

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
O WARTOŚCI SZACUNKOWEJ POWYŻEJ 221 000 EURO
zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2019r. poz. 1843)**

Informacje ogólne

Tryb zamówienia: **przetarg nieograniczony**
Zamawiający: **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokolowskiego**
Adres zamawiającego: ul. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych

Podstawa prawna:

- Postępowanie prowadzone jest zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019r. poz. 1843) (**dalej, jako Pzp**).

Tryb udzielenia zamówienia:

- Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej. Link do postępowania dostępny jest na Profilu Nabywcy Zamawiającego: https://platformazakupowa.pl/zdrowie_walbrzych
- W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza wyślij wiadomość dostępnego na stronie dotyczącej danego postępowania.
- Oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenia o których mowa w art. 25a ustawy p.z.p w tym oświadczenia składane na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej, i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym (Ustawa Pzp, art. 10a ust. 5).

I. Przedmiot zamówienia

Kompleksowa dostawa szybkich testów diagnostycznych, szczepów wzorcowych do mikrobiologii, testów do oznaczania lekowrażliwości oraz kart do mikrometody immunohematologicznej wraz z dzierżawą aparatu - analizator immunohematologiczny i systemem back up.

Liczba pakietów – 10

Pakiet nr 1 - Szybkie testy kasetkowe do wykrywania narkotyków, metabolitów i leków uzależniających w moczu

Pakiet nr 2 – Barwniki do hematologii

Pakiet nr 3 – Szybkie kasetkowe testy immunochromatograficzne i inne

Pakiet nr 4 – Clostridium difficile-kasetki. Szybki test immunoenzymatyczny do jednoczesnego wykrywania antygeny dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) *Clostridium difficile* oraz toksyn A i B w próbkach kału. Zestaw kompletny do użycia ,zawierający zewnętrzne kontrole: dodatnią i ujemną

Pakiet nr 5 – EBV test kasetkowy do wykrywania p/c IgG przeciwko antygenowi jądrowemu (EBNA) i antygenowi kapsydu wirusa (VCA) oraz do wykrywania p/c IgM przeciwko wczesnemu antygenowi natychmiastowemu IEA ZEBRA i antygenowi kapsydu wirusa VCA w surowicy jako marker aktywnej infekcji EBV met. immunofiltracji . Zestawy kompletne do użycia

Pakiet nr 6 – Zestaw-system do zagęszczania kału do analizy parazytów, kompletny do użycia

Pakiet nr 7 – Mikrometoda wraz z dzierżawą automatycznego analizatora immunohematologicznego oraz systemu back-up do oferowanych kart

Pakiet nr 8 – Szczepy wzorcowe i fiolki z kulkami do przechowywania szczepów wzorcowych w postaci zamrożenia

Pakiet nr 9 – Testy do oznaczania lekowrażliwości: paski z naniesionym gradientem stężenia antybiotyku do określania wartości MIC; test studzienkowy do określania wartości MIC kolistyny; krążki z antybiotykami

Pakiet nr 10 – Szybkie kasetkowe testy immunochromatograficzne i inne

Główny kod CPV : 33696500-0 – odczynniki laboratoryjne

Przedmiotem zamówienia jest kompleksowa dostawa szybkich testów diagnostycznych, szczepów wzorcowych do mikrobiologii, testów do oznaczania lekowrażliwości oraz kart do mikrometody immunohematologicznej wraz z dzierżawą aparatu - analizator immunohematologiczny szt. 1 i systemem back up.

Dokładny opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (**dalej jako: SIWZ**).

Wzór oferty stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

Projekt umowy stanowi załącznik nr 3a, 3b do SIWZ.

Jednolity Europejski Dokument Zamówienia stanowi załącznik nr 4 do SIWZ (druk JEDZ można pobrać ze strony UZP).

Oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 22 Pzp stanowi załącznik nr 5 do SIWZ.

Oświadczenie Wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO stanowi załącznik nr 6 do SIWZ.

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące akceptacji projektu umowy stanowi załącznik nr 7.

Instrukcja dla wykonawców platformazakupowa.pl stanowi załącznik nr 8.

Zamawiający może zastosować procedurę o której mowa w art. 24aa ust. 1Pzp.

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych – maksymalna ilość pakietów na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu Wykonawcy – 10 pakietów.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

Zamawiający informuje, że komunikowanie się między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się wyłącznie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu z wyjątkiem przypadku opisanego w art.93 ust. 4 Pzp.

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.

Wykonawca zobowiązuje się do zapoznania ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 dotyczącymi przedmiotu zamówienia i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

Treść standardów dot. przedmiotu zamówienia zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego www.zdrowie.walbrzych.pl – BIP w zakładce « System Zarządzania Jakością ».

Informacja dotycząca ochrony danych osobowych (RODO)

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem danych osobowych jest **Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu**

- inspektorem ochrony danych osobowych w **Specjalistycznym Szpitalu im. dra Alfreda Sokołowskiego jest Jarosław Golec, mail: iod@zdrowie.walbrzych.pl, tel. 0/74 6489696;**

Dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na **kompleksowa dostawa szybkich testów diagnostycznych, szczepów wzorcowych do mikrobiologii, testów do oznaczania lekowrażliwości oraz kart do mikrometody immunohematologicznej wraz z dzierżawą aparatu - analizator immunohematologiczny i systemem back up. nr Zp/66/PN-64/19** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;

- odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), dalej „ustawa Pzp”;
- Dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania danych osobowych bezpośrednio dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada :
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych*;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO**;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna, że przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje :
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

**Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.*

***Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.*

II. Miejsce realizacji zamówienia

Siedziba Zamawiającego.

III. Termin wykonania zamówienia

Sukcesywnie przez okres **36 miesięcy** od daty podpisania umowy ;

IV. Wymagania od Wykonawców

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- a) nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 i ust. 5 pkt. 1 i/lub 4 ustawy Pzp,
- b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, tj.: posiadają co najmniej dwie dostawy odpowiadające swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, a w szczególności odczynników laboratoryjnych (dotyczy pakietu nr 1 - 10).

V. Sposób oceny warunków udziału w postępowaniu

l.p.	Nazwa warunku	Sposób oceny warunku
1.	Potwierdzenie	<u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu</u>

	<p>spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu</p>	<p><u>Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejsza tj. :</u></p> <p>posiadanie zdolności zawodowych w zakresie świadczenia dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia - na podstawie wykazu dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy 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 uch należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, <u>tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, a w szczególności: odczynników laboratoryjnych (dotyczy pakietu nr 1 - 10), na kwotę minimum:</u></p> <p><u>dla pakietu nr 1 - 12 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 2 – 5 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 3 - 32 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 4 - 22 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 5 - 35 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 6 – 3 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 7 – 600 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 8 - 5 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 9 - 23 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 10 - 5 000,00zł;</u></p> <p>każda z dostaw.;</p> <p>2) spełnianie warunków określonych przez Zamawiającego w Zał. nr 1 do SIWZ:</p> <p>- na podstawie oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2019r. poz. 175).</p> <p>- na podstawie opisów, fotografii (katalogów) przedmiotu zamówienia w języku polskim odzwierciedlających parametry przedmiotu zamówienia zgodnego z załącznikiem nr 1 do SIWZ.</p>
2.	<p>Potwierdzenie braku podstaw do wykluczenia zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1 i/lub 4</p>	<p><u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) oraz dokumentów do których zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyższej oceniona zgodnie z art. 26 ustawy pzp lub Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejsza zgodnie z art. 24aa ustawy pzp tj. :</u></p> <p>1) posiadanie odpisu z właściwego rejestru – na podstawie odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy;</p> <p>2) posiadanie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z uiszczaniem podatków – na podstawie zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.</p> <p>3) posiadanie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne - na podstawie zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotnie, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.</p> <p>4) posiadanie informacji z Krajowego Rejestru Karnego:</p> <p>–na podstawie informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,</p>

A) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu zamiast dokumentów wymienionych w pkt.2 tabeli:

a) ppkt. 1, 2, 3, 4 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że :

- **ppkt. 1**- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert),

- **ppkt. 2, 3** - nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu (wystawiony nie wcześniej niż 3 m-ce przed upływem terminu składania ofert),

- **ppkt. 4** – składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku takiego rejestru , inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 oraz ust. 5 pkt. 1 i/lub 4 ustawy Pzp.

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

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

VI. Podmioty ubiegające się wspólnie o zamówienie

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie, że nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1 i/lub 4 ustawy Pzp oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

VII. Wadium

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

dla pakietu nr 1 – 600,00zł.

dla pakietu nr 2 – 230,00zł.

dla pakietu nr 3 – 1 600,00zł

dla pakietu nr 4 – 1 070,00zł

dla pakietu nr 5 – 1 750,00zł

dla pakietu nr 6 – 110,00zł

dla pakietu nr 7 – 30,00zł

dla pakietu nr 8 – 240,00zł

dla pakietu nr 9 – 1 110,00zł

dla pakietu nr 10 – 250,00zł

DATA UZNANIA WPLATY BEDZIE DATA WPŁYWU NA KONTO ZAMAWIAJĄCEGO.

Konto bankowe: Santander Bank Polska S.A O/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.

Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- 1) pieniądzu,
- 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
- 3) gwarancjach bankowych,
- 4) gwarancjach ubezpieczeniowych,
- 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (tekst jednolity: Dz. U. z 2018r., poz. 110, 650, 1000 i 1669)

Gwarancja ubezpieczeniowa lub gwarancja bankowa złożona, jako zabezpieczenie wadium musi posiadać okres ważności nie krótszy niż okres związania ofertą.

Informacje dodatkowe:

- Wadium należy wnieść przed upływem wyznaczonego terminu składania ofert.
 - W przypadku wnoszenia wadium w pieniądzu, ustaloną kwotę należy wnieść przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego Santander Bank Polska S.A. O/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.
 - Wadium powinno być oznaczone w następujący sposób : WADIUM – nr zamówienia – nazwa postępowania lub w inny sposób umożliwiający identyfikację postępowania, którego dotyczy.
 - Za termin wniesienia wadium w formie pieniężnej przyjmuje się termin uznania rachunku Zamawiającego.
- W przypadku wnoszenia wadium w pozostałych dopuszczalnych formach, wymagane jest załączenie do oferty **oryginalnego dokumentu gwarancji/poręczenia w formie elektronicznej**. Oryginał gwarancji/poręczenia powinien być dołączony do oferty w sposób umożliwiający jego zwrot zgodnie z ustawą Pzp. Beneficjentem wadium wnoszonego w innej formie niż w pieniądzu jest Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu.

Wadium wniesione w formie gwarancji/poręczenia powinno zawierać klauzulę o gwarantowaniu wypłaty należności w sposób nieodwołalny, bezwarunkowy i na pierwsze pisemne żądanie Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu. Tak wnoszone wadium powinno zabezpieczać złożoną ofertę na cały okres związania ofertą, poczynając od dnia składania ofert

Wadium będzie zwrócone w terminie i na warunkach wskazanych w art. 46 ust.1-4 Pzp, Zamawiający zatrzyma wadium w przypadkach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 Pzp.

VIII. Pozostałe informacje

Zamawiający wyznacza następującą osobę do kontaktu z Wykonawcami:

Dorota Piekarz tel. 074/6489700, fax. 074/6489700

e-mail: dorota.piekarz@zdrowie.walbrzych.pl, od poniedziałku do piątku w godz. 7:00 – 14:35.

W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie dokumentów, oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem **platformazakupowa.pl** i formularza **Wyślij wiadomość** dostępnego na stronie dotyczącej danego postępowania. W sytuacjach awaryjnych np. w przypadku niedziałania **platformazakupowa.pl** Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej:

1. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. *o świadczeniu usług drogą elektroniczną*, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
2. W postępowaniu oświadczenia składa się w postaci elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Oświadczenia podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających potencjał składane na formularzu JEDZ powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 22 ust. 1 ustawy Pzp. Analogiczny wymóg dotyczy JEDZ składanego przez podwykonawcę, na podstawie art. 25a ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp.
 - a) Dokumentacja winna być sporządzona w jednym z formatów wymienionych w załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. (Dz. U. 2017 poz. 2247) w sprawie Krajowych

Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych natomiast ze względu na możliwości techniczne Zamawiającego rekomendowanym formatem przesyłania danych jest: .pdf.

b) Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z w/w. formatów.

c) Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, Wykonawca podpisuje w/w dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie.

d) Obowiązek złożenia JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w sposób określony powyżej dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp; w takim przypadku Zamawiający nie wymaga szyfrowania tego dokumentu.

IX. Termin związania ofertą

Termin związania ofertą upływa po **60 dniach** od daty terminu składania ofert.

X. Zawartość oferty

Oferta musi zawierać:

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Wypełniony wzór oferty wraz z formularzem cenowym – załącznik nr 1 i 2 do SIWZ
2.	Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) – wypełniony przez Wykonawcę w częściach: - Część I – „Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego”, - Część II – „Informacje dotyczące Wykonawcy” – pkt. A, B, C, D, - Część III – „Podstawy wykluczenia” – pkt. A, B, C, D, - Część IV „Kryteria kwalifikacji”: – α: Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji - Część VI „Oświadczenia końcowe”. <i>Części i punkty których Zamawiający winien nie wypełniać zostały przez Zamawiającego wykreślone.</i> <u>Z zastrzeżeniem, iż JEDZ musi być złożony w formie zgodnej z treścią pkt. VIII do SIWZ</u> <u>(Pozostałe informacje)</u>
3.	Potwierdzenie wniesienia wadium
4.	Oświadczenie Wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO – załącznik nr 6 do SIWZ
5.	Oświadczenie Wykonawcy dotyczące akceptacji projektu umowy - załącznik nr 7

XI.A Dokumenty, do których przekazania wezwany zostanie Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 26 ustawy Pzp lub Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, zgodnie z art. 24aa ustawy Pzp.

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy.
2.	Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
3.	Zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotnie, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane

	prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
4.	<p>Wykaz dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy 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 o dopuszczenie do udziału w postępowaniu tj. <u>wykonanie co najmniej dwóch dostaw odpowiadających swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, a w szczególności: odczynników laboratoryjnych (dotyczy pakietu nr 1 - 10), na kwotę minimum:</u></p> <p><u>dla pakietu nr 1 - 12 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 2 – 5 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 3 - 32 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 4 - 22 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 5 - 35 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 6 – 3 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 7 – 600 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 8 - 5 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 9 - 23 000,00zł;</u> <u>dla pakietu nr 10 - 5 000,00zł;</u> każda z dostaw;.</p>
5.	Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 13, 14 i 21 ustawy Pzp.
6.	Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2019r. poz. 175).
7.	Opisy, fotografie (katalogi) przedmiotu zamówienia w języku polskim- z <u>dokładnym wskazaniem</u> , którego pakietu dotyczy dany opis, fotografia (katalog). Opisy, fotografie (katalogi) mają odzwierciedlać opis przedmiotu zamówienia zgodnego z Załącznikiem nr 1 do SIWZ.
8.	Oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne stanowi załącznik nr 5 do SIWZ.

Wymienione w niniejszej SIWZ dokumenty powinny być oryginałami albo kopiami potwierdzonymi za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy. Dokumenty sporządzane w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczoną przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy.

XI B. Grupa kapitałowa

Wykonawcy, zgodnie z art. 24 ust. 11 **w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji**, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy pzp., przekaże Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

XII. Sposób składania ofert

- Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- Ofertę należy złożyć w formie elektronicznej oraz wypełniony Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (zwany dalej „JEDZ”) **z zastrzeżeniem, iż JEDZ musi być złożony w formie zgodnej z treścią pkt. VIII do SIWZ (Pozostałe informacje)**
- Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
- Wykonawcy zobowiązani są przedstawić ofertę zgodną z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Niniejsza specyfikacja oraz wszystkie dokumenty do niej dołączone mogą być użyte jedynie w celu sporządzenia oferty, pod rygorem odpowiedzialności odszkodowawczej.

- Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- Oferta musi być napisana czytelnie, w języku polskim oraz zostać podpisana przez osobę/y upoważnioną/e do reprezentowania firmy, zgodnie z przepisami powszechnego prawa obowiązującego w kraju pochodzenia Wykonawcy.
- Wszystkie strony oferty muszą być kolejno ponumerowane.
- Wszystkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę/y podpisującą/ce ofertę.
- Wykonawca może zwracać się do Zamawiającego o wyjaśnienia dotyczące wszelkich wątpliwości związanych ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, przedmiotem zamówienia, sposobem przygotowania i złożenia oferty.
- Zamawiający udzieli odpowiedzi na wszelkie zapytania związane z prowadzonym postępowaniem, przy czym odpowiedź zostanie umieszczona na stronie internetowej.
- Zamawiający udzieli odpowiedzi zgodnie z art. 38 Pzp.
- W szczególnie uzasadnionych przypadkach, przed terminem składania ofert, Zamawiający może zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. O każdej ewentualnej zmianie Zamawiający powiadomi niezwłocznie wszystkich uczestników postępowania, zamieszczając informację na stronie internetowej.
- Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ niezbędny będzie dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert. W takim przypadku wszelkie prawa i zobowiązania Wykonawcy i Zamawiającego odnośnie wcześniej ustalonych terminów będą podlegały nowemu terminowi.
- Zgodnie z art. 8 ust. 3 Pzp dotyczącymi jawności postępowania oraz w związku z przepisami ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity: Dz.U. z 2019r. poz. 1010 z późniejszymi zmianami), Wykonawca może, nie później niż w terminie składania ofert zastrzec, że informacje nie mogą być udostępniane oraz wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca w tym celu może złożyć jedną ofertę składającą się z dwóch części:
 - - części jawnej,
 - - części niejawnej – w sytuacji, w której Wykonawca zastrzega sobie tajemnice przedsiębiorstwa za wyjątkiem informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych nie stanowiących tajemnicy przedsiębiorstwa. Wykonawca powinien « część niejawną » oznaczyć w sposób nie budzący wątpliwości np. w odrębnym opakowaniu oznaczonym napisem: „Tajemnica przedsiębiorstwa. Nie udostępniać innym uczestnikom postępowania”.
- Ponadto Wykonawca winien wykazać jakie działania podjął celem zachowania poufności informacji zawartych w «części niejawnej » oraz, udowodnić że nie były one wcześniej upubliczniane. Brak skutecznego wykazania działań Wykonawcy w celu zachowania poufności informacji zawartych w «części niejawnej » skutkować może ujawnieniem przez Zamawiającego tych informacji, o czym (zamiar ujawnienia) Zamawiający powiadomi Wykonawcę pisemnie.

Wycofanie oferty lub jej zmiany

Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę. Opis takich procedur znajduje się w **Instrukcji dla Wykonawców platformazakupowa.pl (Załącznik nr 9)**.

XIII. Miejsce i termin składania ofert

Oferty można składać na **platformazakupowa.pl** - w terminie do dnia **10.12.2019** r. do godziny **09:00**

XIV. Miejsce i termin otwarcia ofert

- 1) Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego w Sali konferencyjnej (Biblioteka), Szpitala w dniu **10.12.2019** r. o godz. **09:15**
- 2) Wykonawcy mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert.
- 3) Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

- 4) Otwarcie ofert nastąpi zgodnie z informacją zawartą w formularzu składania ofert na **platformazakupowa.pl**

XV. Sposób obliczenia ceny oferty

- 1) Oferta musi zawierać ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków (także podatku od towarów i usług) a także z uwzględnieniem całego okresu trwania umowy.
- 2) Cena musi być podana w złotych polskich cyfrowo i słownie. W razie rozbieżności między zapisem cyfrowym i słownym decyduje zapis słowny.

XVI. Ocena ofert

- 1) Oceny ofert będzie dokonywała komisja. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz dokonać poprawek oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w obliczeniu ceny, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona. Zamawiający odrzuci ofertę zawierającą błędy w obliczeniu ceny.
- 2) W odniesieniu do Wykonawców, którzy spełnili postawione warunki komisja dokona oceny ofert na podstawie następujących kryteriów:

w zakresie pakietu nr 1 - 10

Lp.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie
1.	Cena	60 %
2.	Termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia: powyżej 2 do 3 dni- 40 pkt. 4 dni - 20 pkt. 5 dni - 0 pkt.	40%

Sposób obliczenia punktów dla kryterium „Cena” :

Cena najniższa otrzymuje automatycznie 60 pkt.

Przeliczenie punktów dla oferty o wyższej cenie:

Cena najniższa z oferty a

----- x 60 pkt. = *ilość punktów dla oferty ocenianej*

Cena wyższa z oferty ocenianej

o wyższej cenie

3) Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryterium wyboru.

4) Zamawiający po wyborze oferty informuje niezwłocznie wszystkich wykonawców o:

- wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
- wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,
- wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty,
- unieważnieniu postępowania
- podając uzasadnienie faktyczne i prawne

oraz zamieści informację na stronie internetowej- BIP.

5) Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została wybrana do podpisania w określonym terminie umowy, jednak nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty i nie później niż przed upływem terminu związania ofertą.

6) Wykonawca, którego oferta została wybrana jest zobowiązany, w terminie podanym w powiadomieniu o wyborze oferty, do podpisania umowy zgodnej ze wzorem załączonym do SIWZ.

7) Jeżeli zostanie wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zobowiązani oni są przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego do przedłożenia umowy regulującej ich współpracę.

XVII. Istotne warunki umowy

Umowa o wykonanie zamówienia zostanie zawarta stosownie do przedstawionych niżej istotnych jej warunków:

- zgodnie z Załącznikami nr 3a, 3b – wzór umowy.

XVIII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej

W przedmiotowym postępowaniu Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu przysługują środki ochrony prawnej na zasadach opisanych w dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

Z A T W I E R D Z A M

data zatwierdzenia:

Załącznik nr 1 do SIWZ

Pakiet nr 1

Szybkie testy kasetkowe do wykrywania narkotyków, metabolitów i leków uzależniających w moczu

Nazwa odczynnika	Nazwa handlowa	Numer katalogowy	Prognozowana ilość badań/ 36 m-cy	Wielkość opak.	Cena jednostkowa testu		Cena opakowania		Wartość/36 m-cy	
					netto	brutto	netto	brutto	netto	brutto
Metadon czułość 300 ng/ml			600							
Fencyklidyna czułość 25 ng/ml			600							
Benzodiazepiny czułość 300 ng/ml			600							
Barbiturany czułość 300 ng/ml			600							
Metamfetamina czułość 500 ng/ml			900							
Kokaina czułość 300 ng/ml			600							
Marihuana czułość 50ng/ml			900							
Opiaty czułość 300 ng/ml			600							
TCA czułość 1000 ng/ml			600							
Extaza czułość 500 ng/ml			600							
Amfetamina czułość 300 ng/ml			900							
Kotynina czułość 200 ng/ml			360							
RAZEM WARTOŚĆ										

Parametry graniczne dla Pakietu nr 1

1. Zamawiający wymaga, aby w trakcie trwania umowy producent oferowanych testów był cały czas ten sam

TAK/NIE

2. Konfekcja 30 – 50 kasetek/opak

TAK/NIE

3. Wszystkie odczynniki z pakietu 1 muszą posiadać certyfikaty i aktualnie obowiązującą deklarację zgodności producenta, dopuszczające do ich używania na terenie UE w placówkach służby zdrowia

TAK/NIE

4. Instrukcja dotycząca sposobu użycia testu i wykonania oznaczenia w języku polskim

TAK/NIE

5. Oferowane kasetki są jednoparametrowe

TAK/NIE

6. Termin ważności zestawu min 6 miesięcy od daty dostarczenia Zamawiającemu

TAK/NIE

Pakietu nie można dzielić na poszczególne pozycje.

Oferta nie zawierająca podanego numeru katalogowego oferowanych odczynników/zestawów oraz nazwy handlowej będzie odrzucona z postępowania przetargowego.

Pakiet nr 2

Barwniki do hematologii

Nazwa odczynnika	Nazwa handlowa	Numer katalogowy	Prognozowana ilość litrów/36 m-cy	Cena opak		Wartość	
				netto	brutto	netto	brutto
Odcz.May Grunwalda r-r			60				
Odcz.Giemsy r-r			30				
Bufor fosforanowy o p H 7,2			90				
			Razem wartość / 36 m-cy				

Parametry graniczne dla Pakietu nr 2

1.Konfekcja odczynników- butelki o poj. 1 litr

TAK/NIE

2.Wszystkie odczynniki z pakietu 2 muszą posiadać certyfikaty i aktualnie obowiązującą deklarację zgodności producenta, dopuszczające do ich używania na terenie UE w placówkach służby zdrowia

TAK/NIE

Pakietu nie można dzielić na poszczególne pozycje.

Oferta nie zawierająca podanego numeru katalogowego oferowanych odczynników/zestawów oraz nazwy handlowej będzie odrzucona z postępowania przetargowego.

Pakiet nr 3

Szybkie kasetkowe testy immunochromatograficzne i inne

Liczba porządkowa	Nazwa odczynnika	Nazwa handlowa	Numer katalogowy	Prognozowana ilość oznaczeń/ 36 m-cy	Wielkość opak.	Cena jednostkowa testu		Cena opak.		Wartość	
						netto	brutto	netto	brutto	netto	brutto
1.	Krew utajona w kale – bez diety ,czułość testu 40 ng/ml –kasetka			900							
2.	Helicobacter pylori do jakościowego wykrywania w kale(antygen)-kasetka Czułość i swoistość wzgl. metody opartej na endoskopii pow.99,9%			220							
3.	Rota-Adenowirusy w kale-kasetka do jakościowego wykrywania antygenów rotawirusów i adenowirusów Czułość i swoistość wzgl.aglutynacji lateksowej pow.99%			1360							
4.	Kontrola zewnętrzna pozytywna dla rota i adenowirusów			10							
5.	Influenza A+B do wykrywania antygenów nukleoproteinowych wirusa grypy A i B w			860							

	próbkach z dróg oddechowych - Kasetka Czułość A/B pow 84 %, swoistość pow 94 % w porównaniu z metodą RT-PCR										
6.	Kontrola zewnętrzna pozytywna dla testu Influenza A+B			8							
7.	Test RSV- wykrywanie antygeny białkowego wirusa w popłuczynach z nosa i wymazach z nosogardzieli, kompletny do użycia zawierający zewnętrzne kontrole dodatnią i ujemną na wymazówkach-kasetka Czułość i swoistość testu porównywany do hodowli komórkowej/DFA POW.90%			1055							
8.	Norovirus-kasetka do wykrywania antygenów w kale Czułość i swoistość testu 99%			60							
9.	Kontrola zewnętrzna pozytywna dla Norovirus genotyp I oraz Norovirus genotyp II			3							
10.	Streptococcus pneumoniae w moczu, PMR (antygen)- kasetka Kontrole zewnętrzne			36							

	zawarte w zestawie (pozytywna i negatywna) Czułość i swoistość porównywana do hodowli komórkowej										
				Razem wartość / 36 m-cy							

Parametry graniczne do Pakietu nr 3

1. Zamawiający wymaga, aby w trakcie trwania umowy producent oferowanych testów był cały czas ten sam

TAK/NIE

2. Termin ważności testów min. 12 miesięcy od daty dostarczenia

TAK/NIE

3. Wszystkie testy kompletne, zawierające wewnętrzną kontrolę dodatnią i ujemną

TAK/NIE

4. Do każdej dostawy wymagane dostarczenie Certyfikatu Kontroli Jakości

TAK/NIE

Konfekcjonowanie:

Helicobacter pylori 10-25 testów/opak	TAK/NIE
Rota/Adenowirusy 10-25 testów/opak	TAK/NIE
Influenza A+B 10-20 testów/opak	TAK/NIE
Test RSV 10-30 testów/opak	TAK/NIE
Norovirus 10-20 testów/opak	TAK/NIE
Krew utajona w kale 20-30 testów/opak	TAK/NIE
Streptococcus pneumoniae 10-20 testów/opak	TAK/NIE

5. Wszystkie odczynniki z pakietu 3 muszą posiadać certyfikaty i aktualnie obowiązującą deklarację zgodności producenta, dopuszczające do ich używania na terenie UE w placówkach służby zdrowia

TAK/NIE

6. Instrukcja dotycząca sposobu użycia testu i wykonania oznaczenia w języku polskim

TAK/NIE

Pakietu nie można dzielić na poszczególne pozycje.

Jeżeli do wykonania któregoś z testów z Pakietu nr 3 potrzebne jest użycie wirówki- Oferent musi ją dołączyć do oferty na Pakiet nr 3 i uwzględnić w wycenie pakietu do przetargu

Oferta nie zawierająca podanego numeru katalogowego oferowanych odczynników/zestawów oraz nazwy handlowej będzie odrzucona z postępowania przetargowego

Pakiet nr 4

Clostridium difficile-kasetki. Szybki test immunoenzymatyczny do jednoczesnego wykrywania antygenu dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) *Clostridium difficile* oraz toksyn A i B w próbkach kału. Zestaw kompletny do użycia ,zawierający zewnętrzne kontrole: dodatnią i ujemną

Nazwa odczynnika	Nazwa handlowa	Numer katalogowy	Prognozo wana ilość oznaczeń /36 m-cy	Wielk ość opak.	Cena jednostkowa testu		Cena opak.		Wartość netto \ brutto	
					Netto	brutto	Netto	brutto	Netto	brutto
Clostridium difficile			900							
			Razem wartość / 36 m-cy							

PARAMETRY GRANICZNE DLA TESTU IMMUNOENZYMATYCZNEGO DO WYKRYWANIA ANTYGRENU GDH I TOKSYN A I B CLOSTRIDIUM DIFFICILE

L.P.	Parametry graniczne	Potwierdzenie spełnienia wymogów
1	Test pakowany : 20-30 sztuk w opakowaniu	TAK/NIE
2	Termin ważności dla wszystkich składników testu: minimum 6 miesięcy od daty dostarczenia zamawiającemu	TAK/NIE
3	Test kasetkowy do wykrywania GDH oraz toksyn w jednej studziencie reakcyjnej	TAK/NIE
4	Czułość GDH: 0,8ng/ml Poziom wykrywalności : toksyny A >=0,63 ng /ml toksyny B >=0,16 ng /ml	TAK/NIE
5	Wewnętrzna kontrola jakości na każdej płytce testowej	TAK/NIE

6	Zewnętrzna kontrola jakości (dodatnia i ujemna) w opakowaniu	TAK/NIE
7	Wszystkie wymagane parametry testu potwierdzone w metodyce stosowania dołączonej do oferty	TAK/NIE
8	Do każdej dostawy wymagane dostarczenie Certyfikatu Kontroli Jakości	TAK/NIE
9	Zamawiający wymaga, aby w trakcie trwania umowy producent oferowanych testów był cały czas ten sam	TAK/NIE

Oferta nie zawierająca podanego numeru katalogowego oferowanych odczynników/zestawów oraz nazwy handlowej będzie odrzucona z postępowania przetargowego.

Pakiet nr 5

EBV test kasetkowy do wykrywania p/c IgG przeciwko antygenowi jądrowemu (EBNA) i antygenowi kapsydu wirusa (VCA) oraz do wykrywania p/c IgM przeciwko wczesnemu antygenowi natychmiastowemu IEA ZEBRA i antygenowi kapsydu wirusa VCA w surowicy jako marker aktywnej infekcji EBV met. immunofiltracji . Zestawy kompletne do użycia

Nazwa odczynnika	Nazwa handlowa	Numer katalogowy	Prognozowana ilość oznaczeń /36 m-cy	Wielkość opak.	Cena jednostkowa testu		Cena opak.		Wartość netto \		
					Netto	brutto	Netto	brutto	Netto	brutto	
EBV IgG			1200								
EBV IgM			1200								
			Razem wartość / 36 m-cy								

Parametry graniczne do pakietu nr 5

- 1.Zamawiający wymaga, aby w trakcie trwania umowy producent oferowanych testów był cały czas ten sam **TAK/NIE**
- 2.Termin ważności zestawu min 6 miesięcy od daty dostarczenia Zamawiającemu **TAK/NIE**
- 3.Wszystkie odczynniki z pakietu 5 muszą posiadać certyfikaty i aktualnie obowiązującą deklarację zgodności producenta, dopuszczające do ich używania na terenie UE w placówkach służby zdrowia **TAK/NIE**
- 4.Opakowania zbiorcze 20-30 szt. testów /opak. **TAK/NIE**
- 5.Instrukcja dotycząca sposobu użycia testu i wykonania oznaczenia w języku polskim **TAK/NIE**

Pakietów nie można dzielić na poszczególne pozycje

Oferta nie zawierająca podanego numeru katalogowego oferowanych odczynników/zestawów oraz nazwy handlowej będzie odrzucona z postępowania przetargowego.

Pakiet nr 6

Zestaw-system do zagęszczania kału do analizy parazytów, kompletny do użycia

Nazwa odczynnika	Nazwa handlowa	Numer katalogowy	Prognozowana ilość badań/ 36 m-cy	Wielkość opak.	Cena jednostkowa testu		Cena opak.		Wartość	
					netto	brutto	netto	brutto	netto	brutto
Zestaw-system do zagęszczania kału do analizy parazytów, kompletny do użycia			900							
			Razem wartość / 36 m-cy							

- 1.Zestaw do zagęszczania kału 20-40 testów/opak **TAK/NIE**
- 2.Zamawiający wymaga, aby w trakcie trwania umowy producent oferowanych testów był cały czas ten sam **TAK/NIE**
- 3.Termin ważności zestawu min 6 miesięcy od daty dostarczenia Zamawiającemu **TAK/NIE**
- 4.Odczynniki z pakietu 6 muszą posiadać certyfikat i aktualnie obowiązującą deklarację zgodności producenta, dopuszczające do ich używania na terenie UE w placówkach służby zdrowia **TAK/NIE**
- 5.Instrukcja dotycząca sposobu użycia testu i wykonania oznaczenia w języku polskim **TAK/NIE**
6. Produkt jednorazowy, gotowy do użytku **TAK/NIE**

Oferta nie zawierająca podanego numeru katalogowego oferowanych odczynników/zestawów oraz nazwy handlowej będzie odrzucona z postępowania przetargowego.

Pakiet nr 7**Mikrometoda wraz z dzierżawą automatycznego analizatora immunohematologicznego oraz systemu back-up do oferowanych kart****TABELA NR 1 DO PAKIETU NR 7- Karty , krwinki wzorcowe, materiały kontrolne i odczynniki do badań immunotransfuzjologicznych wykonywanych mikrometodą**

Lp.	Nazwa odczynnika nazwa handlowa	Prognoz. ilość badań /36 m-cy	Nr katalogowy Producent	VAT	Cena jednostkowa		Wartość	
					netto	brutto	netto	brutto
1.	Pełne oznaczenie grupy krwi w układzie ABO z badaniem izoaglutynin grupowych (A-B-DVI- DVI+/A1-B)	22 300						
2.	Badanie przeglądowe p/ciał na 3 krw.wzorcowych w PTA LISS – surowica monowalentna IgG	860						
3.	Badanie przeglądowe p/ciał na 3 krw.wzorcowych w PTA LISS	35 200						
4	Próba zgodności w PTA-LISS	39 000						
5	Potwierdzenie grupy krwi biorców A-B-DVI (-)	13 200						
6	Potwierdzenie grupy krwi dawców A-B-DVI(+)	39 000						
7	Karta do oznaczania grupy krwi noworodka z BTA (A-B-AB-DVI (+) – ctl-BTA)	430						
8	Karta do potwierdzenia grupy krwi noworodka (A-B-D/A-B-D); inne klony niż w pkt.7 (zgodnie z obowiązującymi przepisami IHiT)	430						
9	Bezpośredni test antyglobulinowy (IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl)	35						
10	Identyfikacja przeciwciał na							

	panelu min.10 krwinkowym w PTA- LISS+ k.wł.	620						
11	Identyfikacja przeciwciał na panelu min.10 krwinkowym w t. enzymatycznym	290						
12	Badanie profili antygenowych grupy Lewis (Lea, Leb, +kontrola)	70						
13	Odczynnik LISS	Odpowiednio do deklarowanej ilości badań						
14	Zestaw krwinek wzorcowych do grupy AB0/A1-B (1zestaw=2x10ml)	Odpowiednio do deklarowanej ilości badań						
15	Zestaw min.10 krwinek panelowych do PTA i testu NaCl	Odpowiednio do deklarowanej ilości badań						
16	Zestaw 3 krwinek wzorcowych do screeningu p/c (do testu PTA LISS i NaCl)-(1zestaw=3x10ml)	Odpowiednio do deklarowanej ilości badań						
17	Codzienna kontrola jakości	Odpowiednio do wymagań						
18	Zewnętrznlaboratoryjna międzynarodowa kontrola jakości, potwierdzona międzynarodowym certyfikatem (z próbą zgodności)	3 (zestawy)						
19	Kontrola IHiT	12 (zestawy)						
20	Badanie profili antygenowych grupy Rh: C-Cw-c-E-e-K	290						
21	Materiały zużywalne, płyny systemowe, oraz pozostałe odczynniki do wykonania w/w badań	Adekwatnie do ilości badań						
22	Dzierżawa analizatora wraz z systemem back-up (wirówko-czytnik, wirówka, inkubator,	36						

	pipeta automatyczna)							
23	Adaptacja pracowni serologii i banku krwi wraz z wyposażeniem: meble (biurka-6szt, szafy-3szt., regły-2 szt., szafki wiszące- 2szt, krzesła-7 szt., taborety-3 szt.) klimatyzator-2 szt., urządzenie wielofunkcyjne 1 szt., (skaner ,drukarka, fax), witryna chłodnicza 1szt., pipeta laboratoryjna-10 szt., zestaw komputerowy-2szt- wraz z drukarką	Szczegóły wyposażenia do ustalenia, podczas wizji lokalnej w trakcie postępowania przetargowego						

Tabela 2 do Pakietu nr 7- Warunki graniczne dla mikrometody immunohematologicznej

L.P.	Parametry graniczne	Potwierdzenie spełnienia wymogów
1	Grupa krwi na kartach met.mikrokolumnowa (anty-A,anty-B oraz anty-D) dwoma różnymi klonami,w tym jeden nie wykrywający kategorii DVI;izoaglutynin grupowych na krwinkach A1, B. Mikrokolumny wypełnione odczynnikami przez producenta. Podać nazwy klonów	TAK/NIE
2	1 karta do oznaczania grupy krwi (antygeny+ p/c)=1 grupa krwi pacjenta	TAK/NIE
3	Grupa krwi układu ABO z użyciem dwóch serii odczynników monoklonalnych anty-A, anty-B oraz anty-D z różnych klonów komórkowych do manualnego systemu back –up. Podać nazwy klonów	TAK/NIE
4	Badanie przeglądowe p/c pośrednim testem antyglobulinowym. Mikrokolumny wypełnione surowicą antyglobulinową poliwalentną przez producenta	TAK/NIE
5	Próba zgodności pomiędzy biorcą a dawcą krwi-pośredni test antyglobulinowy	TAK/NIE
	Oznaczanie skróconych grup krwi i czynnika Rh pacjentów (anty-A,anty-B,anty DVI -) oraz dawców(anty-A,anty-B,anty DVI wykrywający kategorię DVI) zgodnie z obowiązującymi przepisami. Mikrokolumny	

6	wypełnione odczynnikami przez producenta. Podać nazwę klonów.	TAK/NIE
7	Bezpośredni test antyglobulinowy na jednej karcie w zakresie anty-IgA,anty-IgM,anty-IgG,anty-C3c i anty C3d.Obowiązuje zasada: 1 karta= 1 pacjent	TAK/NIE
8	Badanie profilu antygenów grupy Lewis Lea/Leb. Mikrokolumny wypełnione odczynnikami przez producenta	TAK/NIE
9	Badanie przeglądowe p/c z surowicą monowalentną anty-IgG	TAK/NIE
10	Mikrokarty , składające się z 6 kolumn ,wypełnionych żelowym podłożem separującym, nieprzelewającym się	TAK/NIE
11	Surowice wzorcowe do oznaczeń antygenów grup krwi naniesione na kolumnienki przez producenta	TAK/NIE
12	Krwinki wzorcowe do wykrywania p/c 0.8% gotowe do użycia oraz zawieszzone w roztworze o niskiej sile jonowej, 3-panelowe zawierające wszystkie wymagane antygeny w tym Cw	TAK/NIE
13	Krwinki wzorcowe zaoferowane przez oferenta w ilości potrzebnej do wykonania zadeklarowanych rodzajów i ilości badań	TAK/NIE
14	Termin ważności oferowanych odczynników –min.9 mies.od daty dostawy, z wyjątkiem krwinek wzorcowych-5 tyg.od daty dostawy	TAK/NIE
15	Dostawa odczynników wg, dostarczonego harmonogramu, transportem monitorowanym pod wzgl. temperatury 2-8 st.C. Załącznik do oferty w postaci przykładowego wydruku monitoringu z ostatniego miesiąca przed złożeniem oferty	TAK/NIE
16	Oferowane karty, odczynniki i krwinki wzorcowe muszą być dopuszczone do obrotu na rynku polskim, opatrzone aktualnie obowiązującą deklaracją zgodności producenta i IVD	TAK/NIE
17	Każde opakowanie jednostkowe zawiera opis: nazwa, seria. termin ważności	TAK/NIE

18	W każdej dostawie i w każdej serii dołączona ulotka producenta, potwierdzająca skład I klonu i II klonu (dwa różne klony)	TAK/NIE
19	Certyfikaty kontroli jakości dla każdego rodzaju i serii odczynników w każdej dostawie	TAK/NIE
20	Możliwość zamiany rodzajów kart w ramach umowy w zależności od potrzeb zamawiającego	TAK/NIE
21	Opis metodyki wszystkich testów w języku polskim załączony do oferty	TAK/NIE
22	Pozytywna opinia o testach mikrokolumnowych z Instytutu Hematologii i Transfuzjologii z Warszawy załączona do oferty	TAK/NIE
23	Metodyka pozwalająca na eliminowanie płukania krwinek czerwonych na każdym etapie procedury- zawiesina krwinek czerwonych w teście PTA-Liss poniżej 1 % , załączona do oferty	TAK/NIE
24	Oferowane produkty muszą zapewnić możliwość wykonania badania bez dodatkowych odczynników (karty wypełnione odczynnikami monoklonalnymi)	TAK/NIE
25	Przechowywanie wszystkich kart – temp. pokojowa (18-25 st.C)	TAK/NIE
26	Zestaw do codziennej kontroli jakości i dopuszczenia do używania automatycznego analizatora dla wszystkich elementów systemu, zawierający zarówno p/c anty-D (0,05 IU/ml) jak i anty-Fya. Zgodnie z obowiązującymi przepisami	TAK/NIE
27	Zewnętrznlaboratoryjna międzynarodowa kontrola jakości w zakresie rozszerzonym- 1 raz w roku, potwierdzona certyfikatem	TAK/NIE
28	Wszystkie odczynniki muszą pochodzić od jednego producenta w celu zapewnienia prawidłowej walidacji metody	TAK/NIE
29	Termin ważności otwartych mikrokolumn na pokładzie analizatora min. 2 godziny	TAK/NIE
30	Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oferty przedstawiającej szczegółową specyfikację odczynników dodatkowych i innych materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonania badań w ilościach określonych w pozycjach 1-20 tab.1 , pakiet7	TAK/NIE

31	Zamawiający wymaga, aby celem zapewnienia kompatybilności wykonywanych badań, wszystkie mikrokarty, odczynniki krwinkowe oraz sprzęt do wykonywania badań pochodził od jednego wytwórcy. Wymóg o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie dotyczy sprzętu komputerowego, kontroli międzynarodowej i płynów eksploatacyjnych do analizatora.	TAK/NIE
----	--	---------

Oferta nie zawierająca podanego numeru katalogowego oferowanych odczynników/zestawów oraz nazwy handlowej będzie odrzucona z postępowania przetargowego.

Warunki graniczne do analizatora immunohematologicznego

Tabela 3 do Pakietu nr 7

L.P.	Parametry graniczne dla analizatora	Potwierdzenie spełnienia wymogów
1	Oferowany analizator ma być urządzeniem w pełni automatycznym, dopuszcza się używany analizator, nie starszy niż 2013 rok-załączyć do oferty protokół z jego pierwszego uruchomienia u użytkownika Zaopatrzone w UPS – podać nazwę/typ /producenta	TAK/NIE
2	Analizator wykonujący całą procedurę badania od pobrania materiału z badanej próbki do przesłania wyniku do komputera w technice mikrotestów kolumnowych. Metoda oparta na aglutynacji krwinek czerwonych. Analizator przystosowany do pracy ciągłej 24 h/ dobę 7 dni w tygodniu bez potrzeby wyłączenia	TAK/NIE
3	Analizator wolnostojący lub analizator dostarczony z przeznaczonymi pod niego mobilnym stołem (dopuszczonym certyfikatem do pracy w medycznym laboratorium analitycznym o nośności dostosowanej do wagi kompletnego urządzenia	TAK/NIE
4	Analizator z funkcją cito bez czasu oczekiwania na zakończenie aktualnie trwających procesów na pokładzie analizatora	TAK/NIE
5	System manualny back-up (nie starszy niż 1997 r. pozostałe elementy back-up :inkubator, pipeta elektroniczna, wirówka nie starsza niż 2018 r.) pracujący na takich samych odczynnikach co oferowany analizator główny, z archiwizowaniem obrazów reakcji wykonanych manualnie w postaci kolorowych zdjęć (podłączony do LSI). Dopuszcza się inne konfekcjonowanie odczynników.	TAK/NIE
6	Serwis dostępny 7 dni w tygodniu. Naprawa w ciągu 48 godz. Od zgłoszenia telefonicznego. Jeżeli nie to Oferent jest zobowiązany do wskazania innego wykonawcy badań. Koszt badań u innego wykonawcy nie może przekraczać cen zawartych w umowie przetargowej. Oferent pokrywa koszty transportu do zastępczego wykonawcy	TAK/NIE
7	Możliwość pracy na próbkach o średnicy 11-17 mm	TAK/NIE

8	Pozytywna identyfikacja badanych próbek i odczynników poprzez kody kreskowe , zawierające numer serii i datę ważności	TAK/NIE
9	Akceptacja różnych systemów kodów kreskowych- wykonawca dostarcza z aparatem czytnik kodów kreskowych	TAK/NIE
10	Aktywny monitoring załadowanych na pokład odczynników przez oprogramowanie analizatora. Analizator zgłasza stan alarmowy , jeśli ilość odczynników nie jest wystarczająca do wykonania zaplanowanych badań	TAK/NIE
11	Wymagany wbudowany system kontroli jakości dla poszczególnych modułów automatycznego analizatora (wirówki: kontrola prędkości wirowania, inkubatora: temperatura inkubacji, systemu pipetującego :objętość pipetowania) oraz odczynników	TAK/NIE
12	Gwarancja przez cały czas trwania okresu umowy dzierżawy, obejmuje koszty napraw, wymiany podzespołów, okresowych przeglądów serwisowych oraz wszystkie części i akcesoria nie podane w ofercie, a także koszt dojazdu i pracy serwisu technicznego	TAK/NIE
13	Instalacja i uruchomienie analizatora oraz szkolenie personelu pracowni potwierdzone certyfikatem w zakresie obsługi analizatora w laboratorium zamawiającego – na koszt dostawcy	TAK/NIE
14	Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z urządzeniem instrukcji obsługi i metodyk wykonawczych testów w języku polskim oraz całości dokumentacji technicznej niezbędnej do prawidłowego i bezpiecznego korzystania z analizatora/urządzeń towarzyszących	TAK/NIE
15	Wydajność analizatora min. 50 grup z badaniem p/c na 1 godzinę, lub 100 screeningów p/c odpornościowych	TAK/NIE
16	Aparat i oprogramowanie zarządzające analizatorem oznakowane aktualnie obowiązującą deklaracją zgodności producenta, analizator posiadający deklarację zgodności z wymaganiami Unii Europejskiej EC , dopuszczony do użytku w RP	TAK/NIE
17	Kompletna rejestracja czynności operatora, użytych próbek badanych i wykonanych testów	TAK/NIE
18	Automatyczny system kontroli niezgodności z wynikami w archiwum	TAK/NIE
19	Analizator z oprogramowaniem umożliwiającym rejestrację badań wykonanych manualnie	TAK/NIE
20	Archiwizacja wyników badań (protokół badania i obraz bezpośredni mikrokolumny)	TAK/NIE
21	Funkcja automatycznego startu analizatora ,natychmiastowe rozpoczęcie badania po włożeniu próbki do analizatora	TAK/NIE
22	Możliwość zdalnej diagnostyki systemu automatycznego analizatora	TAK/NIE

23	Możliwość wykonywania badań z min. objętości próbki (gęstych krwinek) wynoszącej 50 mikrolitrów	TAK/NIE
24	Automatyczne rozpoznawanie przez analizator skrzepów oraz zakorkowanych probówek, co wyklucza możliwość uszkodzenia lub złamania igły pobierającej	TAK/NIE
25	Możliwość ciągłego doładowywania próbek, odczynników, płynów eksploatacyjnych bez przerywania pracy analizatora	TAK/NIE
26	Wymiana igły pobierającej w analizatorze przez użytkownika bez konieczności wzywania serwisu technicznego- analizator wyposażony w automatyczną stację umożliwiającą autokalibrację igieł	TAK/NIE
27	Automatyczne usuwanie zużytych kart przez analizator. Kosz na odpady na pokładzie analizatora	TAK/NIE
28	Analizator wyposażony w wirówkę/ki. Wirówka/ki zlokalizowane na pokładzie analizatora	TAK/NIE
29	Zabezpieczenie przed kontaminacją – analizator wykorzystujący jednorazowe mikropróbówki do zawieszania krwinek	TAK/NIE
30	Automatyczne wykonywanie kopii bezpieczeństwa przez analizator dla wszystkich wyników badań	TAK/NIE
31	Oprogramowanie zarządzające gospodarką krwi do Banku Krwi i pracowni immunohematologicznej z niezbędnym systemem komputerowym. Przeniesienie obecnej bazy danych wyników do nowo oferowanego oprogramowania na koszt Oferenta. Obecnie użytkowane oprogramowanie to Delphyn firmy Hemosoft	TAK/NIE
32	Dostawca pokrywa koszty podłączenia analizatora do obustronnej komunikacji do oferowanego oprogramowania do pracowni immunohematologicznej i banku krwi oraz tego oprogramowania do istniejącego systemu laboratoryjnego informatycznego szpitala INFOMEDICA	TAK/NIE
33	Analizator musi posiadać w pełni automatyczny back-up w przypadku uszkodzenia/zatknięcia igły pipetującej ,tj. min.. dwa ramiona pipetujące, dwie wirówki lub zapewnić drugi niezależny analizator o identycznych parametrach.	TAK/NIE
34	Analizator posiadający magazyn na min. 200 mikrokart na pokładzie	TAK/NIE
35	Pojemność analizatora nie mniej niż 150 próbek	TAK/NIE
36	System umieszczania prób badanych w analizatorze, ograniczający ryzyko kontaktu z potencjalnie zakaźnym materiałem badanym (ruchomy, możliwy do wyjęcia poza pokład analizatora, statyw do umieszczania probówek z materiałem badanym).	TAK/NIE
37	Przygotowanie roboczej zawiesiny krwinek czerwonych w jednorazowych probówkach.	TAK/NIE

38	Drukarka kodów kreskowych , szt. 2	TAK/NIE
39	Czytnik kodów kreskowych szt. 2	TAK/NIE

Dodatkowe warunki graniczne dla analizatora immunohematologicznego

TABELA NR 4 DO PAKIETU NR 7

L.P.	Dodatkowe warunki graniczne dla analizatora immunohematologicznego	Potwierdzenie spełnienia wymogów
1	W razie remontu laboratorium gotowość serwisu i wykonanie bezpłatne demontażu i montażu analizatorów.	TAK/NIE
2	Dwa urządzenia klimatyzujące jako uzupełnienie analizatora (dla pomieszczenia o wymiarach 8 m x 4 m x 3 m oraz dla pomieszczenia o wymiarach 5 m x 4 m x 3 m).	TAK/NIE
3	Witryna chłodnicza przeszklona (jednodrzwiowa) o pojemności 600-800 litrów, min. 6 półek, z wbudowanym cyfrowym termometrem, o wymiarach zewnętrznych: szer. 700-800 mm, głęb. 800-900 mm, wysokość 1950-2100 mm, zakres utrzymywanej temp. 2-6 st.C	TAK/NIE
4	Pipety laboratoryjne kalibrowane, automatyczne , stałopojemnościowe (jednokanałowe- o poj. 10, 25, 50, 100 ul z wyrzutnikiem końcówek , po dwie sztuki każdej pojemności oraz dwie laboratoryjne, kalibrowane pipety automatyczne zmiennopojemnościowe (jednokanałowe)- o poj. W przedziale 500-1000 ul z wyrzutnikiem końcówek. Wraz z zapewnieniem bezpłatnej okresowej kalibracji	TAK/NIE
5	Siedem krzeseł laboratoryjnych tapicerowanych materiałem zmywalnym z oparciem i podłokietnikami, regulowana wysokość; oraz trzy krzesła laboratoryjne tapicerowane materiałem zmywalnym, bez oparcia i podłokietników, regulowana wysokość siedziska	TAK/NIE
6	Urządzenie wielofunkcyjne – laserowe, kolorowe (kopiarka, drukarka, skaner) wraz z dostawą oryginalnych dla urządzenia materiałów eksploatacyjnych w postaci tonerów czarnych, tonerów kolorowych, tonerów optycznych oraz innych materiałów eksploatacyjnych w miarę ich zużycia. Bezpłatny serwis oraz okresowe przeglądy techniczne	TAK/NIE
6	Dwa zestawy komputerowe zabezpieczone w UPS wraz z monitorami LCD z oprogramowaniem zapewniającym administrowanie danymi oraz wykonywanie badań, o parametrach niezbędnych do sprawnego zarządzania pracownią serologii i banku krwi (co najmniej o poniższych parametrach: Proceser Intel Core i5-650 Processor 3.2-GHz, 4GB DDR3 SDRAM PC3-10600 (1333MHz) non ECC (1 x 4GB), 250GB Hard Disk Drive 7,200 rpm, 8MB cache, 3.0 GB/s, 3.5 in drive, SuperMulti LightScribe DVD Writer Drive, obudowa typu SFF, sytem operacyjny Windows 10 Proff PL,	TAK/NIE

	gwarancja min 3 lata wraz z pakietem Office Word i Excel lub równoważnym z możliwością pracy grupowej)	
7	Wykonawca musi zagwarantować 3 szkolenia o tematyce immunotransfuzjologicznej w roku dla dwóch osób	TAK/NIE
8	System komputerowy obsługujący pracownię zawierający min: <ul style="list-style-type: none"> a) Licencje na Oprogramowanie dla serologii i banku krwi b) Licencję na bazę danych c) Licencję na system operacyjny d) Inne licencje niezbędne do funkcjonowania oprogramowania e) Możliwość manualnej i elektronicznej (hl7) rejestracji zleceń f) Możliwość manualnej i elektronicznej (astm) rejestracji wyników, g) Możliwość rejestracji uwag do każdego testu, h) Możliwość dodawania załączników (plik) do badania i) Możliwość drukowania zamówienia składników krwi do RCKiK j) Możliwość rejestracji składników krwi za pomocą kodów ISBT k) Śledzenie historii jednostki, l) Alarmy dla niskich stanów magazynowych, m) Możliwość rejestracji składników osoczopochodnych n) Możliwość dobierania składników krwi z banku do próby zgodności o) Automatyczne kontrolowanie dobranego składnika (grupa, rh, data ważności, fenotyp jeżeli pacjent ma przeciwciała, Rh Kell dla kobiety w wieku rozrodczym) p) Możliwość wydruku dokumentów magazynowych podczas wydawania składnika krwi q) Możliwość zwrotu lub utylizacji składnika krwi, r) Wydanie krwi do pilnej transfuzji, s) Generowanie książki grup krwi i prób zgodności t) Logowanie hasłem złożonym, u) Wygaszanie sesji, v) Możliwość tworzenia dowolnych raportów statystycznych przez zapytania SQL w) Dostarczenie sprzętu komputerowego niezbędnego do uruchomienia i pracy opisanego oprogramowania w pracowni serologii i banku krwi (2 stanowiska), drukarki, monitory, klawiatury, myszki, baza komputera x) Dostosowany do aktualnych przepisów prawnych y) Integracja w/w oprogramowania z systemem szpitalnym HIS AMMS Asseco wraz z nadzorem autorskim na co najmniej na czas trwania umowy 	TAK/NIE

9	<p>Inne wymogi:</p> <ul style="list-style-type: none"> dostarczony sprzęt musi korzystać z adresacji nadanej przez Dział IT Zamawiającego, bez użycia dodatkowych urządzeń, dostęp zdalny realizowany będzie poprzez dedykowane oprogramowanie do połączeń VPN i na zasadach określonych przez Zamawiającego, oprogramowanie serwerowe musi być zainstalowane na platformie virtualnej Zamawiającego, przy czym wszelkie licencje, systemy itp. dostarczy Wykonawca w ilości niezbędnej do prawidłowej pracy. Wykonawca dokona modernizacji połączeń LAN w pracowni wykorzystaniem gniazd (ok. 5 punktów dostępowych) i listw natynkowych wraz z dostarczeniem przełącznika dostępowego o nie gorszych parametrach niż ARUBA 2930F + 4SFP min. 48 portowy lub równoważny. Dokładne rozmieszczenie gniazd będzie określone w analizie przedwdrożeniowej 	TAK/NIE
---	--	---------

		PLN netto	PLN Brutto
<p>Wartość oferty na 36 m-cy</p>	<p>Odczynniki</p>		
	<p>Materiały zużywalne</p>		
	<p>Koszt dzierżawy</p>		
<p>Razem:</p>			

Pakiet nr 8**Szczepy wzorcowe i fiolki z kulkami do przechowywania szczepów wzorcowych w postaci zamrożenia****TABELA NR 1 DO PAKIETU NR 8**

	Szczepy wzorcowe/nazwa drobnoustroju	Numer szczepu	Ilość/opakowanie Na 36 m-cy	Numer katalogowy	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość netto	Wartość brutto
1.	Enterobacter hormaechei	ATCC 700323	1					
2.	Stenotrophomonas maltophilia	ATCC17666	1					
3.	Enterococcus casseliflavus	ATCC 700327	1					
4.	Staphylococcus saprophyticus	ATCC BAA-750	1					
5.	Candida albicans	ATCC 14053	1					
6.	Clostridium septicum	ATCC 12464	1					
7.	Bacteroides ovatus	ATCC BAA-1296	1					
8.	Eikenella corrodens	ATCC BAA-1152	1					
9.	Staphylococcus aureus	ATCC 29213	1					
10.	Staphylococcus aureus	ATCC BAA-1026	1					
11.	Staphylococcus aureus	ATCC BAA-976	1					
12.	Staphylococcus aureus	ATCC BAA-977	1					

13.	Staphylococcus aureus	NTCC 12493	1						
14.	Streptococcus pneumoniae	ATCC 49619	2						
15.	Haemophilus influenzae	NCTC 8468	1						
16.	Haemophilus influenzae	ATCC 49766	1						
17.	Haemophilus influenzae	ATCC 49247	1						
18.	Candida parapsilosis	ATCC 22019	1						
19.	Candida krusei	ATCC 6258	1						
20.	Escherichia coli	NCTC13846	1						
21.	Fiolki z kulkami do przechowywania szczepów w stanie zamrożenia		480 szt.						
Razem wartość / 36 m-cy									

TABELA NR 2 DO PAKIETU NR 8

PARAMETRY GRANICZNE DLA SZCZEPÓW WZORCOWYCH

L.P.	Parametry graniczne	Potwierdzenie spełnienia wymogów
1.	Szczepy przeznaczone do wewnętrznej kontroli jakości w laboratorium mikrobiologicznym	TAK/NIE
2.	Szczepy maksymalnie z III pasażu	TAK/NIE
3.	Forma: w postaci krążków liofilizowanych lub na wymazówkach	

		TAK/NIE
4.	Wymagane załączenie do szczepów wzorcowych Certyfikatów Jakości, procedur postępowania ze szczepami (przechowywanie, namnażanie)	TAK/NIE
5.	Termin ważności szczepów ok. 18 miesięcy od daty dostarczenia zamawiającemu	TAK/NIE

TABELA NR 3 DO PAKIETU NR 8

PARAMETRY GRANICZNE DLA FIOLEK Z KULKAMI DO PRZECHOWYWANIA SZCZEPÓW WZORCOWYCH W POSTACI ZAMROŻENIA

L. p	Parametry graniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań
1.	Zestaw przeznaczony do zamrażania i rekultywacji zamrożonych szczepów	TAK/NIE
2.	Sterylny fiolki zamykane kolorowymi korkami (mix kilku kolorów)	TAK/NIE
3.	Liczba fiolek w opakowaniu – nie więcej niż 80 sztuk	TAK/NIE
4.	Temperatura przechowywania zaszczipionych fiolek : od -20 °C do – 80°C	TAK/NIE
5.	Wymagana instrukcja z procedurą postępowania (zamrażania i ożywiania mikroorganizmów)	TAK/NIE
6.	Do każdej dostawy wymagane dołączenie Certyfikatu Kontroli Jakości	TAK/NIE
7.	Termin ważności- min.12 miesięcy od daty zakupu	TAK/NIE

Pakiet nr 9**Testy do oznaczania lekowrażliwości: paski z naniesionym gradientem stężenia antybiotyku do określania wartości MIC; test studzienkowy do określania wartości MIC kolistyny; krążki z antybiotykami**

Lp	Nazwa testu	ilość szt	Ilość opakowań	Numer katalogowy	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wart. netto zł	Wart. brutto zł
1.	Paski z naniesionym gradientem stężenia antybiotyku do określania wartości MIC bakterii	3960						
2.	Paski z naniesionym gradientem stężenia antybiotyku do określania wartości MIC dla mechanizmów oporności	120						
3.	Kolistyna –test studzienkowy z mikrorozcieńczeniami	144						
4.	Krążki z antybiotykami (z tabeli poniżej), fiolka – 50 krążków	8500						
5.	Test cefinazowy (paski z nitrocefina)	150						
Razem wartość / 36 m-cy								

PASKI Z NANIESIONYM GRADIENTEM STĘŻENIA ANTYBIOTYKU DO OKREŚLANIA WARTOŚCI MIC; TEST STUDZIENKOWY DO OKREŚLANIA WARTOŚCI MIC KOLISTYNY		
Lp.	Nazwa oznaczenia/testu	Ilość/sztuki
1.	Amoksycylina	30
2.	Amoksycylina/ kwas klawulanowy	480

3.	Ampicylina	480
4.	Benzylopenicylina 32	480
5.	Cefepim	60
6.	Cefotaksym	330
7.	Ceftazydym	180
8.	Ceftriakson	360
9.	Cefuroksym	30
10.	Ciprofloxacyna	120
11.	Imipenem	390
12.	Klindamycyna	210
13.	Kolistyna- test studzienkowy z mikrorozcieńczeniami	144
14.	Meropenem	390
15.	Metronidazol	120
16.	Pasek do określania mechanizmu oporności ESBL z ceftazydymem	30
17.	Pasek do określania mechanizmu oporności ESBL z cefotaksymem	30
18.	Pasek do określania mechanizmu oporności ESBL z cefepimem	30
19.	Pasek do określania mechanizmu oporności MBL z imipenemem	30
20.	Piperacylina	30
21.	Piperacylina /tazobactam	60

22.	Teicoplanina	90
23.	Tetracyklina	30
24.	Tigecyklina	60
25.	Trimetoprim/sulfametoksazol	30
L.p	Krażki z antybiotykiem:	
1.	Amikacyna 30 µg	
2.	Amoksycylina 10 µg	
3.	Amoksycylina/ kw. klawulanowy (20/10) 30 µg	
4.	Amoksycylina/ kw. klawulanowy (2/1) 3 µg	
5.	Ampicylina 2 µg	
6.	Ampicylina 10 µg	
7	Ampicylina/sulbactam (10/10) 20 µg	
8	Aztreonam 30 µg	
9.	Cefaklor 30 µg	
10	Cefazolina 30 µg	
11	Cefepim 30 µg	
12.	Cefpodoksym 10 µg	
13.	Cefoksytyna 30 µg	
14.	Cefotaksym 5 µg	

15.	Cefotaksym 30 µg
16.	Cefotaksym/ kw. klawulanowy(30/10) 40 µg (potwierdzenie ESBL)
17.	Ceftazydym 10 µg
18.	Ceftazydym 30 µg
19.	Ceftazydym/ kw. klawulanowy (30/10) 40 µg (potwierdzenie ESBL)
20.	Ceftriakson 30 µg
21.	Cefuroksym 30 µg
22.	Chinupristina/dalfopristina 15 µg
23.	Chloramfenikol 30 µg
24.	Ciprofloksacyna 5 µg
25.	Czyste krążki bibulowe
26..	Ertapenem 10 µg
27.	Erytromycyna 15 µg
28.	Gentamycyna 10 µg
29.	Gentamycyna 30 µg
30.	Imipenem10 µg
31.	Klindamycyna 2 µg

32.	Kwas fusydowy 10 µg
33.	Kwas nalidyksowy 30 µg
34.	Lewofloksacyna 5 µg
35.	Linezolid 10 µg
36.	Meropenem 10 µg
37.	Moksifloksacyna 5 µg

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

Lp.	Parametry graniczne	Potwierdzenie spełnienia wymogów
1.	Gradient stężenia antybiotyku naniesiony na nośnik bibułowy lub plastikowy	TAK/NIE
2.	Termin ważności: minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia zamawiającemu	TAK/NIE
3.	Paski zaopatrzone w pochłaniacz wilgoci, zapewniający stabilność naniesionego antybiotyku	TAK/NIE
4.	Przechowywanie pasków w temperaturze: od -20°C do +8°C; oznaczone na opakowaniu	TAK/NIE
5.	Paski pakowane pojedynczo i/lub w blisterach. Ilość pasków w opakowaniu zbiorczym: 10-30 sztuk	TAK/NIE
6.	Certyfikat Kontroli Jakości dołączony do każdej dostawy	TAK/NIE
7.	Instrukcje wykonania testu/oznaczenia dostępne w języku polskim	TAK/NIE
8.	Paski do określania wartości MIC dla antybiotyków i mechanizmów oporności od jednego producenta	TAK/NIE

9.	Wymagana pozytywna opinia Krajowego Ośrodka ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów dotycząca pasków do określania wartości MIC (dołączyć opinię)	TAK/NIE
----	--	---------

PARAMETRY GRANICZNE DLA KRĄŻKÓW Z ANTYBIOTYKAMI DO OZNACZANIA LEKOWRAZLIWOŚCI METODĄ DYFUZYJNO-KRĄŻKOWĄ

L.P	Parametry graniczne	Potwierdzenie spełnienia wymogów
1.	Krażki bibułowe z antybiotykami oraz czyste krążki bibułowe- średnica 6 mm	TAK/NIE
2.	Każda fiolka umieszczona w indywidualnym opakowaniu zewnętrznym, zaopatrzonym w pochłaniacz wilgoci	TAK/NIE
3.	Konfekcjonowanie krążków: pakowane w fiolki po 50 szt	TAK/NIE
4.	Możliwość zakupu pojedynczej fiolki z danym antybiotykiem	TAK/NIE
5.	Na fiolce umieszczona etykieta zawierająca informacje: nazwa producenta, nazwa antybiotyku wraz z jego symbolem, stężenie antybiotyku w mikrogramach, data ważności, nr serii, temperatura przechowywania, oznaczenie CE, oznaczenie in vitro	TAK/NIE
6.	Wymagane identyczne warunki przechowywania– temperatura przechowywania fiolek z krążkami : od -20 do +8°C dla wszystkich krążków (z uwzględnieniem antybiotyków β - laktamowych)	TAK/NIE
7.	Wymagana pozytywna opinia KORLD (załączyć do oferty)	TAK/NIE
8.	Przy każdej dostawie krążków dołączony Certyfikat Kontroli Jakości	TAK/NIE
9.	Termin ważności: nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczania zamawiającemu	TAK/NIE

Pakiet nr 10

Szybkie kasetkowe testy immunochromatograficzne i inne

L.p.	Nazwa odczynnika	Nazwa handlowa	Numer katalogowy	Prognozo wana ilość oznaczeń/ 36 m-cy	Wielkość opak.	Cena jednostkowa testu		Cena opak.		Wartość	
						netto	brutto	netto	brutto	netto	brutto
1.	Test immunochromatograficzny do wykrywania mechanizmów oporności OXA-48, OXA-163, VIM, NDM, KPC			60							
2.	Test lateksowy do identyfikacji w PMR i innych płynach ustrojowych (krew, mocz) drobnoustrojów: Neisseria meningitidis, (A, B, C, Y/ W135), E. coli K1, Haemophilus influenzae b, Streptococcus gr. B, Streptococcus pneumoniae wraz z kontrolą dodatnią i ujemną			90							
3.	Test lateksowy do identyfikacji S. pneumoniae z hodowli			180							
4.	Zestaw testów lateksowych do identyfikacji paciorkowców z grupy A, B, C, F, G z zastosowaniem ekstrakcji kwaśnej oraz kontrola			150							
5.	Test lateksowy do identyfikacji z hodowli S. aureus wykrywający clumping factor, białko A i antygeny powierzchniowe specyficzne dla S. aureus,			300							

	zawierający kontrolę dodatnia i ujemną										
6.	Test do wykrywania karbapenemazy u Enterobacterales i Pseudomonas			20							
				Razem wartość / 36 m-cy							

Parametry graniczne do Pakietu nr 10

1. Zamawiający wymaga, aby w trakcie trwania umowy producent oferowanych testów był cały czas ten sam **TAK/NIE**
2. Termin ważności testów min. 12 miesięcy od daty dostarczenia **TAK/NIE**
3. Wszystkie testy kompletne, zawierające wewnętrzną kontrolę dodatnią i ujemną **TAK/NIE**
4. Do każdej dostawy wymagane dostarczenie Certyfikatu Kontroli Jakości **TAK/NIE**

Konfekcjonowanie:

Test immunochromatograficzny do wykrywania mechanizmów oporności OXA-48, OXA-163, VIM, NDM, KPC 10-20 testów/opak	TAK/NIE
Test lateksowy do identyfikacji w PMR i innych płynach ustrojowych (krew, mocz) drobnoustrojów: Neisseria meningitidis, (A, B, C, Y/W135), E. coli K1, Haemophilus influenzae b, Streptococcus gr. B, Streptococcus pneumoniae 20-40 testów/opak	TAK/NIE
Test lateksowy do identyfikacji S. pneumoniae z hodowli 25-60 testów/opak	TAK/NIE
Zestaw testów lateksowych do identyfikacji paciorkowców z grupy A, B, C, F, G z zastosowaniem ekstrakcji kwaśnej 50-60 testów/opak	TAK/NIE
Test lateksowy do identyfikacji z hodowli S. aureus wykrywający clumping factor, białko A i antygeny powierzchniowe specyficzne dla S. aureus 50-100 testów/opak	TAK/NIE
Test do wykrywania karbapenemazy u Enterobacterales i Pseudomonas 5-10 testów/opak	TAK/NIE

5. Wszystkie odczynniki z pakietu 10 muszą posiadać certyfikat i aktualnie obowiązującą deklarację zgodności producenta, dopuszczające do ich używania na terenie UE w placówkach służby zdrowia **TAK/NIE**
6. Instrukcja dotycząca sposobu użycia testu i wykonania oznaczenia w języku polskim **TAK/NIE**

Pakietu nie można dzielić na poszczególne pozycje.

Jeżeli do wykonania któregośkolwiek testu z Pakietu nr 10 potrzebne jest użycie wirówki- Oferent musi ją dołączyć do oferty na Pakiet nr 10 i uwzględnić w wycenie pakietu do przetargu

Oferta nie zawierająca podanego numeru katalogowego oferowanych odczynników/zestawów oraz nazwy handlowej będzie odrzucona z postępowania przetargowego

.....
(Wykonawca)

.....
(miejsowość i data)

O F E R T A
DLA
SPECJALISTYCZNEGO SZPITALA im. DRA
ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO w WAŁBRZYCHU

Nawiązując do ogłoszenia w sprawie przetargu nieograniczonego na „Kompleksowa dostawa szybkich testów diagnostycznych, szczepów wzorcowych do mikrobiologii, testów do oznaczania lekowrażliwości oraz kart do mikrometody immunohematologicznej wraz z dzierżawą aparatu - analizator immunohematologiczny i systemem back up. nr Zp/66/PN-64/19”

informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

.....

2. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

.....

REGON:

NIP:

Numer telefonu e-mail.....

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem :

T / N

Numer telefonu e-mail

(do zamówień składanych przez Zamawiającego)

3. Oferujemy dostawę towaru o parametrach określonych w załączniku nr 1 do SIWZ, zgodnie formularzem cenowym stanowiącym załącznik do oferty za wynagrodzeniem w kwocie:

dla pakietu nr (należy kolejno wymienić wszystkie pakiety, na które Wykonawca składa ofertę) :

„netto” PLN, (słownie:

..... złotych),

podatek VAT – %: PLN,

„brutto” PLN, (słownie:

..... złotych).

4. Gwarantujemy dniowy termin dostawy przedmiotu zamówienia dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia (*dotyczy pakietu nr 1-10*)*

Załączniki do oferty (zgodnie z SIWZ dla Wykonawców):

1.
2.
3.

(rozszerzyć zgodnie z wymaganiami)

.....
(podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych przez Wykonawcę)

**(maksymalny termin dostawy dla zamówień bieżących liczony od momentu przyjęcia zamówienia 5 dni)*

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokołowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokołowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na « **Kompleksowa dostawa szybkich testów diagnostycznych, szczepów wzorcowych do mikrobiologii, testów do oznaczania lekowrażliwości oraz kart do mikrometody immunohematologicznej wraz z dzierżawą aparatu - analizator immunohematologiczny i systemem back up.**» ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu r., nr ogłoszenia
2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami stanowią integralne części umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa (pakiet nr) zgodnie z ofertą przetargową Wykonawcy z dnia, stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszej umowy, o łącznej wartości nie przekraczającej kwotyzł netto (słownie:.....) + VAT w należnej wysokości.
2. Wykonawca oświadcza, iż przedmiot umowy, spełnia warunki określone w „Specyfikacji istotnych warunków zamówienia”.

§ 3

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy o którym mowa w § 2 ust.1 sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego e-mailem lub telefonicznie.
2. Przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 ust.1 dostarczany będzie transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym go przed uszkodzeniem, w asortymencie i ilości określonych w zamówieniach składanych przez Zamawiającego, a ponadto spełniających warunki określone w ust. 3 i 4.
3. Przyjmowanie przedmiotu umowy odbywać się będzie w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Szpitala w dni robocze w godz. 8.00 – 14.00.
4. Wykonawca zapewnia przechowywanie odczynników oraz transport w odpowiednim opakowaniu i w odpowiednich warunkach – zgodnie z zaleceniami producenta. Opakowania jednostkowe i zbiorcze oznaczone będą zgodnie z Polskimi Normami. Wykonawca dostarczy ulotkę w języku polskim z pierwszą partią odczynników i po każdej zmianie nowelizacyjnej.
5. Wykonawca wraz z odczynnikami dostarczy Zamawiającemu instrukcję ich magazynowania i przechowywania w języku polskim.

§ 4

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać wyłącznie towar posiadający świadectwa i atesty dopuszczające do użytku.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy w terminie:

dla zamówień bieżących – do dni, liczony od momentu przyjęcia zamówienia

- 3.W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w ust. 2, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.
- 4.W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 3 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 7 ust.1 umowy.
- 5.Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia i otrzymania faktury.
- 6.Wykonawca odpowiada za wady ilościowe i jakościowe dostarczanego towaru i gwarantuje jego wymianę na pełnowartościowy w terminie 7 dni od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego.

§ 5

- 1.Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.
3. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za dostarczony towar zgodnie z fakturą, w terminie **60 dni** od daty dostarczenia towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
- 4.Za dostarczony towar Wykonawca będzie wystawiał faktury w języku polskim według cen jednostkowych ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
5. Poszczególne faktury wystawiane będą na dany **pakiet przetargowy z podaniem numeru umowy przetargowej oraz numeru pakietu.**
6. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -
- 7.W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej.
- 8.Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.
9. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek w podatku VAT.

§ 6

Wykonawca zobowiązany jest do naprawienia szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy.

§ 7

- 1.Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;
 - 10 % wartości od niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
- 2.Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.
- 3.Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 7 ust.1
- 4.Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.

§ 8

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia (36 miesięcy).
2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.
- 3.W przypadku nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.
4. Zamawiający dopuszcza zmianę cen o których mowa w § 2 ust. 1 tylko i wyłącznie w ściśle uzasadnionych

przypadkach, tj:

- zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz.U. z 2018r. poz. 2177);
- zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne;
- zmiany stawek podatku od towarów i usług.
- zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018r. (Dz. U. z 2018 r. poz. 2215) o pracowniczych planach kapitałowych.

Jeżeli w/w zmiany będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

§ 9

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 145a i 145b ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 10

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 11

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umowę mają zastosowanie przepisy:

- Kodeksu Cywilnego
 - Ustawy z dn. 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn. z 2019 r. poz. 1843).
2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 12

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 13

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra Alfreda Sokołowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokołowskiego 4, wpisanym do rejestru stowarzyszeń i innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy KRS we Wrocławiu- pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „**Zamawiającym**”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na « **kompleksowa dostawa szybkich testów diagnostycznych, szczepów wzorcowych do mikrobiologii, testów do oznaczania lekowrażliwości oraz kart do mikrometody immunohematologicznej wraz z dzierżawą aparatu - analizator immunohematologiczny i systemem back up.**» ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu r., nr ogłoszenia
2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami stanowią integralne części umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa (pakiet nr 7).
2. Wykonawca oświadcza, iż przedmiot umowy, spełnia warunki określone w „Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia”.
3. Wykonawca gwarantuje najwyższą jakość dostarczanych odczynników do urządzenia, materiałów eksploatacyjnych i samego urządzenia, potwierdzoną wymaganymi certyfikatami.

§ 3

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy o którym mowa w § 2 ust.1 pkt.1 sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego e-mailem lub telefonicznie.
2. Przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 dostarczany będzie transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym go przed uszkodzeniem, w asortymencie i ilości określonych w zamówieniach składanych przez Zamawiającego, a ponadto spełniających warunki określone w ust. 3 i 4.
3. Przyjmowanie przedmiotu umowy odbywać się będzie w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Szpitala w dni robocze w godz. 8.00 – 14.00.
4. Wykonawca zapewnia przechowywanie odczynników oraz transport w odpowiednim opakowaniu i w odpowiednich warunkach – zgodnie z zaleceniami producenta. Opakowania jednostkowe i zbiorcze oznaczone będą zgodnie z Polskimi Normami. Wykonawca dostarczy ulotkę w języku polskim z pierwszą partią odczynników i po każdej zmianie nowelizacyjnej.
5. Wykonawca wraz z odczynnikami dostarczy Zamawiającemu instrukcję ich magazynowania i przechowywania w języku polskim.

§ 4

1. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy urządzenia, o którym mowa w § 2 własnym transportem i na własny koszt oraz zainstalowanie go w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Szpitala – w terminie 1 miesiąca od daty podpisania umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego przeszkolenia pracowników w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Szpitala w zakresie obsługi dostarczonego urządzenia w terminie 30 dni od daty dostawy urządzenia, wg harmonogramu ustalonego przez kierownika laboratorium w zakresie umożliwiającym samodzielną pracę przy w/w urządzeniu. Wykonawca dołączy również aktualną listę z nazwiskami i telefonami pracowników serwisowych oraz ich godzinami pracy, a także wszelkimi numerami telefonów kontaktowych potrzebnych do sprawnej realizacji umowy.
3. Wykonawca zapewnia bezpłatny serwis dzierżawionego analizatora oraz części zamienne w okresie trwania niniejszej umowy, z wyjątkiem tych części zużywalnych, które z przyczyn technicznych należy wymieniać w znanych odstępach czasu zgodnie z harmonogramem konserwacji urządzeń, określonych przez producenta do wykonania przez użytkownika.
4. Wykonawca zapewni uruchamianie wstawianego urządzenia w taki sposób, aby nie kolidowało to z bieżącą pracą laboratorium i pracowni.
5. Wykonawca zobowiązany jest do podłączenia na własny koszt wydierżawianego urządzenia do programu informatycznego w pracowni mikrobiologii.
6. W przypadku awarii analizatora Wykonawca zobowiązuje się do jego naprawy w ciągu 24 godz. od zgłoszenia awarii lub wstawienie analizatora zastępczego do czasu jej usunięcia lub zapewni i sfinansuje wykonanie badań w innej placówce do czasu usunięcia awarii.
7. Jeżeli analizator nie jest urządzeniem wolnostojącym lub samojezdnym, a do prawidłowej eksploatacji oraz bezpieczeństwa obsługującego powinien on stać na blacie, stole lub szafce – Wykonawca dostarcza potrzebne akcesoria łącznie z analizatorem jako jego integralną część.
8. Zamawiający w trakcie obowiązywania umowy dopuszcza możliwość zmiany numeru katalogowego, sposobu konfekcjonowania lub nazwy własnej przedmiotu zamówienia, wynikającą z modyfikacji technologicznych, mających za zadanie podniesienie jakości oferowanego produktu bądź jego funkcjonalności bez zmiany ceny jednostkowej odczynnika.
9. W trakcie trwania umowy, wszystkie przeglądy techniczne urządzeń oraz materiały zużyte podczas przeglądu są na koszt Wykonawcy. Przegląd techniczny urządzeń odbywać się będzie 1 raz w roku.

§ 5

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać wyłącznie towar posiadający świadectwa i atesty dopuszczające do użytku.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy w terminie:
dla zamówień bieżących – do dni, liczony od momentu przyjęcia zamówienia
3. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w ust. 2, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.
4. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w ust. 3 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień opóźnienia zgodnie z § 8 ust.1 umowy.
5. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia i otrzymania faktury.
6. Wykonawca odpowiada za wady ilościowe i jakościowe dostarczanego towaru i gwarantuje jego wymianę na pełnowartościowy w terminie 7 dni od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego.

§ 6

1. Strony ustalają łączną wartość umowy na kwotęzł netto (słownie:.....) + VAT w należnej wysokości.
w tym:
 - 1) za dostawę mikrokart i innych odczynników do immunohematologii oraz materiałów eksploatacyjnych do urządzenia, wyszczególnionego w § 2 umowy, kwotazł netto (słownie:.....) + VAT w należnej wysokości.
 - 2) za dzierżawę urządzenia wyszczególnionego w § 2 umowy, kwota.....zł netto (słownie:.....) + VAT w należnej wysokości.

Lp.	Rodzaj analizatora	Kwota netto	VAT	Kwota brutto
Razem:				

2. Ceny wyszczególnione w ust. 1 zawierają wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu umowy.
3. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.
4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.
5. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za dostawę odczynników i materiałów eksploatacyjnych zgodnie z fakturą, w terminie **60 dni** od daty dostarczenia towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
6. Czynsz dzierżawny za dzierżawę urządzenia wyszczególnionego w § 2 umowy, płatny będzie miesięcznie – w terminie do **15 dnia** każdego miesiąca za dany miesiąc.
7. Za dostarczony towar Wykonawca będzie wystawiał faktury w języku polskim według cen jednostkowych ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
8. Poszczególne faktury wystawiane będą na dany **pakiet przetargowy z podaniem numeru umowy przetargowej oraz numeru pakietu.**
9. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -
10. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawca ma prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej.
11. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.
12. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek w podatku VAT.

§ 7

Wykonawca zobowiązany jest do naprawienia szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy.

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1 % wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień opóźnienia w dostawie bieżącej towaru ;
 - 10 % wartości od niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 8 ust.1
4. Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z częściowego wynagrodzenia.

§ 9

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia (36 miesięcy).
2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.
3. W przypadku nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.
4. Zamawiający dopuszcza zmianę cen o których mowa w § 2 ust. 1 tylko i wyłącznie w ściśle uzasadnionych przypadkach, tj:
 - zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz.U. z 2018r. poz. 2177);
 - zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub

wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne;

- zmiany stawek podatku od towarów i usług.

- zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018r. (Dz. U. z 2018 r. poz. 2215) o pracowniczych planach kapitałowych.

Jeżeli w/w zmiany będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

§ 10

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w oparciu o przepis art. 145a i 145b ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 12

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umowę mają zastosowanie przepisy:

- Kodeksu Cywilnego

- Ustawy z dn. 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn. z 2019 r. poz. 1843).

2. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2015 i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 13

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 14

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

CZĘŚĆ I: INFORMACJE DOTYCZĄCE POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA ORAZ INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [][][][]/S [][][]-[][][][][][][]

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [...]

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego³	Odpowiedź:
Nazwa:	Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Kompleksowa dostawa szybkich testów diagnostycznych, szczepów wzorcowych do mikrobiologii, testów do oznaczania lekowrażliwości oraz kart do mikrometody immunohematologicznej wraz z dzierżawą aparatu - analizator immunohematologiczny i systemem back up.
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	Zp/66/PN-64/19

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.

CZĘŚĆ II: INFORMACJE DOTYCZĄCE WYKONAWCY

A: Informacje na temat wykonawcy

1 Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

2 W przypadku **instytucji zamawiających**: wstępne ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo ogłoszenie o zamówieniu.

W przypadku **podmiotów zamawiających**: okresowe ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania.

3 Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

4 Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

5 Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [...]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy
Jeżeli tak: Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C	

6 Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

7 Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

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

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

8 Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

9 Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

<p>niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji? Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹¹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:</p> <p>c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p>
<p>Części</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.</p>	<p>[]</p>

¹⁰ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.
¹¹ Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy

W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[.....], [.....]
Stanowisko/Działający(-a) jako:	[.....]
Adres pocztowy:	[.....]
Telefon:	[.....]
Adres e-mail:	[.....]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[.....]

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty. Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych. O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V12.

D: Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega

(SEKCJA, KTÓRĄ NALEŻY WYPEŁNIĆ JEDYNIEM W PRZYPADKU GDY INSTYTUCJA ZAMAWIAJĄCA LUB PODMIOT ZAMAWIAJĄCY WPROST TEGO ZAŻĄDA.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

JEŻELI INSTYTUCJA ZAMAWIAJĄCA LUB PODMIOT ZAMAWIAJĄCY WYRAŹNIE ŻĄDA PRZEDSTAWIENIA TYCH INFORMACJI OPRÓCZ INFORMACJI WYMAGANYCH W NINIEJSZEJ SEKCJI, PROSZĘ PRZEDSTAWIĆ – DLA KAŻDEGO PODWYKONAWCY (KAŻDEJ KATEGORII PODWYKONAWCÓW), KTÓRYCH TO DOTYCZY – INFORMACJE WYMAGANE W NINIEJSZEJ CZĘŚCI SEKCJA A I B ORAZ W CZĘŚCI III.

CZĘŚĆ III: PODSTAWY WYKLUCZENIA

A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

1. udział w **organizacji przestępczej**¹³;
korupcja¹⁴;
nadużycie finansowe¹⁵;
przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁶
pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁷
praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹⁸.

Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹
Jeżeli tak , proszę podać ²⁰ : a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/W SiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 te samej decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

podstawy wykluczenia ²² („ samooczyszczenie ”)?	
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

B: Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona , długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób ? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	Podatki a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...]	Składki na ubezpieczenia społeczne a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...]
	Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
--	-------------------

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

<p>Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy²⁶?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samoooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych²⁷; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak:</p> <p>– Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²⁸.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– [.....] – [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samoooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samoooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>

26 O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

27 Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

28 Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

29 W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

D: Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

Podstawy wykluczenia o charakterze	Odpowiedź:
------------------------------------	------------

wyłącznie krajowym	
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?</p> <p>Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]31</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

CZĘŚĆ IV: KRYTERIA KWALIFIKACJI

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

α : Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: Kompetencje

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli jednostronna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli jednostronna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

B: Sytuacja ekonomiczna i finansowa

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³³ (-): Jeżeli jednostronna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2a) Jego roczny („specyficzny”) obrot w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący: i/lub	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³⁴ : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:	[.....]
4) W odniesieniu do wskaźników finansowych ³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(określenie wymaganego wskaźnika — stosunek X do Y ³⁶ — oraz wartość): [.....], [.....] ³⁷ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych , które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

C: Zdolność techniczna i zawodowa

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane : W okresie odniesienia ³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju : Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]								
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi : W okresie odniesienia ³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Opis</th> <th style="width: 17%;">Kwoty</th> <th style="width: 17%;">Daty</th> <th style="width: 33%;">Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						

34 Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

35 Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

36 Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

37 Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

38 Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

39 Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ⁴⁰ :	
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych ⁴¹ , w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:	[.....] [.....]
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	[.....]
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[.....]
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli ⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	a) [.....] b) [.....]
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:	[.....]
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	[.....]
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ⁴³ następującą część	[.....]

40 Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

41 W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

42 Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

43 Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

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

D: Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):- [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):- [.....][.....][.....]</p>

CZĘŚĆ V: OGRANICZANIE LICZBY KWALIFIKUJĄCYCH SIĘ KANDYDATÓW

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu. Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów: W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty: Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej ⁴⁴ , proszę wskazać dla każdego z nich:	[...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie ⁴⁵ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ⁴⁶

CZĘŚĆ VI: OŚWIADCZENIA KOŃCOWE

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

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

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub
b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

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

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

44 Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

45 Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

46 Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

47 Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

48 W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

.....
(Wykonawca)

.....
(miejsowość i data)

OŚWIADCZENIE

Przystępując do udziału w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na „**Kompleksowa dostawa szybkich testów diagnostycznych, szczepów wzorcowych do mikrobiologii, testów do oznaczania lekowrażliwości oraz kart do mikrometody immunohematologicznej wraz z dzierżawą aparatu - analizator immunohematologiczny i systemem back up. nr Zp/66/PN-64/19**”, niniejszym oświadczamy, iż nie orzeczono wobec nas tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne, na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 22 Pzp.

.....
(podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

Załącznik nr 6 do SIWZ

.....
(Wykonawca)

.....
(miejsowość i data)

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

.....
(podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

¹⁾ rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

Załącznik nr 7 do SIWZ

.....
(Wykonawca)

.....
(miejsowość i data)

OŚWIADCZENIE

Oświadczam, że zapoznałem się i akceptuję projekt umowy będący załącznikiem nr ...
do SIWZ.

.....
(podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

Instrukcja dla wykonawców platformazakupowa.pl

Informacje ogólne

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między zamawiającym, a wykonawcami odbywa się przy użyciu platformazakupowa.pl, chyba że w Ogłoszeniu o zamówieniu, specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) lub zaproszeniu do składania ofert stwierdzono inaczej.
2. Link do postępowania dostępny jest na stronie operatora platformazakupowa.pl oraz Profilu Nabywcy zamawiającego¹.
3. Zamawiający w zakresie:
 - 3.1. pytań technicznych związanych z działaniem systemu prosi o kontakt z Centrum Wsparcia Klienta platformazakupowa.pl pod numer 22 101 02 02, cwk@platformazakupowa.pl.
 - 3.2. pytań merytorycznych wyznaczył osoby, do których kontakt umieszczono w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert.
4. Wymagania techniczne i organizacyjne opisane zostały w Regulaminie platformazakupowa.pl, który jest uzupełnieniem niniejszej Instrukcji.
5. Występuje limit objętości plików lub spakowanych folderów w zakresie całej oferty lub wniosku do **1 GB** przy maksymalnej ilości **20 plików lub spakowanych folderów** (pliki można spakować zgodnie z ust. 7).
6. Przy dużych plikach kluczowe jest łącze Internetowe i dostępna przepustowość łącza² oraz zaplanowanie złożenia oferty z wyprzedzeniem minimum 24h, aby zdążyć w terminie złożenia oferty.
7. W przypadku większych plików zalecamy skorzystać z instrukcji pakowania plików dzieląc je na mniejsze paczki po np. 75 MB każda.
8. Za datę przekazania oferty lub wniosków przyjmuje się datę ich przekazania w systemie wraz z wgraniem paczki w formacie XML w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku **“Złóż ofertę”** i wyświetlaniu komunikatu, że oferta została złożona.

2 Złożenie oferty lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

1. Wykonawca składa ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, za pośrednictwem **Formularzu składania oferty lub wniosku** dostępnego na platformazakupowa.pl w konkretnym postępowaniu w sprawie udzielenia zamówienia publicznego.
2. Jeżeli zamawiający w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert nie zaznaczył inaczej wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa³ w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu

¹Będąc na stronie danego postępowania kliknij w link z logo zamawiającego na stronie dot. postępowania. Jeśli link jest aktywny to oznacza, że zamawiający posiada Profil nabywcy.

²Proces przeciwny do pobierania danych, polegający na wysyłaniu w tym przypadku plików z komputera użytkownika do systemu platformazakupowa.pl.

³Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującym się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony nieuczciwej konkurencji, które wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać załączone w osobnym miejscu w kroku 1 składania oferty przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa.

3. Zaleca się, aby każdy dokument zawierający tajemnicę przedsiębiorstwa został zamieszczony w odrębnym pliku.

4. Do oferty lub wniosku należy dołączyć wszystkie wymagane w Ogłoszeniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert dokumenty - w tym np. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w postaci elektronicznej.

5. Po wypełnieniu **Formularzu składania oferty lub wniosku** i załadowaniu wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk **“Przejdź do podsumowania”**

6. Oferta oraz wniosek składane elektronicznie muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem. W procesie składania oferty lub wniosku na platformie taki podpis wykonawca może złożyć:

6.1. bezpośrednio na dokumencie przesłanym do systemu⁴ lub/i

6.2. dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 **Formularza składania oferty lub wniosku** (po kliknięciu

w przycisk „Przejdź do podsumowania”).

7. Ścieżka dla złożenia podpisu kwalifikowanego na **każdym dokumencie osobno**:

- 7.1. Podpisz plik, który zamierzasz dołączyć do oferty lub wniosku kwalifikowanym podpisem elektronicznym,
- 7.2. Następnie w drugim kroku składania oferty lub wniosku należy:
 - 7.2.1. sprawdzić poprawność złożonej oferty lub wniosku oraz załączonych plików,
 - 7.2.2. pobrać plik w formacie XML,
 - 7.2.3. po wgraniu XML bez podpisu system dokona wstępnej analizy i wyświetli informację⁵ o błędzie,
 - 7.2.4. Informację o tym, czy plik XML został podpisany prawidłowo lub nie należy traktować jako weryfikację pomocniczą, gdyż to zamawiający przeprowadzi proces badania ofert w postępowaniu,
 - 7.2.5. **Pliku XML nie należy modyfikować ani zmieniać, gdyż służy on do celów dowodowych,**
 - 7.2.6. Przyczyny błędnej walidacji podpisu mogą być następujące:
 - 7.2.6.1. brak podpisu na dokumencie XML,
 - 7.2.6.2. podpis kwalifikowany utracił ważność,
 - 7.2.6.3. niewłaściwy formatu podpisu,
 - 7.2.6.4. użycie podpisu niekwalifikowanego,
 - 7.2.6.5. zmodyfikowano plik XML,
 - 7.2.6.6. załączenie przez wykonawcę niewłaściwego pliku XML.

do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności.

⁴Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych.

⁵Jeżeli w danym momencie usługa API identyfikacji kwalifikowanego podpisu elektronicznego nie działa to system wyświetli stosowny komunikat. Brak tej usługi nie powoduje niemożliwości złożenia oferty, a jedynie system nie jest w stanie dokonać dodatkowej weryfikacji składanej oferty.

7.2.7. niezależnie od wyświetlonego komunikatu możesz kliknąć przycisk **Złóż ofertę**, aby zakończyć etap składania oferty, tylko upewnij się, czy błąd nie jest spowodowany błędami 7.2.6 (plik ze skrótami załączników wgrasz dla celów dowodowych),

7.2.8. następnie system zaszyfruje ofertę lub wniosek wykonawcy, tak by ta była niedostępna dla zamawiającego do terminu otwarcia ofert lub złożenia wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu,

7.2.9. ostatnim krokiem jest wyświetlenie się komunikatu i przesłanie wiadomości email z platformazakupowa.pl z informacją na temat złożonej oferty lub wniosku⁶,

7.2.10. w celach odwoławczych z uwagi na zaszyfrowanie oferty na platformazakupowa.pl wykonawca powinien przechowywać kopię swojej oferty lub wniosku wraz z pobranym plikiem XML na swoim komputerze.

8. Ścieżka dla złożenia podpisu kwalifikowanego na całej paczce XML:

8.1. Dołącz w kroku pierwszym pliki do oferty lub wniosku,

8.2. Następnie w drugim kroku składania oferty należy:

8.2.1. sprawdzić poprawność złożonej oferty lub wniosku oraz załączonych plików,

8.2.2. pobrać plik w formacie XML,

8.2.3. wykonawca wgrza plik zawierający podpis pobranej oferty lub wniosku XML opatrzony kwalifikowanym podpisem lub kwalifikowanymi podpisami w formacie XAdES (XAdES)⁸,

8.2.4. Jeżeli plik XML został opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym i podpis ten jest ważny wyświetli się komunikat potwierdzający prawidłowości podpisu wraz z informacją o osobie podpisującej,

8.2.5. Gdy plik nie został opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym to w takiej sytuacji system wyświetli informację o błędzie (braku podpisu, braku ważnego podpisu lub modyfikacji pobranego pliku XML),

⁶Uwaga! W przypadku składania kolejnej oferty i wycofaniu poprzedniej, jeżeli użytkownik nie jest zalogowany to do jego identyfikacji potrzebne jest kliknięcie w mail potwierdzający wycofanie złożonej oferty. W link ten należy kliknąć do czasu przewidzianego na składanie ofert. Kliknięcie linku po terminie

sprawi, że straci on ważność.

⁷XAdES (XML Advanced Electronic Signatures) - format kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

⁸Ofertę można podpisać w innym formacie, jednak system tego formatu nie zweryfikuje, a zrobi to zamawiający. Formaty podpisu ETSI TS 103 171 / ETSI EN 319 132 - XAdES, ETSI TS 103 172 / ETSI EN 319 142 - PAdES, ETSI TS 103 173 / ETSI EN 319 122 - CAdES, ETSI TS 103 174 - ASiC.

Akty prawne dot. podpisu elektronicznego:

1. Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 910/2014 z dnia 23 lipca 2014 r. w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym oraz uchylające dyrektywę 1999/93/WE (eIDAS),

2. Ustawa z dnia 5 września 2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej,

3. Rozporządzenia Ministra Cyfryzacji z dnia 5 października 2016 r. w sprawie krajowej infrastruktury zaufania.

8.2.6. Informację o tym, czy plik XML został podpisany prawidłowo lub nie należy traktować jako weryfikację pomocniczą, gdyż to zamawiający przeprowadzi proces badania ofert w postępowaniu,

8.2.7. **Pliku XLM nie należy modyfikować ani zmieniać, gdyż służy on do celów dowodowych,**

8.2.8. Przyczyny błędnej walidacji podpisu mogą być następujące:

8.2.8.1. brak podpisu na dokumencie XML,

8.2.8.2. podpis kwalifikowany utracił ważność,

8.2.8.3. niewłaściwy formatu podpisu,

8.2.8.4. użycie podpisu niekwalifikowanego,

8.2.8.5. zmodyfikowano plik XML,

8.2.8.6. załączenie przez wykonawcę niewłaściwego pliku XML.

8.2.9. niezależnie od wyświetlonego komunikatu możesz kliknąć przycisk **Złóż ofertę**, aby zakończyć etap składania oferty, tylko upewnij się, czy błąd nie jest spowodowany błędami 8.2.7 i 8.2.8 (plik ze skrótami załączników wraz z podpisem wgrzywasz dla celów dowodowych),

8.2.10. następnie system zaszyfruje ofertę wykonawcy, tak by ta była niedostępna dla zamawiającego do terminu otwarcia ofert lub złożenia wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu,

8.2.11. ostatnim krokiem jest wyświetlenie się komunikatu i przesłanie wiadomości e-mail z platformazakupowa.pl z informacją na temat złożonej oferty lub wniosku⁹,

8.2.12. w celach odwoławczych z uwagi na zaszyfrowanie oferty na platformazakupowa.pl wykonawca powinien przechowywać kopię swojej oferty wraz z pobranym i podpisanym plikiem XML na swoim komputerze.

9. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę lub wniosek za pośrednictwem **Formularza składania oferty lub wniosku**.

10. Z uwagi na to, że oferta lub wniosek wykonawcy są zaszyfrowane nie można ich edytować. Przez zmianę oferty lub wniosku rozumie się złożenie nowej oferty i wycofanie poprzedniej, jednak należy to zrobić przed upływem terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu.

11. Złożenie nowej oferty lub wniosku i wycofanie poprzedniej w postępowaniu w którym zamawiający dopuszcza złożenie tylko jednej oferty lub wniosku przed upływem terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu powoduje wycofanie oferty poprzednio złożonej.

12. Jeśli wykonawca składający ofertę lub wniosek jest zautoryzowany (**zalogowany**), to wycofanie oferty lub wniosku następuje od razu po złożeniu nowej oferty.

13. Jeżeli oferta lub wniosek składana jest przez niezautoryzowanego wykonawcę (niezalogowany lub nieposiadający konta) to wycofanie oferty musi być przez niego potwierdzone:

⁹Uwaga! W przypadku składania kolejnej oferty i wycofaniu poprzedniej, jeżeli użytkownik nie jest zalogowany to do jego identyfikacji potrzebne jest kliknięcie w mail potwierdzający wycofanie złożonej oferty. W link ten należy kliknąć do czasu przewidzianego na składanie ofert. Kliknięcie linku po terminie sprawi, że straci on ważność.

13.1. przez kliknięcie w link wysłany w wiadomości email, który musi być zgodny z adres email podanym podczas pierwotnego składania oferty lub

13.2. zalogowanie i kliknięcie w przycisk **Potwierdź ofertę**.

14. Potwierdzeniem wycofania oferty lub wniosku w przypadku ust. 13.1 jest data kliknięcia w przycisk **Wycofaj ofertę** i potwierdzenie tej akcji.

15. Wycofanie oferty lub wniosku możliwe jest do zakończeniu terminu składania ofert lub wniosków w postępowaniu.

16. Wycofanie złożonej oferty powoduje, że zamawiający nie będzie miał możliwości zapoznania się z nią po

upływie terminu zakończenia składania ofert w postępowaniu.

17. Wykonawca po upływie terminu składania ofert nie może dokonać zmiany złożonej oferty lub wniosku.

18. Wykonawca może złożyć ofertę lub wniosek po terminie składania ofert lub wniosku poprzez kliknięcie przycisku “**Odblokuj formularz**”.

19. Po złożeniu oferty lub wniosku wykonawca otrzymuje automatyczny komunikat dotyczący tego, że oferta została złożona po terminie.

3 Sposób komunikowania się Zamawiającego z wykonawcami (nie dotyczy składania ofert i wniosków)

1. Jeżeli w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert nie zapisano inaczej to komunikacja w postępowaniu w szczególności składanie dokumentów, oświadczeń, wniosków (innych niż wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu), zawiadomień, zapytań oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza **Wyślij wiadomość**.

2. Niniejszy § 3 nie dotyczy składania ofert i wniosków, gdyż wiadomości nie są szyfrowane.

3. Komunikacja poprzez **Wyślij wiadomość** umożliwia dodanie do treści wysyłanej wiadomości plików lub spakowanego katalogu (załączników). Występuje limit objętości plików lub spakowanego katalogu w zakresie całej wiadomości do 1 GB przy maksymalnej ilości 20 plików lub spakowanych katalogów.

4. W sytuacjach awaryjnych np. w przypadku niedziałania platformazakupowa.pl zamawiający może również komunikować się z wykonawcami za pomocą innych form komunikacji określonych w Ogłoszeniu o zamówieniu, SIWZ lub zaproszeniu do składania ofert.

5. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez wykonawcę za pośrednictwem przycisku **Wyślij wiadomość** jako załączniki¹⁰.

¹⁰Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

6. Wykonawca otrzyma powiadomienia tj. wiadomość email dotyczące komunikatów w sytuacji gdy zamawiający opublikuje informacje publiczne lub spersonalizowaną wiadomość zwaną prywatną korespondencją.

7. Warunkiem otrzymania powiadomień systemowych platformazakupowa.pl zgodnie z ust. 6 jest wcześniejsze poinformowanie przez zamawiającego o postępowaniu, złożenie oferty lub wniosku jak i wystosowanie wiadomości przez wykonawcę w obrębie postępowania, na którą otrzyma odpowiedź.

8. Za datę przekazania składanych dokumentów, oświadczeń, wniosków (innych niż wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu), zawiadomień, zapytań oraz przekazywanie informacji uznaje się kliknięcie przycisku **Wyślij wiadomość** po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.