

Łódź, dnia 06.04.2018r.
Nr sprawy **38/ZP/18**

Zamawiający:
**WOJEWÓDZKIE WIELOSPECJALISTYCZNE
CENTRUM ONKOLOGII I TRAUMATOLOGII
IM. M. KOPERNIKA W ŁODZI**
ul. Pabianicka 62
93 – 513 Łódź
tel. (042) 689 59 12,10
fax. (042) 689 54 09
www.kopernik.lodz.pl

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ)

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

Liczba stron specyfikacji: 51

Zatwierdził:

DYREKTOR
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
[Podpis]
Wojciech Sztybel

Ilekróć w niniejszej SIWZ jest mowa o „Ustawie” należy przez to rozumieć Ustawę z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2017r poz. 1579 ze zm.). Specyfikację sporządzono wg dyspozycji art. 36.1 Ustawy Pzp.

Niniejsza Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (zwana dalej SIWZ) jest udostępniona na stronie internetowej Zamawiającego: www.kopernik.lodz.pl

Wykonawca winien zapoznać się z treścią niniejszej SIWZ. Wszelkie ewentualne uzupełnienia, zmiany i wyjaśnienia treści SIWZ będą zamieszczane na stronie internetowej Zamawiającego. Wykonawcy winni na bieżąco sprawdzać zawartość strony internetowej w celu sprawdzenia, czy zawiera ona ewentualne czynności dokonane przez Zamawiającego, o których mowa powyżej. Za zapoznanie z całością udostępnionych na stronie internetowej dokumentów odpowiada Wykonawca.

I. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiającym jest: **WOJEWÓDZKIE WIELOSPECJALISTYCZNE CENTRUM ONKOLOGII I TRAUMATOLOGII IM. M. KOPERNIKA W ŁODZI**
ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Tel: 042 689 59 12, 689 59 10

Fax: 042 689 54 09

Adres strony internetowej: www.przetargi.kopernik.lodz.pl

Adres e-mail: przetargi@kopernik.lodz.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie prowadzone jest w trybie: przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 10 ust. 1 w zw. z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.)

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa **odczynników**, wyszczególnionych ilościowo i asortymentowo oraz opisanych w **załącznikach nr 2a i 2b do SIWZ**.
2. Przedmiot zamówienia obejmuje **6 pakietów**. Na przedmiot zamówienia składają się:
 - Pakiet 1 – Odczynniki do technik molekularnych**
 - Pakiet 2 – Zestawy do diagnostyki BCL-ABL (p210) i dzierżawa systemu**
 - Pakiet 3 – Zestawy do izolacji DNA do automatu typu Qiacube.**
 - Pakiet 4 – Zestawy do typowania HLA metodą molekularną SSP – low resolution**
 - Pakiet 5 – Odczynniki do licznika komórek Vi-Cell XR firmy Beckman Coulter**
 - Pakiet 6 – Zestawy odczynników do oznaczania HLA metodą SSO przy użyciu automatu i jego dzierżawa**
3. Oferta może obejmować całość zamówienia lub wybrane pakiety. Oferta dla swojej ważności w pakiecie musi być złożona na wszystkie pozycje. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na pozycje w ramach pakietu.
4. Opis przedmiotu zamówienia należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści specyfikacji, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania wykonawców. Podane ilości są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres 6 miesięcy i służą do obliczania ceny oferty (tj. ustalenia maksymalnego wynagrodzenia wykonawcy). Zamawiający zastrzega sobie prawo rezygnacji z zakupu części asortymentu wynikającej z braku zapotrzebowania.
5. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie odbywać się na koszt i ryzyko Wykonawcy.

6. Przedmiot zamówienia określony jest we **Wspólnym Słowniku Zamówień** pod kodem i pojęciem:

Kod CPV	Opis
33141625-7	Zestawy diagnostyczne
33696500-0	Odczynniki laboratoryjne
38950000-9	Łańcuchowa reakcja polimeryzacji katalizowana przez polimerazę

7. Zamawiający wymaga, aby oferowany przedmiot zamówienia spełniał wymogi określone obowiązującym prawem, zostały dopuszczone do obrotu handlowego i posiadały wymagane prawem ważne dokumenty, stwierdzające dopuszczenie do stosowania na terenie Polski.

Przedmiot dostawy musi odpowiadać wymaganiom polskich norm przenoszących europejskie normy zharmonizowane lub też – w przypadku ich braku – europejskich aprobat technicznych, wspólnych specyfikacji technicznych, polskich norm przenoszących normy europejskie, polskich norm wprowadzających normy międzynarodowe, polskich norm, polskich aprobat technicznych (art. 30 ust. 1 i 3 ustawy Pzp).

IV. TERMIN I WARUNKI WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Wymagany termin wykonania zamówienia: przedmiot zamówienia dostarczany będzie przez Wykonawcę sukcesywnie przez okres **6 miesięcy** od dnia podpisania umowy.
2. **Dostawa aparatów dzierżawionych w ramach Pakietu 2 i 6** – z dniem podpisania protokołu przekazania, nie później niż 14 dni od dnia podpisania umowy.
3. Realizacja przyszłej umowy będzie nadzorowana przez **Pracownię Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki**.
4. **Miejsce realizacji dostawy:** Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi, Łódź, ul. Pabianicka 62.
5. Płatność za zrealizowaną dostawę nastąpi po dostarczeniu zamówionego przedmiotu zamówienia do Apteki Szpitalnej i wystawieniu faktury VAT. **Termin płatności** wynosi **60 dni** od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury VAT do siedziby Zamawiającego.

V. INFORMACJE ZWIĄZANE Z WYMAGANIAMI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 29 UST. 3A (umowa o pracę):

Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 3a ustawy (zatrudnienie na podstawie umowy o pracę).

VI. INFORMACJA ZWIĄZANE Z WYMAGANIAMI OKREŚLONYMI W ART. 29 UST. 4.

Nie dotyczy.

VII. INFORMACJA O OBOWIĄZKU OSOBISTEGO WYKONANIA PRZEZ WYKONAWCĘ KLUCZOWYCH CZĘŚCI ZAMÓWIENIA.

Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. W przypadku, gdy Wykonawca przewiduje wykonanie zamówienia z udziałem podwykonawcy (podwykonawców) należy wskazać w treści oferty która część (części) zamówienia powierzona zostanie podwykonawcy (podwykonawcom) wraz z wykazem zakresu zadań zleczanych podwykonawcy (podwykonawcom) oraz podaniem nazwy (firmy) takiego podwykonawcy (podwykonawców). W przypadku nie złożenia stosownego oświadczenia w w/w zakresie Zamawiający uzna, iż Wykonawca zamierza wykonać zamówienie lub jego poszczególne części samodzielnie.

VIII. STANDARDY JAKOŚCIOWE, O KTÓRYCH MOWA W ART. 91 UST. 2A.

Przedmiot zamówienia jest określony na tyle precyzyjnie, że Wykonawcy zaoferują go na zbliżonym poziomie jakościowym, a cena jako jedyne kryterium wystarczy dla wyboru najkorzystniejszej spośród porównywalnych ofert. Przedmiot zamówienia ma ustalone standardy jakościowe wymagane przy dopuszczeniu do obrotu w Polsce wynikające z ustawy o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017r. nr 211), aktów wykonawczych do ustawy oraz innych ustaw (min. o gospodarce odpadami – USTAWA z dnia 27 kwietnia 2001 r. o odpadach ze zm.).

IX. MOŻLIWOŚĆ ZŁOŻENIA OFERT W POSTACI KATALOGÓW ELEKTRONICZNYCH.

Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

X. LICZBA CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, NA KTÓRĄ WYKONAWCA MOŻE ZŁOŻYĆ OFERTĘ LUB MAKSYMALNĄ LICZBĘ CZĘŚCI, NA KTÓRE ZAMÓWIENIE MOŻE ZOSTAĆ UDZIELONE TEMU SAMEMU WYKONAWCY ORAZ KRYTERIA I ZASADY, KTÓRE BĘDĄ MIAŁY ZASTOSOWANIE DO USTALENIA, KTÓRE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA ZOSTANĄ UDZIELONE JEDNEMU WYKONAWCY.

Zamawiający nie stawia w tym zakresie ograniczeń.

XI. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.

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

1. Spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

a) Kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.

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

b) Sytuacji ekonomicznej lub finansowej

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

c) Zdolności technicznej lub zawodowej

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

2. Poleganie na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22 a Pzp.

1) Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.

2) Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.

3) Zamawiający ocenia, czy udostępniane wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 12 – 22 ustawy.

4) Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

5) Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu - na którego zasobach polega wykonawca - nie potwierdzają spełnienia przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego:

- a) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub
- b) zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną.

6) W celu oceny, czy wykonawca polegając na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy, będzie dysponował niezbędnymi zasobami w stopniu umożliwiającym należyte wykonanie zamówienia publicznego oraz oceny, czy stosunek łączący wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, zamawiający żąda następujących dokumentów:

- a) zakres dostępnych wykonawcy zasobów innego podmiotu;
- b) sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
- c) zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
- d) informacja czy podmiot, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.

XII. PODSTAWY WYKLUCZENIA ORAZ DODATKOWE PODSTAWY WYKLUCZENIA O KTÓRYCH MOWA W ART. 24 UST.5.

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z udziału w postępowaniu.
2. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający wykluczy Wykonawców w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust.1 pkt. 12-23 ustawy Pzp.
3. Zamawiający **nie będzie wykluczał Wykonawcy** z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w oparciu o art. 24 ust. 5 ustawy PZP.

XIII. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW WYMAGANYCH W POSTĘPOWANIU.

1. W celu wstępnego potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia **należy przedłożyć wraz z ofertą:**
- A)** aktualne na dzień składania ofert **oświadczenie potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia z postępowania** – według wzoru stanowiącego Załącznik nr 3 do SIWZ.
- 1) wykonawca, który samodzielnie bierze udział w postępowaniu, musi wypełnić jedno oświadczenie.
 - 2) w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, ww. oświadczenie składa każdy z Wykonawców odrębnie. Oświadczenie to musi potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców je wykazuje.
 - 3) w przypadku, gdy Wykonawca powołuje się na zasoby innych podmiotów do wykonania zamówienia, winien zawrzeć informację o tych podmiotach w ww. oświadczeniu. w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby
 - 4) oświadczenie winno być złożone w oryginale.
 - 5) oświadczenie w języku obcym winno być składane wraz z tłumaczeniem na język polski
 - 6) zamawiający **nie wymaga** zamieszczenia w oświadczeniu informacji w zakresie art. 25a ust. 5 pkt. 2.
 - 7) wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu **zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu.**

Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

- B\ FORMULARZ OFERTOWY** – załącznik nr 2 do SIWZ.
- C\ FORMULARZ CENOWY** - załącznik nr 2a do SIWZ.
- D\ Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników** – Załącznik 2b do SIWZ – dotyczy Pakietów, na które wykonawca składa Ofertę.
- E\ Pełnomocnictwo do podpisania oferty.** Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty tylko w przypadku, gdy oferta jest podpisana przez osobę nie figurującą w rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej. Brak podpisu na ofercie lub podpisanie oferty przez osobę do tego nieupoważnioną spowoduje konieczność odrzucenia oferty. W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie, dokument ustanawiający Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego jeżeli oferta nie jest podpisana przez wszystkich Wykonawców występujących wspólnie. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego nie jest postępowaniem sądowym, stwierdzić należy, że złożenie dokumentu pełnomocnictwa lub prokury albo jego odpisu, wypisu lub kopii przez pełnomocnika wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie podlega opłacie skarbowej. **Pełnomocnictwo należy złożyć wyłącznie w formie oryginału lub kopii notarialnej.**
- F\ Oświadczenie o wyrobach medycznych (jeżeli dotyczy)** – Załącznik nr 4 do SIWZ

2. Wykonawca w terminie **3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji z otwarcia ofert** przekazuje Zamawiającemu:

- A\ Oświadczenie Wykonawcy 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
- 1) Oświadczenie, o którym mowa powyżej winno być złożone w oryginale, a dowody w oryginale lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy).
 - 2) W przypadku podmiotów wspólnie ubiegających się o zamówienie, każdy z Wykonawców składa odrębne oświadczenie. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokumentu stanowiącego dowód braku zakłócenia konkurencji dokonuje odpowiednio Wykonawca lub podmioty wspólnie ubiegające się o zamówienie w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
 - 3) oświadczenie i/lub dowody w języku obcym winny być składane wraz z tłumaczeniem na język polski

3. **Na podstawie art. 26 ust. 2 ustawy PZP**, Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym **niż 5 dni**, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:

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

a) oryginalne ulotki lub katalogi producenta w języku polskim potwierdzające wymagane parametry oferowanego przedmiotu zamówienia (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski) – w zakresie niezbędnym do oceny parametrów bezwzględnie wymaganych określonych w załączniku nr 2b do SIWZ.

b) OŚWIADCZENIE O WYROBACH MEDYCZNYCH – Załącznik nr 4 do SIWZ – jeżeli dotyczy

3. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie niniejszego zamówienia lub do reprezentowania ich w postępowaniu oraz zawarcia umowy o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo musi być złożone w formie oryginału lub notarialnie potwierdzonej kopii. Uwaga: treść pełnomocnictwa powinna dokładnie określać zakres umocowania.

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

- a) żaden z Wykonawców nie może podlegać wykluczeniu z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ustawy;
- b) przynajmniej jeden z Wykonawców lub wszyscy Wykonawcy łącznie muszą spełniać warunki

udziału w postępowaniu.

Dokumenty należy złożyć zgodnie z §7 ust. 1 i 2 rozporządzenia, tj. w formie oryginału lub kopii poświadczonej „ZA ZGODNOŚĆ Z ORYGINAŁEM” przez Wykonawcę, w przypadku składania elektronicznych dokumentów powinny być one opatrzone przez Wykonawcę bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.

XIV. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY, W SYTUACJACH OKREŚLONYCH W ART. 10C-10E, PRZEWIDUJE INNY SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
2. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 1 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
3. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 1.
4. Zamawiający informuje, że nie zamierza zwoływać zebrania wszystkich wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści SIWZ.
5. Do kontaktów z Wykonawcami w sprawach j. w. upoważnieni są:
 - w sprawach merytorycznych :
p. Aleksandra Kaczmarek – Pracownia Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki,
tel. 42 689 52 80
 - w sprawach formalnych:
p. Beata Wojciechowska-Cholewa – Dział Zamówień Publicznych, tel. 42 689 59 12
e-mail: b.wojciechowska-cholewa@kopernik.lodz.pl
6. Zamawiający, dopuszcza możliwość przekazywania oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji za pomocą:
 - 1) formy pisemnej (za pośrednictwem operatora pocztowego), osobiście lub za pośrednictwem posłańca
lub
 - 2) faksu: **0 42 689 54-09**
lub
 - 3) poczty elektronicznej : **e-mail: przetargi@kopernik.lodz.pl;**
b.wojciechowska-cholewa@kopernik.lodz.pl;

XV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wadium.

XVI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

Wykonawca związany jest ofertą przez okres **30 dni**, licząc od dnia upływu terminu do składania ofert.

XVII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

1. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Oferta musi być sporządzona w języku polskim i mieć formę pisemną. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski. Ofertę należy złożyć w jednym egzemplarzu.

3. Ofertę należy umieścić w kopercie, która będzie zaadresowana do Zamawiającego i opatrzona danymi Wykonawcy oraz napisem:

Przetarg nieograniczony na dostawę odczynników o wartości nie przekraczającej 221 000 euro dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

Znak sprawy – 38/ZP/18

Ilość stron _____

Nie otwierać przed dniem 2018r.

4. Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
5. Stosowne wypełnienia we wzorach dokumentów stanowiących załączniki do niniejszej SIWZ i wchodzących następnie w skład oferty mogą zostać dokonane komputerowo, maszynowo lub ręcznie, pod warunkiem, że będą czytelne.
6. Całość oferty powinna być złożona w formie uniemożliwiającej jej przypadkowe zdekompletowanie.
7. Oferta musi być podpisana przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy (Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia). Oznacza to, iż jeżeli z dokumentu określającego status prawny Wykonawcy lub pełnomocnictwa wynika, iż do reprezentowania Wykonawcy upoważnionych jest łącznie kilka osób to dokumenty wchodzące w skład oferty muszą być podpisane przez wszystkie te osoby.
8. Upoważnienie osób podpisujących ofertę do jej podpisania musi bezpośrednio wynikać z dokumentów dołączonych do oferty. Oznacza to, że jeżeli upoważnienie takie nie wynika wprost z dokumentu stwierdzającego status prawny Wykonawcy (odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej) to do oferty należy załączyć oryginał lub odpis notarialny stosownego pełnomocnictwa wystawionego lub udzielonego przez osoby do tego upoważnione.
9. Zaleca się, aby wszystkie zapisane strony oferty były ponumerowane i parafowane przez osobę (lub osoby jeżeli do reprezentowania Wykonawcy upoważnione są dwie lub więcej osoby) podpisującą (podpisujące) ofertę zgodnie z treścią dokumentu określającego status prawny Wykonawcy lub treścią załączonego do oferty pełnomocnictwa.
10. Wszelkie miejsca w ofercie, w których Wykonawca naniósł poprawki lub zmiany wpisanej przez siebie treści (czyli wyłącznie w miejscach, w których jest to dopuszczone przez Zamawiającego) muszą być parafowane przez osobę (osoby) podpisującą (podpisujące) ofertę.
11. Dokumenty wchodzące w skład oferty mogą być złożone w formie oryginałów lub poświadczonych przez Wykonawcę za zgodność z oryginałem kopii. Oświadczenia sporządzone na podstawie wzorów stanowiących załączniki do niniejszej SIWZ oraz zobowiązanie podmiotu trzeciego (o ile Wykonawcy dotyczy ta sytuacja) muszą być złożone w formie oryginału. Zgodność z oryginałem wszystkich zapisanych stron kopii dokumentów, wchodzących w skład oferty musi być potwierdzona przez osobę (lub osoby jeżeli do reprezentowania Wykonawcy upoważnione są dwie lub więcej osoby) podpisującą (podpisujące) ofertę, zgodnie z treścią dokumentu określającego status prawny Wykonawcy lub treścią załączonego pełnomocnictwa.
12. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku podmiotów, na zdolnościach lub sytuacji których Wykonawca polega, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty.
13. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
14. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
15. Zalecane jest przez Zamawiającego złożenie w ofercie spisu treści z wyszczególnieniem ilości stron.
16. Jeżeli oferta zawiera dokumenty, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstw w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji – t.j. Dz. U. z 2003 r. nr 153, poz. 1503 ze zm., Wykonawca którego to dotyczy winien umieścić je jako ostatnie stronicę swojej oferty oraz poprzedzenia oświadczeniem o zakazie udostępniania odpowiednich oznaczonych numerycznie stron lub złożyć w oddzielnej kopercie oznaczonej „tajemnica przedsiębiorstwa”. Brak jednoznacznego wskazania, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa oznaczać będzie, że wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie niniejszego postępowania są jawne bez zastrzeżeń.

17. Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. W przypadku gdy wykonawca nie zabezpieczy odpowiednio poufności informacji, Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za ewentualne ujawnienie ich treści. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy PZP.
18. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone wg takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.
19. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia, według tych samych zasad jak wprowadzanie zmian i poprawek z napisem na kopercie „WYCOFANIE”. Koperty oznakowane w ten sposób będą otwierane w pierwszej kolejności po potwierdzeniu poprawności postępowania Wykonawcy oraz zgodności ze złożonymi ofertami. Koperty ofert wycofywanych nie będą otwierane.

XVIII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę w zapieczętowanej, opatrzonej danymi Wykonawcy jak w Rozdz. XVII. pkt. 3 SIWZ i zaadresowanej na zamawiającego kopercie należy złożyć w Kancelarii Szpitala, ul. Pabianicka 62 w godz. 8.00 -15.00.
2. Ostateczny termin składania ofert upływa dnia 16.04.2018r. do godz. 10:00.
3. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu komisji przetargowej, które odbędzie się w siedzibie Zamawiającego - Łódź, ul. Pabianicka 62, Dział Zamówień Publicznych w dniu 16.04.2018r. o godz. 11:00.
3. W przypadku złożenia oferty po upływie terminu określonego w pkt. 2, Zamawiający niezwłocznie zwraca ofertę. W przypadku przesłania oferty decyduje dzień i godzina doręczenia.

XIX. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY

1. Na cenę ofert składać się będą wszystkie koszty i opłaty ponoszone przez Wykonawcę do tego należy doliczyć podatek od towarów i usług konsumpcyjnych (VAT). Wykonawca kalkulując cenę zobowiązany jest uwzględnić wszelkie koszty i opłaty, w tym w szczególności koszty opłat wystawienniczych, ubezpieczeń, kosztów transportu, itp.
2. **Wszystkie ceny mają być zaokrąglone do dwóch miejsc po przecinku**, z uwzględnieniem zasad zaokrąglania liczb (tj. 5 i powyżej w górę, poniżej w dół) – dotyczy to w szczególności wartości określonych w **załączniku nr 2a do SIWZ**.
3. Wykonawca podaje wartości netto i brutto w złotych polskich.
4. Oferowana cena, która będzie brana pod uwagę przy ocenie ofert to cena brutto, traktowana jako ostateczna do zapłaty przez Zamawiającego, określona do dwóch miejsc po przecinku, zawierająca wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia, wartość netto, podatek VAT.
5. Wykonawca, składając ofertę, jest zobowiązany poinformować zamawiającego (w Formularzu oferty), czy wybór jego oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku VAT, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku VAT. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, do ceny najkorzystniejszej oferty lub oferty z najniższą ceną Zamawiający doliczy podatek od towarów i usług, który Zamawiający ma obowiązek rozliczyć zgodnie z obowiązującymi przepisami.
6. Jeżeli zaoferowana cena lub koszt, lub ich istotne części składowe, wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia i budzą wątpliwości zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego lub wynikającymi z odrębnych przepisów, zamawiający zwraca się o udzielenie wyjaśnień w tym złożenie dowodów, dotyczących wyliczenia ceny lub kosztu w szczególności w zakresie:
 - oszczędności metody wykonania zamówienia, wybranych rozwiązań technicznych, wyjątkowo sprzyjających warunków wykonania zamówienia dostępnych dla wykonawcy, oryginalności projektu wykonawcy, kosztów pracy, których wartość przyjęta do ustalenia nie może być niższa od minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na

podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. z 2015 r., poz. 2008 oraz z 2016 r. poz. 1265.)

- pomocy publicznej udzielonej na podstawie odrębnych przepisów
- wynikającym z przepisów prawa pracy i przepisów o zabezpieczeniu społecznym, obowiązujących w miejscu, w którym realizowane jest zamówienie;
- wynikającym z przepisów prawa ochrony środowiska
- powierzenia części zamówienia podwykonawcy.

7. W przypadku gdy cena całkowita oferty jest niższa o co najmniej 30% od:

- wartości zamówienia powiększonej o należny podatek od towarów i usług, ustalonej przed wszczęciem postępowania zgodnie z art. 35 ust. 1 i 2 lub średniej arytmetycznej cen wszystkich złożonych ofert, zamawiający zwraca się o udzielenie wyjaśnień, o których mowa w punkcie 6, chyba że rozbieżność wynika z okoliczności oczywistych, które nie wymagają wyjaśnienia;
- wartości zamówienia powiększonej o należny podatek od towarów i usług, zaktualizowanej z uwzględnieniem okoliczności, które nastąpiły po wszczęciu postępowania, w szczególności istotnej zmiany cen rynkowych, zamawiający może zwrócić się o udzielenie wyjaśnień, o których mowa w punkcie 6.

OBOWIĄZEK WYKAZANIA, ŻE OFERTA NIE ZAWIERA RAŻĄCO NISKIEJ CENY LUB KOSZTU, SPOCZYWA NA WYKONAWCY.

XX. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT WRAZ Z PODANIEM WAG KRYTERIÓW

1. Zamawiający będzie ocenił, każdą z ofert na podstawie następujących kryteriów:

Lp.	Kryterium	Ranga
1	Cena	100%

2. Sposób obliczenia wartości punktowej poszczególnych kryteriów:

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

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

C – wartość punktowa ceny;

C_{MIN} – cena najniższa spośród wszystkich ofert;

C_B – cena badanej oferty.

Maksymalna liczba punktów jaką można otrzymać w kryterium „CENA” wynosi **max 100 pkt**,

2. Ocena końcowa oferty przedstawia się następująco:

$$O_K = C$$

Gdzie:

OK – ocena końcowa oferty,

C – ilość punktów przyznanych w kryterium cena,

Punktacja przyznawana ofertom w poszczególnych kryteriach będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Najwyższa liczba punktów wyznaczy najkorzystniejszą ofertę.

Jeżeli Zamawiający nie będzie mógł wybrać oferty najkorzystniejszej z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych

ofert wybiera ofertę z najniższą ceną lub najniższym kosztem, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie lub koszcie, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych.

3. Zamawiający zawrze umowę w przedmiocie przetargu z tym Wykonawcą, którego oferta:

- a) odpowiadać będzie wymaganiom określonym w ustawie Prawo zamówień publicznych i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia,
- b) zostanie uznana za najkorzystniejszą w oparciu o podane kryteria wyboru – zdobędzie największą ilość punktów.

XXI. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zawarta w formie pisemnej.
2. Treść zawartej umowy będzie zgodna z treścią wzoru umowy stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.
3. Osoby reprezentujące wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile nie wynika ono z dokumentów załączonych do oferty.
4. Przed podpisaniem umowy w sprawie zamówienia publicznego, a najpóźniej w chwili jej zawarcia, wykonawca złoży:
 - dokument dotyczący nadania podmiotowi numeru NIP
 - dokument dotyczący nadania podmiotowi numeru REGON
 - umowę konsorcjum, jeżeli najkorzystniejszą ofertę złożyło konsorcjum
 - inne dokumenty wskazane w SIWZ

5. Zamawiający wymaga złożenia dokumentów spełniających wymogi dopuszczenia do obrotu na terytorium RP w zależności od oferowanego przedmiotu zamówienia wraz z pierwszą dostawą do Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki (jeżeli dotyczy):

- a) w zakresie **wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010r. włącznie oraz w zakresie wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania po 17.09.2010r. :**
 - **Deklarację Zgodności Producenta** – dla wyrobów medycznych wszystkich klas;
 - **Certyfikat jednostki notyfikowanej biorącej udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego (Certyfikaty CE)** – dla klasy wyrobu I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III;
 - dla wyrobów medycznych klasy IIa, IIb lub III - **oświadczenie wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela** wystawionego po przeprowadzeniu odpowiedniej dla danego wyrobu procedury oceny zgodności i potwierdzającego, że wyrób spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze, lub wskazujące, które z wymagań zasadniczych nie zostały spełnione, z podaniem przyczyn - obowiązek złożenia przez Wykonawcę w przypadku, gdy przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym wykonanym na zamówienie ;
 - w przypadku wyrobów medycznych wprowadzonych do obrotu i używania do 17.09.2010 r. włącznie **wniosek o przeniesienie danych** do bazy danych gromadzonych przez Prezesa Urzędu na informatycznych nośnikach danych zgodnie z art. 64 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. z 2010 r. nr 107, poz. 679)
 - w przypadku wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli mający miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - **zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu** (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie wytwórców i autoryzowanych przedstawicieli, w przypadkach wskazanych w ustawie);
lub
 - w przypadku dystrybutorów i importerów mających miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, którzy wprowadzili na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wyrób przeznaczony do używania na tym terytorium - **powiadomienie o tym wprowadzeniu Prezesa Urzędu** (obowiązek złożenia kopii zgłoszenia do Prezesa Urzędu dotyczy wyłącznie dystrybutorów i importerów, w przypadkach wskazanych w ustawie).
- b) W zakresie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro – jeżeli dotyczy:
Deklarację zgodności z Dyrektywą 98/79/WE w zakresie Pakietów, których dotyczy
Certyfikat jednostki notyfikowanej biorącej udział przy ocenie zgodności wyrobu medycznego (Certyfikaty CE)

6. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia, Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została sklasyfikowana na drugim miejscu do złożenia dokumentów i dokona wyboru, chyba, że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. W razie konieczności niniejsza procedura zostanie powtórzona odnośnie kolejnych ofert w rankingu.

XXII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.

Zamawiający nie żąda od Wykonawcy, wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XXIII. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY

Istotne warunki przyszłej umowy zostały określone w **załączniku nr 5 do SIWZ**.

XXIV. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

Wykonawcom przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes prawny w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę,
 - określenia warunków udziału w postępowaniu
 - wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
 - odrzucenia oferty odwołującego
 - opisu przedmiotu zamówienia,
 - wyboru najkorzystniejszej oferty.
4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądania oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego, kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
6. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią **przed upływem tego terminu**.
7. Odwołanie wnosi się w terminie **5 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia** - jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie albo w terminie 10 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób – w przypadku gdy wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.
8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie: **5 dni** od dnia publikacji ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej - jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.
9. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w punktach 7 i 8 wnosi się, w przypadku zamówień, których wartość jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych - w terminie **5 dni** od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;

10. Jeżeli zamawiający nie opublikował ogłoszenia o zamiarze zawarcia umowy lub mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej, odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
- 1) 15 dni od dnia zamieszczenia w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia;
 - 2) 1 miesiąca od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający nie zamieścił w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia;
11. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
12. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.
13. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.
14. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964r. – Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
15. Od wyroku sądu lub postanowienia kończącego postępowanie w sprawie nie przysługuje skarga kasacyjna. Przepisu nie stosuje się do Prezesa Urzędu.
16. Do czynności podejmowanych przez Prezesa Urzędu stosuje się odpowiednio przepisy o Prokuratorze Generalnym, określone w części I w księdze I w tytule VI w dziale Va ustawy z dnia 17 listopada 1964r. (Dz. U. 2014r. poz. 101 ze zm.) – Kodeks postępowania cywilnego.

XXV. INFORMACJA O MAKSYMALNEJ LICZBIE WYKONAWCÓW Z KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY ZAWRZE UMOWĘ RAMOWĄ.

Nie dotyczy.

XXVI. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 67 UST. 1 PKT. 6 I 7.

Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających w ramach niniejszego postępowania.

XXVII. OPIS SPOSOBU PRZEDSTAWIENIA OFERT WARIANTOWYCH ORAZ MINIMALNE WARUNKI JAKIM MUSZA ODPOWIADAC OFERTY WARIANTOWE WRAZ Z WYBRANYMI KRYTERIAMI OCENY.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych zgodnie z art. 83 ust. 1 ustawy PZP.

XXVIII. INFORMACJE DOTYCZĄCE WALUT OBCYCH W JAKICH MOGĄ BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY ZAMAWIAJĄCYM A WYKONAWCĄ.

Zamawiający nie przewiduje rozliczania w walutach obcych.

XXIX. INFORMACJE NA TEMAT AUCJI ELEKTRONICZNEJ.

Zamawiający nie przewiduje prowadzenia aukcji elektronicznej w niniejszym postępowaniu.

XXX. WYSOKOŚĆ ZWROTU KOSZTÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

XXXI. INNE POSTANOWIENIA.

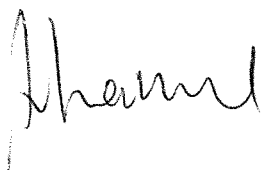
1. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące:
 - 1) Kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia
 - 2) Firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie
 - 3) Ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

2. Niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje wszystkich Wykonawców o:
- a) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;
 - b) wykonawcach, którzy zostali wykluczeni (w przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 8 informacja zawierać będzie wyjaśnienie powodów, dla których dowody przedstawione przez wykonawcę zamawiający uznał za niewystarczające);
 - c) wykonawcach. Których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust. 4 i 5, braku równoważności lub braku spełnienia wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności;
 - d) unieważnieniu postępowania - podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
3. Umowa z Wykonawcą, którego ofertę uznano za najkorzystniejszą zostanie zawarta niezwłocznie po zakończeniu postępowania o zamówienie publiczne i zatwierdzeniu wyników przez Dyrektora WWCOiT im. M. Kopernika lub osobę przez niego upoważnioną i po upływie terminów, o których mowa w art. 94 ust. 1 lub 2 ustawy PZP.

Na Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia składają się następujące załączniki:

L.P. .	Oznaczenie załącznika	Nazwa załącznika
1	Załącznik nr 1	Formularz strony tytułowej
2	Załącznik nr 2	Formularz oferty
3	Załącznik nr 2a	Formularz cenowy
4	Załącznik nr 2b	Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników
5	Załącznik nr 3	Oświadczenie wykonawcy
6	Załącznik nr 4	Oświadczenie wykonawcy o wyrobach medycznych – jeżeli dotyczy
7	Załącznik nr 5	wzór umowy
8	Załącznik nr 6	Wzór oświadczenia o przynależności do grupy kapitałowej

Podpisy:



STRONA TYTUŁOWA OFERTY
Nr sprawy 38/ZP/18

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

Oznaczenie wykonawcy – nazwa	NIP
Adres (ulica, miejscowość, powiat, województwo)	Regon
Imię i nazwisko osoby prowadzącej sprawę oraz nr telefonu: Imię i nazwisko: nr telefonu:	Nr faksu służbowego, czynnego całą dobę, za pomocą którego zamawiający będzie przysyłał stosowne dokumenty dotyczące przedmiotowego postępowania: Nr fax:
Kontakt internetowy (strona www., e-mail)	Numer konta bankowego na, które należy zwrócić wadium (jeżeli było wymagane i zostało wpłacone w pieniądzu):
E-mail służbowy osoby prowadzącej sprawę:	

..... dn. 2018r.

Miejscowość / Data

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

(pieczęć firmowa Wykonawcy)

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

FORMULARZ OFERTOWY

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej 221 000 euro **na dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi**, oferujemy wykonanie zamówienia na następujących warunkach:

1. Cena brutto oferty - określona w treści załącznika nr 2a do SIWZ
2. Deklarujemy **60 dniowy** termin płatności.
3. Oświadczam, że jestem małym/średnim przedsiębiorstwem:

- ☐ Tak _____ proszę podać jakim?(małym/średnim)
☐ Nie

Zgodnie z zaleceniem Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36):

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

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

4. Deklarujemy:* termin dostawy **dni roboczych** (max 21 dni), z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, od daty złożenia zamówienia faksem lub mailem.

*Należy uzupełnić, termin dostawy, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zrealizuje dostawę w terminie 21 dni roboczych.

5. Deklarujemy**: dni roboczych (max 5 dni) termin realizacji reklamacji.
**Należy uzupełnić, termin realizacji reklamacji, w przypadku nie wpisania ilości dni w proponowanym czasie Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zrealizuje reklamację w terminie 5 dni roboczych.

6. Nie zamierzam(y) powierzyć do pod wykonania żadnej części niniejszego zamówienia****/następujące części niniejszego zamówienia zamierzam(y) powierzyć podwykonawcom****.

Rodzaj części zamówienia przewidzianej do wykonania przez podwykonawcę:
Nazwa/firma podwykonawcy:

będziemy odpowiadać solidarnie za wykonanie niniejszego zamówienia.

8. Oświadczamy, że oferta **nie zawiera/zawiera****** informacji/-e stanowiących/-e tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. W przypadku braku wskazania jednej z opcji Zamawiający przyjmie, że oferta nie zawiera informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.
9. Oświadczamy, że wybór oferty **nie będzie/ będzie****** prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w VAT (ustawa z dnia 09.04.2015 r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz ustawy Prawo zamówień Publicznych). W przypadku powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w VAT informacja winna wskazywać: nazwę (rodzaj) towaru, którego dostawa będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego oraz wartość tej dostawy bez kwoty podatku.

Lp.	Nazwa (rodzaj) towaru którego dostawa /świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego u zamawiającego	Wartość bez kwoty podatku VAT towaru
1		
2		

Uwaga niezaznaczenie przez Wykonawcę powyższej informacji i nie wypełnienie tabeli rozumiane będzie przez Zamawiającego jako informacja o tym, że wybór oferty Wykonawcy nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego.

7. Osobą upoważnioną do podpisania umowy jest
8. Zamówienia oraz reklamacje należy składać na numer faksu Wykonawcy: lub e-mail
9. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 30 dni.
10. Zabezpieczyliśmy wystarczającą ilość oferowanego asortymentu pozwalającą prawidłową realizację przedmiotu zamówienia/umowy.
11. Niniejszą ofertę składałem przy pełnej świadomości odpowiedzialności karnej wynikającej z art. 297 §1 i 2 Ustawy kodeks karny z dnia 6 czerwca 1997 r. / Dz. U. nr 88, poz. 553 ze zmianami /.

****należy skreślić niewłaściwy wariant

..... dn.2018r.

Miejscowość / Data

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

17

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 38/ZP/18

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

O F E R T A

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

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

Pakiet nr 1 Odczynniki do technik molekularnych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Barwnik do kwasów nukleinowych do elektroforezy	1	op.									
2	Marker DNA N100-1500	2	op.									
3	Chlorek amonu cz.d.a.	1	op.									
4	Wodorowęglan sodu czysty	1	op.									

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 38/ZP/18

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

O F E R T A

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

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

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

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Kardidze do oznaczania genów fuzyjny BCR-ABL (p210) do aparatu Gene Expert firmy Biomedica	2	op.										
2	Dzierżawa systemu Gene Expert firmy Biomedica lub równoważny	6	m-ce										
SUMA													x

..... dn. 2018r.

.....
podpis osoby upoważnionej

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 38/ZP/18

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

O F E R T A

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

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

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

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Zestawy do izolacji DNA metodą kolumnkową	960	izolacja										
2	Końcówki do pipetowania w automacie do izolacji DNA/RNA poj. 200 µl	5	op.										
3	Końcówki do pipetowania w automacie do izolacji DNA/RNA poj. 1000 µl	10	op.										
4	Probówki do QIacube 2 ml	3	op.										
SUMA													x

..... dn. 2018r.

.....
podpis osoby upoważnionej

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 38/ZP/18

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

O F E R T A

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

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

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

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Zestawy do typowania HLA locus A, duże opakowanie	2	op.										
2	Zestawy do typowania HLA locus B, duże opakowanie	2	op.										
3	Zestawy do typowania HLA locus C, duże opakowanie	2	op.										
4	Zestawy do typowania HLA locus DR, duże opakowanie	3	op.										
5	Wieżka do próbek PCR 0,2 ml	20	op.										
SUMA													x

..... dn. 2018r.

.....
podpis osoby upoważnionej

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 38/ZP/18

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

O F E R T A

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

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

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

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/Nie	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Zestaw odczynników z kubeczkami reakcyjnymi	1	op.										
SUMA													X

..... dn. 2018r.

.....
podpis osoby upoważnionej

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 2a do SIWZ
Nr sprawy 38/ZP/18

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

O F E R T A

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

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za następującą cenę:

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

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilości	j. m.	Potwierdzenie spełnienia parametrów. Wpisać Tak/ Nie	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa	Producent	Cena jedn. netto w zł	Cena jedn. brutto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł	Numer katalogowy
1	Dzierzawa systemu HISTO SPOT	6	m-c										
2	Zestaw reagentów do automatu MR. SPOT na 96 oznaczeń	12	op.										
3	typowania HLA-A, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	2	op.										
4	Zestaw do typowania HLA-B, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	2	op.										
5	Zestaw do typowania HLA-C, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	2	op.										

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

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

Uwaga:

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

Pakiet 1. Odczynniki do technik molekularnych

L.P.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1.	Barwnik do kwasów nukleinowych do elektroforezy	Barwnik do kwasów nukleinowych	TAK	
		zastępuje bromek etydyny	TAK	
		dodaje się do żelu agarozowego	TAK	
		wykazuje niską toksyczność	TAK	
		stabilny w temperaturze pokojowej	TAK	
		gwarantuje wysoką czułość elektroforezy	TAK	
		stężenie 10 000X	TAK	
		roztwór wodny	TAK	
		Pojemność: 10 ml	TAK	
		Produkt równoważny z GelRed Nucleic Acid Gel Stain firmy Biotium	TAK	
2.	Marker DNA N100-1500	Termin ważności minimum 6 miesięcy	TAK	
		Marker DNA gotowy do użycia	TAK	
		stabilny w temperaturze pokojowej	TAK	
		stężenie 0,1mg/ml.	TAK	
		objętość 50 µg	TAK	
		objętość na jedną ścieżkę 5-6 µl	TAK	
		Barwiony błękitem bromofenolowym	TAK	
		Prążki : 100, 200, 300, 400, 500, 600, 700, 800, 900, 1000, 1500bp.	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
3.	Chlorek amonu cz.d.a.	NH4Cl	TAK	
		M= 53,49 g/mol	TAK	
		Postać proszku	TAK	
		Opakowania po 500g;	TAK	
		Czystość molekularna: DNazy/RNazy/proteazy – niewykrywalne;	TAK	
		pH (5%; H2O; 20°C) = 4,5-5,5;	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
4.	Wodorowęglan sodu czysty	M = 84,01 g/mol	TAK	
		Postać proszku	TAK	
		Opakowania 500g;	TAK	
		Rozpuszczalność w 20°C = 100 g/l w wodzie;	TAK	
		Przechowywanie w temp. pokojowej.	TAK	
5.	EDTA x 2H2O cz.d.a.	Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
		M= 372,3 g/mol	TAK	
		Rozpuszczalność w temp. 20°C = 100g/l wody	TAK	
		Proszek 250g	TAK	
		Przechowywanie w temp. pokojowej	TAK	
6.	Bufor PBS bez jonów Ca i Mg	Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Skład: chlorek potasu 0.20 g/l; dwufosforan potasu jednozasadowy 0.20 g/l; chlorek sodu 8.0 g/l; bezwodny fosforan sodu 1.15 g/l	TAK	
		Opakowania po 500 ml	TAK	
		Osmolarność 260-330 mOsm/kg	TAK	
		pH 7,0-7,6	TAK	
		Sterylny	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	

L.P.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymogów przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
7.	Odczynnik do izolacji kwasów nukleinowych, a 500 ml	Odczynnik do izolacji DNA, RNA i białek z tkanek i komórek	TAK	
		1 ml odczynnika umożliwia izolację ze 100 mg tkanki lub 10 ⁷ komórek	TAK	
		Opakowania po 500ml	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

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

Uwaga:

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

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

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

..... dn. r.
Miejscowość / Data

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

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

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

Uwaga:

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

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

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

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

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

Uwaga:

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

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

L.p.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymagań przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1.	Zestawy do typowania HLA locus A, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus A metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 32	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
2.	Zestawy do typowania HLA locus B, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus B metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 64	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania próbek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż -30°C	TAK	
3.	Zestawy do typowania HLA locus C, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus C metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba próbek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza	TAK	

L.p.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymagań przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
		niż 32		
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania probówek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 20 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż - 30°C	TAK	
4.	Zestawy do typowania HLA locus DR, duże opakowanie	Zestaw do typowania HLA locus DR metodą SSP na poziomie niskiej rozdzielczości	TAK	
		Liczba probówek reakcyjnych w zestawie nie mniejsza niż 32	TAK	
		Zestaw zawierający: próbki z liofilizowanymi primerami do określenia alleli HLA oraz primerami pozytywnej kontroli wewnętrznej, mastermix (dNTP, czerwien krezolowa, gliceryna, bufor do PCR), folię samoprzylepną do zaklejania probówek PCR	TAK	
		Zestaw bez polimerazy Taq	TAK	
		Zalecana polimeraza Taq o stężeniu 5 ug/ul	TAK	
		Optymalne stężenie DNA w zakresie 15 ug/ul - 30 ug/ul	TAK	
		Czystość DNA A260/280 w zakresie 1,6-2,0	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników nie wymagające stałego łącza internetowego.	TAK	
		Oprogramowanie do interpretacji wyników ujednolicone dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Ujednolicony protokół PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Wielkość opakowania nie mniejsza niż 40 zestawów	TAK	
		Termin ważności nie krótszy niż 6 m-cy	TAK	
		Warunki przechowywania: temperatura nie niższa niż - 30°C	TAK	
5.	Wieczka do probówek PCR 0,2 ml	wieczka dedykowane do probówek w zestawach wymienionych w niniejszym pakiecie	TAK	
		wieczka w stripach po 8	TAK	
		Wielkość opakowania 120 paczek po 120 stripów	TAK	

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

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

Uwaga:

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

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

L.p.	Przedmiot zamówienia	Cechy wymagane	Warunek wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymagań przez Wykonawcę. Należy wpisać TAK/NIE
1.	Zestaw odczynników z kubeczkami reakcyjnymi	Zestaw na 120 testów.	TAK	
		Odczynnik równoważny z VI-CELL Single Pack firmy Beckman Coulter.	TAK	
		Odczynnik do aparatu Vi-Cell XR.	TAK	
		Termin ważności minimum 6 miesięcy.	TAK	

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

Zestawienie warunków wymaganych dla odczynników

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

Uwaga:

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

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

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

		Jeden test jedna celka reakcyjna	TAK	
		Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do amplifikacji.	TAK	
		Zestaw powinien posiadać możliwość kontroli prawidłowości wykonanego oznaczenia czyli pozytywną i negatywną kontrolę hybrydyzacji	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Wyniki powinny spełniać kryteria EFI (Europejskiej Federacji Immunogenetyki), WMDA (World Marrow Donor Assosiation) i NMDP (National Marrow Donor Program)	TAK	
		Ujednolicony program PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
5.	Zestaw do typowania HLA-C, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	Specyficzne oligonukleotydy dla locus C umieszczone jako oddzielne spoty w chipie na dnie celki reakcyjnej.	TAK	
		Jeden test jedna celka reakcyjna	TAK	
		Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do amplifikacji.	TAK	
		Zestaw powinien posiadać możliwość kontroli prawidłowości wykonanego oznaczenia czyli pozytywną i negatywną kontrolę hybrydyzacji	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Wyniki powinny spełniać kryteria EFI (Europejskiej Federacji Immunogenetyki), WMDA (World Marrow Donor Assosiation) i NMDP (National Marrow Donor Program)	TAK	
6.	Zestaw do typowania HLA-DRB1, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	Specyficzne oligonukleotydy dla locus DRB1 umieszczone jako oddzielne spoty w chipie na dnie celki reakcyjnej.	TAK	
		Jeden test jedna celka reakcyjna	TAK	
		Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do amplifikacji.	TAK	
		Zestaw powinien posiadać możliwość kontroli prawidłowości wykonanego oznaczenia czyli pozytywną i negatywną kontrolę hybrydyzacji	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Wyniki powinny spełniać kryteria EFI (Europejskiej Federacji Immunogenetyki), WMDA (World Marrow Donor Assosiation) i NMDP (National Marrow Donor Program)	TAK	
7.	Zestaw do typowania HLA-DQB1, do systemu HISTO SPOT na 96 oznaczeń	Specyficzne oligonukleotydy dla locus DQB1 umieszczone jako oddzielne spoty w chipie na dnie celki reakcyjnej.	TAK	
		Jeden test jedna celka reakcyjna	TAK	
		Zestaw musi zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do amplifikacji.	TAK	
		Zestaw powinien posiadać możliwość kontroli prawidłowości wykonanego oznaczenia czyli pozytywną i negatywną kontrolę hybrydyzacji	TAK	
		Warunki przechowywania: w przedziale od +2°C do +10°C.	TAK	
		Okres ważności odczynników minimum 6 miesięcy.	TAK	
		Wyniki powinny spełniać kryteria EFI (Europejskiej Federacji Immunogenetyki), WMDA (World Marrow Donor Assosiation) i NMDP (National Marrow Donor Program)	TAK	
8.	Histo Spot PCR Plates, 25 szt.	Ujednolicony program PCR (temperatury i czasy) dla wszystkich zestawów w pakiecie.	TAK	
		Płytki do reakcji PCR 96, pojemność 0,2 ml. Płytki dedykowane do systemu HISTO SPOT.	TAK	

9.	Histo Spot Pipette Tips 1000µl, 960 szt.	Zestawy końcówek do pipetowania dedykowane do systemu HISTO SPOT.	TAK	
10.	Histo Spot Pipette Tips 200µl, 960 szt.	Zestawy końcówek do pipetowania dedykowane do systemu HISTO SPOT.	TAK	

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

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

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

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

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **dostawa odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki** Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi

oświadczam(y), co następuje:

A. Odnosnie warunków udziału w postępowaniu:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i ogłoszeniu o zamówieniu zamieszczonym w Biuletynie Zamówień Publicznych.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW¹:

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego w..... (wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów: w następującym zakresie: (wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

¹ Proszę wypełnić jeżeli dotyczy

B. odnośnie przesłanek wykluczenia z postępowania:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

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

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

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

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA²:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

² Proszę wypełnić jeżeli dotyczy

O Ś W I A D C Z E N I E
O WYROBACH MEDYCZNYCH

Dotyczy pakietu, POZYCJI nr.....

1. Oświadczam, że cały oferowany przez firmę **przedmiot zamówienia** jest dopuszczony do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz posiada aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie ich do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211) **oraz aktami wykonawczymi do ustawy.**
2. Zobowiązujemy się do przedłożenia powyższych dokumentów (oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem) w zakresie objętym umową **wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia** oraz na każde żądanie Zamawiającego w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie.
3. Zobowiązujemy się **bez wezwania, przy każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium RP, dostarczanego przez firmę, w ramach niniejszej umowy Zamawiającemu, przedmiotu zamówienia niezwłocznie poinformować Zamawiającego** o jakiegokolwiek zmianie, pod rygorem całkowitej odpowiedzialności firmy za wszystkie mogące wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.

..... dn. 2018r.
Miejscowość / Data

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

UMOWA NR wzór /ZP/18/.....
z dnia

zawarta przez:

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

wpisane do Krajowego Rejestru Sądowego Rejestru Stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej w Sądzie Rejonowym dla Łodzi – Śródmieścia w Łodzi, XX Wydział KRS pod numerem KRS 0000004955, REGON 000295403, NIP 729 - 23 - 45 - 599,

z siedzibą w Łodzi, ul. Pabianicka 62

reprezentowane przez

zwany dalej **Zamawiającym**

z

firmą

z siedzibą w

wpisaną do

NIP:, REGON:

reprezentowaną przez:

zwaną dalej **Wykonawcą**

wyłonioną w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie na podstawie art. w związku z art. 10 ust. Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29.01.2004 r. (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 tekst jednolity z późn.zm.) **na dostawę odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi**, obowiązująca od dnia do dnia

§ 1 PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest **dostawa odczynników**, wyszczególnionych asortymentowo i cenowo w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, zwanych dalej również towarem, wyrobem lub przedmiotem zamówienia za ogólną cenę zł netto (słownie:.....), zł brutto (słownie: złotych) – dotyczy Pakiet
2. Osobą merytorycznie odpowiedzialną za realizację przedmiotowej umowy oraz jej nadzór ze strony Zamawiającego będzie w zakresie pakietu – Aleksandra Kaczmarek – Kierownik Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki, tel. 42 689-52-80, email: lub osoba upoważniona.
3. Zamawiający oświadcza, że oszacował ilość zamawianego towaru z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania na przedmiot zamówienia (uzależnione od czynników niezależnych – tj. rodzaju schorzeń u pacjentów Zamawiającego), zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towarów, o których mowa w ust. 1, od określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, a Wykonawca oświadcza, że wyraża na to zgodę i nie obciąża Zamawiającego jakimikolwiek negatywnymi konsekwencjami z tego tytułu.

§ 2 REALIZACJA DOSTAW

1. Realizacja przedmiotu zamówienia nastąpi sukcesywnie w okresie **6 miesięcy** od dnia obowiązywania umowy, w postaci częściowych dostaw zgodnie z potrzebami Zamawiającego.
2. Osobą upoważnioną ze strony Zamawiającego do składania pisemnych zamówień i odbioru przedmiotu zamówienia jest w zakresie pakietu – Aleksandra Kaczmarek – Kierownik Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki, tel. 42 689-52-80, email: lub inna upoważniona do tej czynności osoba.
3. Dostawy realizowane będą w terminie do dni roboczych, z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, od daty złożenia danego zamówienia przez Zamawiającego na faks lub e-mail Wykonawcy podany w niniejszej umowie.
4. Zamówienie cząstkowe na dostawę towaru, zawierające zestawienie asortymentowo – ilościowe uzależnione od bieżącego zapotrzebowania na towary, Zamawiający prześle do Wykonawcy za pośrednictwem faksu na nr lub via e-mail
5. Za dowód złożenia danego zamówienia przez Zamawiającego, a tym samym otrzymania go przez Wykonawcę, uznaje się potwierdzenie nadania zamówienia faksem lub via e-mail z faksu lub komputera Zamawiającego na powyżej wskazany numer faksu Wykonawcy lub jego adres e-mail.

6. Wykonawca ma obowiązek powiadomić Zamawiającego o istniejących brakach towaru, natychmiast po otrzymaniu zamówienia w formie faksu/email.
7. Wykonawca dostarczy zamówiony towar nowy wolny od wad fizycznych i prawnych do wskazanego na zamówieniu magazynu WWCOIT im. M. Kopernika przy ul. Pabianickiej 62 w Łodzi, w dzień roboczy w godzinach 9.00 – 14.00, oryginalnie zapakowany, wraz z oryginałem faktury i dwoma jej kopiami pozwalającym Zamawiającemu przyjąć do magazynu, w zgodzie z obowiązującym prawem, przedmiot danej dostawy.
8. Towar powinien być wydany w opakowaniu określonym Polskimi Normami lub normami branżowymi, a jeśli nie ma norm to w opakowaniu odpowiadającym właściwości towaru i środka transportu.

§ 3 DOKUMENTY

1. Wykonawca oświadcza, że dostarczane Zamawiającemu, w ramach niniejszej umowy towary (przedmiot zamówienia) będą przez cały okres jej obowiązywania spełniały normy jakościowe oraz parametry użytkowe zgodne z treścią złożonej przez niego oferty przetargowej oraz opisem przedmiotu zamówienia określonym w SIWZ przedmiotowego postępowania przetargowego (Znak sprawy: 38/ZP/18) oraz posiadać wszystkie bez wyjątku wymagane prawem pozwolenia, dopuszczenia (rejestracje) do obrotu i użytkowania, atesty.
2. Wykonawca, pod rygorem prawa Zamawiającego do jednostronnego wypowiedzenia niniejszej umowy z winy Wykonawcy, zobowiązany jest wraz z pierwszą dostawą towaru dostarczyć Zamawiającemu komplet aktualnych dokumentów (oryginał lub poświadczona za zgodność z oryginałem kopia) dopuszczających do obrotu i użytkowania na terytorium RP towarów (przedmiotu zamówienia), których dostawa stanowi przedmiot niniejszej umowy – zgodnie z zapisami Rozdziału XXI ust. 5 pkt. a i b), w zakresie którego dotyczą.
3. Wykonawca, bez wezwania, przy każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium RP, dostarczanego przez niego, w ramach niniejszej umowy Zamawiającemu, przedmiotu zamówienia zobowiązany jest niezwłocznie poinformować Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie w ww. zakresie, pod rygorem całkowitej i wyłącznej odpowiedzialności Wykonawcy za wszystkie mogące wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.

§ 4 ZAPŁATA ZA TOWAR

1. Zapłata za dostarczony przedmiot umowy nastąpi przelewem na konto bankowe Wykonawcy podane w wystawionej przez niego fakturze w ciągu 60 dni od daty dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury.
2. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
3. Jeżeli faktura dostarczona Zamawiającemu przez Wykonawcę zawierać będzie jakiegokolwiek błędy pod względem rachunkowym, opisowym lub w zakresie podanych w niej danych, zostanie niezwłocznie przez Wykonawcę skorygowana, natomiast termin płatności dla dostawy, której ta faktura dotyczy, będzie biegł na nowo od daty doręczenia Zamawiającemu faktury skorygowanej. Korekta faktur VAT powinna nastąpić w terminie 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia błędów przez Zamawiającego.
4. Data dostarczenia danej faktury do Zamawiającego nie może być wcześniejsza niż dzień dostawy przedmiotu umowy którego ta faktura dotyczy.
5. Wykonawca oświadcza, że jest podatnikiem podatku od towarów i usług (VAT).
6. Faktura oraz inny dokument potwierdzający dostawę winny bezwzględnie obejmować przedmiot zamówienia tylko z niniejszej umowy i zawierać wskazanie numeru niniejszej umowy oraz numeru zamówienia (zamówień), w związku z którymi nastąpiła dostawa.

§ 5 REKLAMACJE

1. W przypadku stwierdzenia wad fizycznych lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który bezzwłocznie wymieni wadliwy towar na wolny od wad lub dostarczy brakujący towar zgodnie z zamówieniem (co do rodzaju, jakości i ilości) – w terminie nie dłuższym niż _____ dni roboczych od zgłoszenia danej reklamacji.
2. Reklamacje Zamawiającego składane będą w formie faksu na numer: Reklamacja uznana zostanie za złożoną w sytuacji posiadania przez Zamawiającego dowodu jej przesłania na ustalony przez strony numer faksu.
3. Termin płatności faktur dotyczących dostawy, w której został stwierdzony wadliwy towar, rozpoczyna swój bieg od dnia wymiany wadliwego towaru na wolny od wad.
4. Dostarczenie faktur korygujących nastąpi w ciągu 3 dni od daty dostarczenia towaru wolnego od wad.
5. Poza uprawnieniami wymienionymi w ust. 1 Zamawiający zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej niedostarczonych w terminie lub dostarczonych z wadą towarów będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamy co do rodzaju i ilości, w dostępnej jednostce miary, niekoniecznie zgodnej z umową, nawet bez konieczności zawiadamiania o tym i wzywania Wykonawcy do wykonania niezrealizowanej w terminie dostawy lub wzywania Wykonawcy do wymiany wadliwych rzeczy, a Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do żądania kar umownych, o których mowa w § 6

poniżej, przy czym za dzień zrealizowania dostawy przyjmuje się dzień jej zrealizowania przez Wykonawcę zastępczego.

6. Postępowanie reklamacyjne określone w niniejszym paragrafie nie wyklucza uprawnień Zamawiającego z tytułu rękojmi przy sprzedaży określonych w kodeksie cywilnym. Zamawiający ma prawo wyboru reżimu realizacji reklamacji.

§6

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającego kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
 - a/ jeżeli Wykonawca nie przystąpi do wykonywania dostaw lub przerwie wykonywanie dostaw towaru, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto – chyba że nie ponosi winy;
 - b/ jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości umowy brutto;
 - c/ za opóźnienie w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca, na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonej w terminie partii towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia – chyba że nie ponosi winy;
 - d/ za opóźnienie w załatwieniu reklamacji Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 0,5% wartości towaru stanowiącego przedmiot reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia – chyba, że nie ponosi winy.
 - e/ za niedostarczenie dokumentów o których mowa w § 3 ust. 2 Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto całej umowy (według stanu na dzień naruszenia), chyba, że nie ponosi winy.
2. Zamawiający ma prawo potrącenia wymagalnych należności z tytułu kar umownych z wzajemnych wierzytelności Wykonawcy wynikających z wystawionych przez niego faktur.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania uzupełniającego jeżeli szkoda, która została wyrządzona Zamawiającemu, przewyższa wysokość zastrzeżonych w umowie kar umownych.

§ 7

ZMIANY UMOWY

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen towaru będącego przedmiotem umowy na zasadach określonych w art. 144 ustawy prawo zamówień publicznych w następujących przypadkach:
 - a) zmiany cen na korzyść Zamawiającego – w każdym przypadku, gdy jest to możliwe,
 - b) zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulega cena brutto, natomiast cena netto pozostaje bez zmian,
2. O propozycji zmiany cen towarów, o której mowa w ust. 1 lit. a i b strona zainteresowana zmianą winna pisemnie poinformować drugą stronę załączając stosowny projekt aneksu, wraz z uzasadnieniem, obejmujący propozycje nowych cen wraz z wykazem towarów, których te zmiany będą dotyczyć, wyznaczając stosowny termin do akceptacji zmian, nie krótszy jednak niż 30 dniowy od otrzymania uzasadnionej, pisemnej propozycji przez drugą stronę. W przypadku wzrostu stawki podatku VAT, jeżeli realizacja umowy będzie nadmiernym obciążeniem finansowym dla Zamawiającego, Zamawiający może odmówić podpisania aneksu a strony ustalą warunki rozwiązania umowy (w braku porozumienia umowa ulegnie rozwiązaniu z upływem dwumiesięcznego okresu wypowiedzenia, w trakcie którego, jeżeli zamówienia częściowe będą składane, zastosowanie znajdą nowe, podwyższone stawki podatku VAT).
3. Niezależnie od powyższego Strony uzgadniają, że w przypadku stosowania przez producentów towaru okresowych upustów, bonifikat lub promocji na towar objęty umową Wykonawca zobowiązany jest do stosowania wymienionych form w realizacji dostaw częściowych.
4. Wykonawca oświadcza, że w cenie towaru zawarte są wszystkie koszty pośrednie, w szczególności: koszt opakowania, ubezpieczenia i transportu do magazynu Zamawiającego w związku z czym zmiany tych kosztów nie będą stanowić podstawy do proponowania zmiany umowy – za wyjątkiem zmian czynników opisanych w ust. 1 lit. b.
- 5.

§ 8

POZOSTAŁE ZMIANY ISTOTNYCH ELEMENTÓW UMOWY

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany treści postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której nastąpił wybór wykonawcy, umowy na zasadach określonych w art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, a Wykonawca wyraża na to zgodę, w następujących przypadkach:
 - a) zmiany wielkości opakowania, w sytuacji wprowadzenia przez producenta/producentów danego produktu innej niż wskazana w załączniku do umowy wielkości opakowania, z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową, pod warunkiem uprzedniego wyrażenia zgody przez Kierownika Pracowni, na czas ustalony z Kierownikiem, jeżeli zmiana ta będzie wprowadzona na czas dłuższy niż 30 dni,
 - b) zmiany ilości poszczególnych pozycji w pakietach oraz przesunięć ilościowo-asortymentowych pomiędzy pakietami, przy zachowaniu maksymalnej wartości umowy bez zmian w sytuacji gdy:
 - nastąpi zmiana w zakresie liczby pacjentów korzystających ze świadczeń zdrowotnych Zamawiającego, bądź;

- wymagać tego będzie prawidłowa realizacja przez Zamawiającego zadań polegających na wykonywaniu świadczeń zdrowotnych, bądź;
 - w wyniku zmiany prawa możliwe będzie dzięki temu podniesienie poziomu/jakości świadczeń wykonywanych przez Zamawiającego, bądź;
 - w innych sytuacjach uzasadnionych wykonywaną przez Zamawiającego działalnością medyczną
- c) wprowadzenia na rynek wyrobu zmodyfikowanego lub udoskonalonego spełniającego parametry wymagane w SIWZ. Wówczas Zamawiający ma prawo zażądać zmiany zaproponowanego w ofercie przedmiotu zamówienia na zmodyfikowany lub udoskonalony towar, spełniający parametry wymagane w SIWZ, pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż produkt objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana wyrobu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie aneksu w którym dotychczasowy wyrób zostanie wykreślony i zastąpiony wyrobem zmodyfikowanym lub udoskonalonym.
- d) wycofania wyrobu z produkcji. Wykonawca ma obowiązek zapewnić dostarczenie wyrobu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową pod warunkiem zachowania ceny jednostkowej netto na poziomie nie wyższym, niż wyrób objęty zamówieniem początkowym. Ewentualna zmiana wyrobu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, poprzez zawarcie aneksu mocą którego nastąpi wykreślenie z umowy wyrobu wycofanego z produkcji i zastąpienie go wyrobem zamiennym.
- e) zmiany przedmiotowej/ wyrób zamienny jeśli wystąpi przejściowy brak wyrobu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu wyrobu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową oraz przy zachowaniu ceny jednostkowej, zmiana nastąpi w formie aneksu do umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności
2. W przypadku zmiany wielkości opakowania w okresie krótszym niż 30 dni, w sytuacji gdy zmiana taka będzie spowodowana zmianami u producenta danego produktu lub inna pilną i zasadną sytuacją, strony dopuszczają wprowadzenie takiej zmiany, bez konieczności podpisywania aneksu jednakże na pisemny wniosek Kierownika Pracowni lub po uzyskaniu pisemnej zgody Kierownika Pracowni.
3. Strony dopuszczają zmianę umowy polegającą na zamówieniu dodatkowych dostaw towaru od Wykonawcy (nieobjętych zamówieniem początkowym) jeżeli stały się Zamawiającemu niezbędne i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
- a) Zamawiający nie może zmienić wykonawcy z powodów ekonomicznych lub technicznych, w szczególności dotyczących zamienności lub interoperacyjności sprzętu, usług lub instalacji zamówionych w ramach zamówienia podstawowego
 - b) Zmiana wykonawcy spowodowałaby istotną niedogodność lub znaczne zwiększenie kosztów dla zamawiającego
 - c) Wartość zmiany nie przekracza 50 % wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie lub umowie ramowej
4. Strony dopuszczają inne zmiany istotnych postanowień umowy również jeżeli zostały spełnione następujące warunki:
- a) Konieczność zmiany umowy spowodowana jest okolicznościami, których Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć,
 - b) Wartość zmiany nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie
5. Zmiana istotnych postanowień umowy wymaga zgody obu stron umowy wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności (aneksu do umowy). W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 3 (dodatkowe dostawy) oraz w ust. 4 (okoliczności nieprzewidziane) Zamawiający przekazuje ogłoszenie o zmianie umowy Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej.
6. W przypadkach określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych zmiana umowy może dotyczyć również zmiany Wykonawcy. Dotyczy to w szczególności przypadku połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji lub nabycia dotychczasowego wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian umowy.
7. Zmiany postanowień umowy w żadnym wypadku nie mogą prowadzić do zmiany charakteru umowy.
8. Zmianę postanowień zawartych w umowie uznaje się za istotną, jeżeli:
- a) zmienia ogólny charakter umowy, w stosunku do charakteru umowy w pierwotnym brzmieniu;
 - b) nie zmienia ogólnego charakteru umowy i zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - zmiana wprowadza warunki, które, gdyby były postawione w postępowaniu o udzielenie zamówienia, to w tym postępowaniu wzięliby lub mogliby wziąć udział inni wykonawcy lub przyjęto by oferty innej treści,
 - zmiana narusza równowagę ekonomiczną umowy na korzyść wykonawcy w sposób nieprzewidziany pierwotnie w umowie,
 - zmiana znacznie rozszerza lub zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy polega na zastąpieniu wykonawcy, któremu zamawiający udzielił zamówienia, nowym wykonawcą, w przypadkach innych niż wymienione w art. 144 ust. 1 pkt 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
9. W każdym przypadku strony mogą dokonać odpowiedniej zmiany umowy w zakresie elementów nieistotnych, a w zakresie postanowień istotnych – poza przypadkami określonymi w umowie również w razie zaistnienia okoliczności siły wyższej. Strony mogą w szczególności: wydłużyć termin płatności oraz zmienić umowę w razie zmiany powszechnie obowiązujących przepisów prawa odnoszących się do przedmiotu zamówienia, w zakresie spowodowanym wprowadzeniem zmian.
10. Przy zachowaniu maksymalnej wartości brutto umowy bez zmian strony mają zawsze prawo wydłużyć okres obowiązywania o czas określony (maksymalnie 6 miesięcy), z tym zastrzeżeniem, że łączny okres obowiązywania 47

umowy nie może trwać dłużej niż 2 lata – w przypadku niewyczerpania całości asortymentu określonego w Załączniku nr 1 do umowy w terminie na jaki umowa została zawarta, przy zachowaniu ogólnej wartości brutto umowy bez zmian.

§ 9

ROZWIĄZANIE UMOWY

1. Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy z zachowaniem 30-dniowego okresu wypowiedzenia.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym gdy:
 - w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę, w szczególności w razie powtarzających się opóźnień w dostawie towaru (więcej, niż 3) lub powtarzających się dostaw towaru wadliwego, niezgodnego z SIWZ lub z zamówieniem (więcej, niż 3),
3. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy z jednomiesięcznym wypowiedzeniem ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego w następujących sytuacjach:
 - a. w razie pogorszenia sytuacji finansowej Zamawiającego w trakcie trwania umowy,
 - b. w razie zmiany metody leczenia skutkującej spadkiem ilości zamówień jednostkowych,
 - c. w razie dwukrotnej odmowy realizacji dostawy przez Wykonawcę.
4. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy lub jej części w sytuacji określonej w art. 145 i 145a ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 10

ZAKAZ CESJI WIERZYTELNOŚCI I OBOWIĄZEK INFORMOWANIA

1. Wykonawca nie może w jakikolwiek sposób, pod rygorem nieważności takiej czynności, przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy, w szczególności w drodze cesji, poręczenia lub factoringu, na osobę trzecią bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego oraz bez spełnienia warunków wynikających z przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Każda czynność mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego może nastąpić dopiero po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r.
2. Każda ze stron zobowiązana jest :
 - a/ powiadomić niezwłocznie drugą stronę o zmianach organizacyjno – prawnych, które miały miejsce w okresie związania umową, jeśli mają wpływ na realizację umowy lub sposób wystawiania dokumentów rozliczeniowych,
 - b/ złożyć komplet dokumentów wskazujących następę prawnego.

§ 11

AUDIT I BEZPIECZEŃSTWO INFORMACJI

1. W ramach nadzoru nad Wykonawcą Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykonania auditu w zakresie realizacji przedmiotu umowy.
2. Wszelkie informacje, uzyskane przez Wykonawcę w związku z realizacją niniejszej umowy, Wykonawca powinien traktować jako poufne. Wykonawca zobowiązany jest do zachowania poufności informacji w trakcie obowiązywania umowy oraz po jej zakończeniu.
3. Wykonawca zobowiązuje się do przestrzegania, w zakresie adekwatnym do przedmiotu niniejszej Umowy, Polityki Bezpieczeństwa Informacji obowiązującej u Zamawiającego oraz dokumentach powiązanych.
4. W sytuacji, w której naruszenie poufności informacji lub Polityki Bezpieczeństwa Informacji spowoduje szkodę po stronie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest do jej naprawienia na zasadach ogólnych, niezależnie od przewidzianych kar umownych.

§ 12

PRZEPISY DOTYCZĄCE BHP I P.POŻ.

1. Wykonawca realizujący na rzecz WWCOT im. M. Kopernika w Łodzi dostawę zgodnie z postanowieniami niniejszej Umowy zobowiązany jest do postępowania według obowiązujących przepisów prawa w zakresie zachowania porządku i higieny, minimalizacji negatywnego oddziaływania na środowisko naturalne oraz w zakresie BHP i P.POŻ.
2. Wykonawca zobowiązany jest ponadto do zgłaszania wszelkich sytuacji awaryjnych i/lub potencjalnie awaryjnych, które zostaną zidentyfikowane podczas realizacji przedmiotu niniejszej umowy na terenie i w obiektach Szpitala (ze szczególnym uwzględnieniem awarii odnoszących się do ochrony środowiska i BHP).

§ 13

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wykonawca oświadcza że jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego w rozumieniu dyspozycji z art. 490 § 2 ustawy k.c.
2. W kwestiach spornych wynikłych w związku z treścią lub realizacją niniejszej umowy strony będą dążyły do pozasądowego, polubownego załatwienia sprawy, a gdy nie odniesie to skutku, właściwym do rozstrzygnięcia sporu będzie sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową, zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i Ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Strony wyłączają jednak między sobą zastosowanie art. 552 KC.
4. Umowę niniejszą sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwa egzemplarze dla Zamawiającego.

Załączniki:

Załącznik nr 1 - formularz asortymentowo – cenowy, zestawienie wymaganych warunków dla odczynników

Załącznik nr 2 - umowa Dzierżawy wraz z załącznikami (dotyczy Pakiet 2 i 6)

Załącznik nr 2 - kopia dokumentu nadania podmiotowi numeru NIP

Załącznik nr 3 - kopia dokumentu nadania podmiotowi numeru REGON

.....
Wykonawca

.....
Zamawiający

**Wzór UMOWA DZIERŻAWY nr 38/ZP/18/.....
do umowy dostawy 38/ZP/18/.....**

Umowa z dnia roku zawarta w Łodzi, pomiędzy:

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

a

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

Na podstawie

Strony zawarły umowę o następującej treści:

§ 1

1. W związku z zakupem odczynników, które dedykowane są do aparatu:..... (co oznacza, że mogą współpracować wyłącznie z tym aparatem) Wydzierżawiający oddaje Dzierżawcy w dzierżawę sprzęt będący jego własnością, określony w załączniku nr 3 do niniejszej umowy, stanowiącym jej integralną część.
2. Wydzierżawiający oświadcza, że wydzierżawiony sprzęt będzie wolny od wad fizycznych i prawnych, wyprodukowany nie wcześniej niż 2010r.
3. Wydzierżawiony sprzęt będzie wykorzystywany przez Dzierżawcę zgodnie z jego przeznaczeniem oraz zgodnie z instrukcją obsługi.
4. Wydzierżawiający oświadcza, że dostarczony Dzierżawcy, w ramach niniejszej umowy aparat będzie przez cały okres obowiązywania umowy spełniał normy jakościowe oraz parametry użytkowe zgodne z treścią złożonej przez niego oferty przetargowej oraz opisem przedmiotu zamówienia określonym w SIWZ przedmiotowego postępowania przetargowego (Znak sprawy: 38/ZP/18).
5. Wydzierżawiający przekaze Dzierżawcy aparat z dniem podpisania protokołu przekazania, nie później niż w terminie 14 dni od dnia podpisania umowy.
6. Wydanie oraz zwrot przedmiotu umowy o którym mowa w pkt. 1 nastąpi każdorazowo na podstawie protokołu zdawczo - odbiorczego podpisanego przez strony niniejszej umowy- wzór protokołu stanowi zał. nr 1 do niniejszej umowy.

§ 2

1. Wydzierżawiający gwarantuje, że oddawany w dzierżawę sprzęt jest w pełni sprawny, bezpieczny do stosowania w medycynie, gwarantuje również, że będzie utrzymywać sprzęt w tym stanie przez cały okres obowiązywania umowy.
2. Dzierżawca zobowiązuje się wykorzystywać sprzęt wyłącznie w celu świadczenia usług medycznych.
3. Dzierżawca nie może poddzierżawiać ani oddawać przedmiotu dzierżawy osobie trzeciej do bezpłatnego używania bez pisemnej zgody Wydzierżawiającego z zastrzeżeniem pkt. 7.
4. Postanowienie nie dotyczy oddania do bezpłatnego używania sprzętu, o którym mowa w § 1 pkt. 1 na rzecz pracowników obsługi pozostających z Dzierżawcą w stałych stosunkach prawnych.
5. Zmiana sposobu korzystania z dzierżawionego sprzętu wymaga pisemnej zgody Wydzierżawiającego.
6. Dzierżawca zobowiązuje się do niedokonywania bez pisemnej zgody Wydzierżawiającego żadnych zmian w dzierżawionym sprzęcie.
7. Po zakończeniu okresu dzierżawy Dzierżawca jest zobowiązany zwrócić przedmiot dzierżawy w stanie technicznym nie pogorszonym ponad normalne zużycie eksploatacyjne.
8. Wszelkie informacje, uzyskane przez Wydzierżawiającego w związku z realizacją niniejszej umowy, Wydzierżawiający powinien traktować jako poufne. Wydzierżawiający zobowiązany jest do zachowania poufności informacji w trakcie obowiązywania umowy oraz po jej zakończeniu.

9. Wyzierzawiający oświadcza, że urządzenie będące przedmiotem niniejszej umowy nie przetwarza danych osobowych.
10. W sytuacji, w której naruszenie poufności informacji lub Polityki Bezpieczeństwa Informacji spowoduje szkodę po stronie Dzierżawcy, Wyzierzawiający zobowiązany jest do jej naprawienia na zasadach ogólnych.

§ 3

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

§ 4

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

§ 5

1. W czasie trwania dzierżawy Dzierżawca zobowiązuje się do:
 - a/ utrzymania w sprawności technicznej dzierżawionego sprzętu,
 - b/ przeprowadzania bieżącej konserwacji i dokonywania niezbędnych napraw dzierżawionego sprzętu,
 - c/ reakcji na zgłoszone przez Dzierżawcę usterki, awarie, problemy w eksploatacji sprzętu w ciągu 1 dnia roboczego od czasu dokonania zgłoszenia (fax....., mail.....)
 - d/ usunięcie zgłoszonych usterek, awarii lub problemów w eksploatacji w terminie uzgodnionym z Dzierżawcą, nie dłuższym niż 7 dni (a jeśli naprawa lub usunięcie awarii miałyby trwać dłużej Wyzierzawiający zobowiązany jest do zapewnienia sprzętu zastępczego).
2. Wyzierzawiający udziela gwarancji na przedmiot dzierżawy. Gwarancja ta rozumiana jest jako zobowiązanie Wyzierzawiającego do świadczenia usług serwisowych (diagnostyka, naprawy i zalecane przeglądy techniczne) w celu utrzymania wydierżawionego sprzętu we właściwym stanie technicznym w ramach zaoferowanych kosztów dzierżawy.
3. W przypadku uszkodzeń lub jakichkolwiek innych szkód powstałych przez działanie niezgodne z instrukcją obsługi lub przez stosowanie niewłaściwych materiałów eksploatacyjnych, Dzierżawca zwróci Wyzierzawiającemu koszty napraw.

§6

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

§ 7

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony i obowiązuje miesięcy od dnia r.

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

§ 8

1. Wydierżawiający realizujący dzierżawę na rzecz Dzierżawcy zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy zobowiązany jest do postępowania według obowiązujących przepisów prawa w zakresie zachowania porządku i higieny, minimalizacji negatywnego oddziaływania na środowisko naturalne oraz w zakresie BHP i P. Poż.
2. Wydierżawiający zobowiązany jest ponadto do zgłaszania wszelkich sytuacji awaryjnych i/lub potencjalnie awaryjnych, które zostaną zidentyfikowane podczas realizacji przedmiotu niniejszej umowy na terenie i w obiektach Dzierżawcy (ze szczególnym uwzględnieniem awarii odnoszących się do ochrony środowiska i BHP).
3. Strony zawierają Porozumienie do umowy stanowiący zał. nr 2 do umowy w sprawie współpracy z Wydierżawiającym, którego pracownicy wykonują prace na terenie Dzierżawcy, dotyczący spełnienia wymagań oraz zapewnienia bezpieczeństwa i higieny pracy oraz ustanowienia koordynatora ds. BHP.
4. Porozumienie stanowi integralną część umowy w sprawie o współpracy z Wydierżawiającym. Porozumienie zostaje sporządzone w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla Wydierżawiającego, Dzierżawcy i (kopia) dla Koordynatora ds. BHP.

§ 9

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

§ 10

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

§ 11

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

§ 12

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

WYDIERŻAWIAJĄCY

DZIERŻAWCA

Załączniki:

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

PROTOKÓŁ ZDAWCZO – ODBIORCZY

Sporządzony dnia r.

Dot. Umowy Dzierżawy nr zawartej w dniu r.

Przedmiot dzierżawy:

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

Okres dzierżawy: miesięcy od dnia r.

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

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

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

WYDZIERŻAWIAJĄCY

DZIERŻAWCA

POROZUMIENIE
z dnia

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

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

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

a firmą:

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

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

§1

Ilekoć w porozumieniu jest mowa o pracodawcy rozumie się przez to Dzierżawcę oraz Wydzierżawiającego.

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

§2

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

§3

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

§4

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

§5

Do obowiązków Koordynatora należy:

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

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

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

§6

Koordynator ds. BHP ma prawo do:

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

§7

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

§8

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

§9

Pracownicy Wydzierżawiającego wykonujący pracę na terenie WWCOiT powinni:

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

- h) posiadać stosowne kwalifikacje zawodowe do wykonywania określonych prac,
- i) posiadać środki indywidualnej ochrony, odzież i obuwie robocze.

§10

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

§11

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

§12

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

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

§13

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

§14

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

§15

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

.....
pieczętka i podpis Koordynatora BHP

.....
pieczętka i podpis Dzierżawcy

.....
pieczętka i podpis Wydierżawiającego

WZÓR

Załącznik nr 6 do SIWZ
Nr sprawy 38/ZP/18

(pieczęć firmowa Wykonawcy)

Oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej

I.p.	Nazwa (y) Wykonawcy (ów):	Adres:

Ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego dla zadania pn: **dostawa odczynników dla Pracowni Immunologii Klinicznej, Transplantacyjnej i Genetyki** Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oświadczam, że na dzień składania ofert Wykonawca:

nie należy* do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2015r. poz. 184,1618 i 1634)

należy* do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 184,1618 i 1634)

*niepotrzebne skreślić

..... dn. r.

Miejscowość / Data

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

UWAGA: W przypadku Wykonawców wspólnie biorących udział w postępowaniu niniejsze oświadczenie jest składane przez każdego z nich z osobna.

Niniejsze oświadczenie Wykonawca składa w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert.

W oświadczeniu Wykonawca winien wskazać czy w zakresie, na który została złożona oferta zachodzą powiązania z innym Wykonawcą (wskazany w informacji z otwarcia ofert), które prowadzą do zakłócenia konkurencji w przedmiotowym postępowaniu.