatybilnym z posiadanym automatycznym urządzeniem firmy DiaMed, tj. analizatorem Techno TwinStation i linią manualną ID-System	tak*	nie*
9	mikrokarty/mikroplątki oznaczone kodem kreskowym umożliwiającym pełną pozytywną identyfikację, automatyczne wykonanie badania, odczyt, interpretację i archiwizację wyniku badania za pomocą posiadanego oprogramowania Maestro i przesłanie wyniku do centralnego systemu komputerowego	tak*	nie*
10	termin ważności odczynników: min. 8 miesięcy od daty dostawy	tak*	nie*
11	termin ważności mikrokart po otwarciu: min. 2 godz., mikroplątek min. 24 godz. na pokładzie analizatora	tak*	nie*
12	termin ważności krwinek wzorcowych, zestawów kontrolnych: min. 4 tygodnie od daty dostawy	tak*	nie*
13	odczynniki oznakowane CE i posiadające stosowne certyfikaty oraz zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa URPLW MiPB (Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych)	tak*	nie*
14	odczynniki dostarczane wraz z certyfikatem jakości na poszczególną jego serię	tak*	nie*

15	odczynniki dostarczane wraz z instrukcją użycia w języku polskim	tak*	nie*
16	automatyczny analizator back-up do badań w immunologii transfuzjologicznej musi współpracować z posiadanymi urządzeniami DiaMed tj. automatycznym analizatorem Techno TwinStation i linią manualną ID-System	tak*	nie*
17	automatyczny analizator back-up musi wykonywać całą procedurę badania od pobrania materiału z badanej próbki do przesłania wyniku do komputera w technice mikrotestów kolumnowych	tak*	nie*
18	analizator pracujący w trybie wolnego dostępu z możliwością wykonywania badań pilnych CITO/STAT lub posiadający dwa niezależne tory oznaczeń	tak*	nie*
19	<p>automatyczny analizator musi wykonywać m.in. następujące badania w technice aglutynacji kolumnowej (kolumny wypełnione fabrycznie odczynnikami):</p> <ul style="list-style-type: none"> a. grupa krwi układu ABO z użyciem jednej serii odczynników monoklonalnych anty-A, anty-B, anty-DVI(-), anty-DVI (VI+), b. przeciwciała grupowe do grupy krwi – izoaglutyniny A1, B, c. skrócone badanie grupy krwi układu ABO i RhD: anty-A, anty-B, anty-D (DVI- dla biorców, DVI+ dla dawców), d. badanie przeglądowe na obecność przeciwciał odpornościowych w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA-LISS) przy użyciu 3 krwinek wzorcowych, e. badanie przeglądowe przeciwciał u dawców z użyciem krwinek pulowanych w PTA LISS, f. badanie fenotypu układu Rh (C, Cw, c, E, e, K), przeciwciała poliklonalne lub monoklonalne, g. identyfikacja przeciwciał w PTA IgG, h. bezpośredni test antyglobulinowy w zakresie anty-IgG, anty-IgM, anty-IgA, anty-C3c, anty-C3d, i. bezpośredni test antyglobulinowy w zakresie anty-IgG, anty-C3d, j. badanie antygeny D-częściowe, k. oznaczanie antygenów z układu Kell (K, k), l. identyfikacja przeciwciał na panelu min.11 krwinkowym w teście PTA LISS oraz w teście enzymatycznym, m. oznaczanie profili antygenów z układów: MNSs, Kell, Kidd, Duffy, Lewis. 	tak*	nie*
20	automatyczny analizator wyposażony w wirówko-czytnik do badań w technice mikroplótkowej	tak*	nie*
21	możliwość załadowania na pokład analizatora back-up min. 50 probówek z materiałem badanym, min. 300 mikrokolumn i min. 15 odczynników dodatkowych	tak*	nie*
22	<p>szacunkowa wydajność analizatora back-up nie mniejsza niż:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 50 grup układu ABO/RhD z badaniem przeciwciał na krwinkach A1, B /w czasie 1 godziny, - 180 badań przeglądowych przeciwciał u dawców na krwinkach pulowanych /w czasie 1 godziny, 	tak*	nie*
23	analizator back-up musi wykorzystywać te same mikrokarty, krwinki wzorcowe co posiadana linia automatyczna do badań immunotransfuzjologicznych	tak*	nie*

24	analyzer back-up z możliwością pracy na próbkach o różnej średnicy 10-16 mm umieszczonych w jednym statywie	tak*	nie*
25	pozytywna identyfikacja badanych próbek i odczynników poprzez kody kreskowe zawierające numer serii i datę ważności	tak*	nie*
26	akceptacja różnych systemów kodów kreskowych, w tym ISBT128	tak*	nie*
27	automatyczny analyzer back-up zgłaszający stan alarmowy, jeżeli ilość odczynników nie jest wystarczająca do wykonania zaplanowanych badań	tak*	nie*
28	wymagany wbudowany system kontroli jakości dla poszczególnych modułów automatycznego analizatora back-up (wirówki: kontrola prędkości wirowania, inkubatora: temperatura inkubacji, systemu pipetującego: objętość pipetowania) oraz odczynników	tak*	nie*
29	analyzer back-up fabrycznie nie starszy niż z roku 2012	tak*	nie*
30	w czasie trwania umowy wykonawca zapewni autoryzowany serwis urzędzeń z możliwością zgłaszania awarii 7 dni w tygodniu w godz. min. 08:00-18:00	tak*	nie*
31	Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z urządzeniami instrukcji obsługi w języku polskim oraz całości dokumentacji technicznej niezbędnej do prawidłowego korzystania z urządzeń	tak*	nie*
32	aparat back-up oznakowany znakiem CE, oraz posiadający deklarację zgodności z wymaganiami wspólnoty europejskiej EC oraz wpis/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych	tak*	nie*
33	gwarancja na czas trwania umowy, w czasie jej trwania Wykonawca zapewni bezpłatny autoryzowany przez producenta serwis (z wyjątkiem uszkodzeń wynikających z winy użytkownika)	tak*	nie*
34	kompletna rejestracja czynności operatora, użytych próbek badanych i wykonanych testów	tak*	nie*
35	archiwizacja wyników badań (protokół badania i obraz bezpośredni mikrokolumny/ mikropłytki	tak*	nie*
36	oprogramowanie komputera sterującego i oprogramowania zarządzającego analizatorem back-up w języku polskim	tak*	nie*
37	oprogramowanie własne analizatora współpracujące na platformie informatycznej z posiadanym oprogramowaniem Maestro	tak*	nie*
38	analyzer back-up wyposażony w komputer, drukarkę laserową, drukarkę kodów kreskowych, skaner kodów kreskowych i UPS	tak*	nie*
39	pełne szkolenie personelu potwierdzone certyfikatem	tak*	nie*
40	oprogramowanie analizatora umożliwiające transmisje danych z analizatora back-up do Systemu Informatycznego Zamawiającego	tak*	nie*
	analyzer musi zostać podłączony na koszt Wykonawcy do użytkowanego przez Zamawiającego Systemu Informatycznego, zapewniając transmisję wyników wykonywanych badań, zapis w bazie danych SQL Server 2008 oraz dostęp do nich przy użyciu aktualnie użytkowanego oprogramowania		
41	oferta musi obejmować zestaw do codziennej kontroli analizatora i walidacji automatu	tak*	nie*
42	możliwość wykonywania pojedynczych testów i kombinacji testów – badania	tak*	nie*

	wykonywane na zasadzie aglutynacji		
43	automatyczne wykonywanie odpowiednich zawiesin krwinek czerwonych na pokładzie automatycznego analizatora, jeżeli wymaga tego procedura badania	tak*	nie*
44	automatyczne pipetowanie badanych próbek i odczynników	tak*	nie*
45	system kontrolujący nakrapianie surowicy lub osocza przed procesem wirowania	tak*	nie*
46	system detekcji płynu w probówkach badanych i odczynnikach	tak*	nie*
47	system detekcji skrzepu	tak*	nie*
48	wydruk protokołu badania dowolnie skonfigurowanego przez użytkownika	tak*	nie*
49	wydruk protokołu w języku polskim	tak*	nie*
50	zatwierdzanie interpretacji wszystkich wyników badań poprzez uprawnionego operatora.	tak*	nie*

**niepotrzebne skreślić*

.....
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 odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej do analizatora Techno TwinStation wraz z najmem analizatora zapasowego (back-up)**, 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 odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej do analizatora TechnoTwin Station wraz z najmem analizatora zapasowego (back-up), 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:

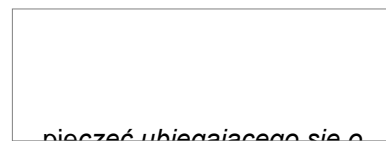
Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (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
(jt. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) dalej Pzp,

**dotycząca przynależności do grupy kapitałowej w postępowaniu na
dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej do analizatora TechnoTwin
Station wraz z najmem analizatora zapasowego (back-up)**

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.

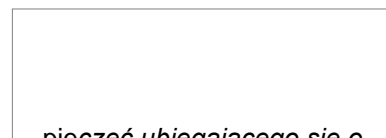
.....
.....
Wszystkie informacje, złożone dokumenty i oświadczenia są zgodne z prawdą.

....., dnia

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

Postępowanie prowadzone przez:

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



pieczęć ubiegającego się o
zamówienie publiczne

**w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę odczynników do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej do analizatora Techno
TwinStation wraz z najmem analizatora zapasowego (back-up)**

WYKAZ WYKONANYCH DOSTAW *

Lp.	Zleceniodawca oraz miejsce wykonania dostaw	Data wykonania dostaw	Wartość dostaw z podatkiem od towarów i usług

* do wykazu należy dołączyć referencje Zleceniodawców

.....
podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

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