

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający:	Zespół Wojewódzkich Przychodni Specjalistycznych w Katowicach
Adres:	ul. Powstańców 31, 40-038 Katowice
Przedmiot zamówienia:	Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych.
Kod CPV :	33696500 - 0 Odczynniki laboratoryjne 33696200 - 7 Odczynniki do badania krwi 33696300 - 8 Odczynniki chemiczne 33600000 - 6 Produkty farmaceutyczne
Nr sprawy nadany przez Zamawiającego:	ZP/D/2/20
Tryb udzielenia zamówienia	Przetarg nieograniczony o wartości zamówienia powyżej 221 000 euro
Podstawa prawna opracowania SIWZ :	Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r, poz. 1843 z późn. zm.) oraz aktów wykonawczych do tej ustawy.

W związku z obowiązującą Dyrektywą Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/24/UE z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie zamówień publicznych informujemy, że w niniejszym postępowaniu przekazywanie ofert oraz komunikacja odbywa się wyłącznie drogą elektroniczną.

ZATWIERDZAM

.....
Dyrektor ZWPS

Katowice, dn. 07.05.2020 r.

I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa odczynników wraz z dzierżawą urządzeń. Przedmiot zamówienia podzielony jest na 36 Pakietów:

Pakiet nr I – Androstendion – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.1 do SIWZ;

Pakiet nr II – Morfologia krwi obwodowej – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.2 do SIWZ;

Pakiet nr III – Elektroforeza białek – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.3 do SIWZ;

Pakiet nr IV – Analityka I – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.4 do SIWZ;

Pakiet nr V – Analityka II – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.5 do SIWZ;

Pakiet nr VI – Diagnostyka autoimmunologiczna – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.6 do SIWZ;

Pakiet nr VII – Panele do diagnostyki chorób autoimmunologicznych – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.7 do SIWZ;

Pakiet nr VIII – Gazometria – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.8 do SIWZ;

Pakiet nr IX – Diagnostyka boreliozy – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.9 do SIWZ;

Pakiet nr X – Diagnostyka kiły – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.10 do SIWZ;

Pakiet nr XI – Diagnostyka kiły II – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.11 do SIWZ;

Pakiet nr XII – Diagnostyka HIV – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.12 do SIWZ;

Pakiet nr XIII – Podłoża bakteriologiczne i zestawy identyfikacyjne – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.13 do SIWZ;

Pakiet nr XIV – Krążki antybiotykowe oraz identyfikacyjne – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.14 do SIWZ;

Pakiet nr XV – Podłoża mykologiczne – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.15 do SIWZ;

Pakiet nr XVI – Identyfikacja i oznaczanie lekowrażliwości grzybów drożdżopodobnych – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.16 do SIWZ;

Pakiet nr XVII – Diagnostyka mykoplazm – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.17 do SIWZ;

Pakiet nr XVIII – Antygen chlamydia trachomatis – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.18 do SIWZ;

Pakiet nr XIX – Diagnostyka prątka gruźlicy – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.19 do SIWZ;

Pakiet nr XX – Podłoża do oznaczania wrażliwości prątków na chemioterapeutyki – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.20 do SIWZ;

PAKIET XXI – Oznaczanie interferonu gamma – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.21 do SIWZ;

Pakiet nr XXII – Odczynniki chemiczne – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.22 do SIWZ;

Pakiet nr XXIII – Cykloheksymid – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.23 do SIWZ;

Pakiet nr XXIV – Podłoże Middlebrook'a (składniki) – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.24 do SIWZ;

Pakiet nr XXV – Oznaczenia koagulologiczne – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.25 do SIWZ;

Pakiet nr XXVI – Materiały do badań w pracowni patomorfologii – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.26 do SIWZ;

Pakiet nr XXVII – Formaldehyd – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.27 do SIWZ;

Pakiet nr XXVIII – Parafina histologiczna – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.28 do SIWZ;

Pakiet nr XXIX – Tusz/ atrament histologiczny – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.29 do SIWZ;

Pakiet nr XXX – Barwniki do histopatologii – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.30 do SIWZ;

Pakiet nr XXXI – Zestaw do szybkiego barwienia wycinków histopatologicznych – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.31 do SIWZ;

Pakiet nr XXXII – Paski fluoresceinowe – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.32 do SIWZ;

Pakiet nr XXXIII – Paski do oznaczania glukozy – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.33 do SIWZ;

Pakiet nr XXXIV – Paski do badania moczu – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.34 do SIWZ;

Pakiet XXXV – Spirytus skażony – odczynniki wyszczególnione w załączniku nr 2.35 do SIWZ;

Pakiet XXXVI – Testy alergologiczne naskórkowe (alergeny kontaktowe) – testy wyszczególnione w załączniku nr 2.36 do SIWZ;

Pakiet XXXVII – Testy alergologiczne punktowe – testy wyszczególnione w załączniku nr 2.37 do SIWZ;

2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety nr I-XXXVII. Oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia w pakiecie zostaną odrzucone.
3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (asortyment i ilości) określono w Formularzach asortymentowo- cenowych, które stanowią załączniki nr 2.1 ÷ 2.37 do SIWZ.
4. Wykonawca winien spełnić szczegółowe wymagania związane z przedmiotem zamówienia oraz ustalenia organizacyjne związane z wykonaniem zamówienia:
 - a. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot zamówienia do siedziby Zamawiającego w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 10⁰⁰ do 13⁰⁰ do pomieszczeń magazynowych (p. 09) na własny koszt, w terminie do 7 dni roboczych – dotyczy Pakietów nr I-XXXV/ 30 dni roboczych – dotyczy Pakietu nr XXXVI/ 15 dni roboczych – dotyczy Pakietu nr XXXVII* od daty otrzymania zamówienia przesłanego drogą elektroniczną lub faksem, w miarę potrzeb Zamawiającego;
 - b. Wykonawca obowiązany jest w terminie 2 godzin potwierdzić za pośrednictwem faxu lub na adres e-mail Zamawiającego otrzymanie zamówienia. Brak potwierdzenia w ww. terminie uznawany jest za przyjęcie zamówienia do realizacji, zaś bieg terminu, o którym mowa w pkt 4a rozpoczyna się;
 - c. Przedmiot dostawy w zakresie odczynników musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 186) – (nie dotyczy Pakietu nr: IV poz. nr 10, XXII, XXIII, XXVI, XXXV, XXXVII);
 - d. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r., poz. 499 z późn. zm.) – (dotyczy Pakietu nr: XXXVII);
 - e. Termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego – nie dotyczy Pakietów nr XIII, XIV, XV, XVI, XIX poz. nr 3 i 4, XX, XXXVII.

W zakresie pakietu nr XIII termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonych podłoży mikrobiologicznych zawierających krew nie może być krótszy niż 5 tygodni natomiast nie zawierające krwi nie może być krótszy niż 7 tygodni od daty dostawy, termin ważności

zestawów identyfikacyjnych nie może być krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego,

W zakresie pakietu nr XIV termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonych krążków antybiotykowych przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 10 miesięcy natomiast krążków diagnostycznych 6 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego,

W zakresie pakietu nr XV poz. nr 1-4 termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 8 tygodni od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego.

W zakresie pakietu nr XVI termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia poz. nr 1 i 2 nie może być krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego.

W zakresie pakietu nr XIX termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia poz. nr 3 i 4 nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego.

W zakresie pakietu nr XX termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 3 miesiące od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego.

W zakresie pakietu nr XXXVI termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego.*

- f. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych w dostarczonym towarze, Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia braków w towarze, bądź wymiany wadliwego towaru na towar wolny od wad, na własny koszt i własnym transportem w terminie do 7 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr I – XXXIV/ 30 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XXXV/ 15 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XXXVI.*
- g. Wykonawca jest zobowiązany do oszacowania, wyliczenia i wskazania w Formularzach asortymentowo - cenowych w Pakietach nr II, III, VII, VIII, XIII, XXI w tabeli B prawidłowej ilości odczynników i innych materiałów, odpowiedniej w stosunku do ilości zamawianych oznaczeń, wskazanych przez Zamawiającego w tabeli A;
- h. W przypadku stwierdzenia i udokumentowania przez Zamawiającego błędnego (mniejszego) oszacowania przez Wykonawcę ilości odczynników/testów* i innych materiałów, w stosunku do ilości zamawianych oznaczeń/ilości preparatów do wybarwienia*, Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zobowiązuje się do uzupełnienia braków na własny koszt w terminie do 7 dni roboczych od dnia otrzymania wezwania przez Wykonawcę – dotyczy Pakietu nr I – XXXV/ 30 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XXXVI/ 15 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XXXVII.*
- i. Wykonawca przedmiotu umowy dostarczy w dniu podpisania umowy:
 - karty charakterystyki substancji niebezpiecznych w wersji elektronicznej/ dostarczy oświadczenie o braku substancji niebezpiecznych w produkcie*;
 - instrukcje wykonywania oznaczeń / odczytu w języku polskim w wersji papierowej;
 - wykaz wszystkich alergenów – dotyczy Pakietu nr XXXVII.
- j. Wykonawca do każdej dostawy przedmiotu zamówienia dostarcza:
 - świadectwo kontroli jakości/ wskaże adresy internetowe ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych z których Zamawiający może pobrać samodzielnie* – dotyczy Pakietu nr XIII poz. 1-17, XV, XX;
 - certyfikaty analityczne – dotyczy Pakietu nr XXII poz. nr 6 i 23.

II. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Pakiet nr I, II, V, VI, VIII, IX, X, XI, XIV, XV, XVII, XX, XXIII, XXIV, XXV, XXVI, XXVII, XXIX, XXX, XXXI, XXXII, XXXIV, XXXV, XXXVI, XXXVII – 12 miesięcy od dnia podpisania umowy

Pakiet nr III, VII, XII, XIII, XVI, XVIII, XIX, XXI, XXVIII, XXXIII – 12 miesięcy od dnia podpisania umowy nie wcześniej niż od dnia 16.07.2020 r.

Pakiet nr IV, XXII, XXXI – 12 miesięcy nie wcześniej niż od dnia 08.10.2020 r.

III. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU I PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA,

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z udziału w postępowaniu.
 - 1.1. Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę/ów w przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 12-23 ustawy.
2. Zamawiający nie określa dla niniejszego postępowania warunków udziału w postępowaniu.

IV. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA

1. **Do oferty** wykonawca dołącza aktualne na dzień składania ofert **oświadczenie stanowiące wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania.** Oświadczenie należy złożyć na druku Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) podpisanym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP). Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 3 do SIWZ.
2. W celu potwierdzenia braku podstawy do wykluczenia Wykonawcy z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, Wykonawca przekazuje za pośrednictwem dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal, stosownie do treści art. 24 ust. 11 ustawy (**w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia przez Zamawiającego na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert**, tj. informacji, o których mowa w art. 86 ust. 5 ustawy), **oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy.** Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Oświadczenie stanowi załącznik nr 4 do SIWZ.
3. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16-20 lub ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec Wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.

W celu skorzystania z instytucji „samooczyszczenia”, Wykonawca zobowiązany jest do przesłania wraz z ofertą stosownego oświadczenia (zgodnie z załącznikiem nr 3 do SIWZ), a następnie zgodnie z art. 26 ust. 2 ustawy do złożenia dowodów.

Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna za wystarczające dowody przedstawione na podst. art. 24 ust 8 ustawy Pzp.

4. Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona w celu wykazania braku podstaw wykluczenia z postępowania (rozdział III pkt 1 ppkt 1.2. SIWZ), **zostanie wezwany do przedłożenia w wyznaczonym terminie nie krótszym niż 10 dni, aktualnego na dzień złożenia odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podst. art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp – nie dotyczy Wykonawców,**

którzy wskażą dostępność w formie elektronicznej pod określonym adresem internetowym ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, z których Zamawiający może pobrać niniejszy dokument samodzielnie, bądź wskażą oświadczenia lub dokumenty, które znajdują się w posiadaniu Zamawiającego i są aktualne.

5. **Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, zostanie wezwany do przedłożenia w wyznaczonym terminie nie krótszym niż 10 dni** następujących dokumentów (aktualnych na dzień złożenia):
- 5.1. Wypełnionego i podpisanego oświadczenia stanowiącego załącznik nr 5.1 do SIWZ (nie dotyczy Pakietu nr: IV poz. 10, XXII, XXIII, XXVI, XXXV, XXXVII);
 - 5.2. Wypełnionego i podpisanego oświadczenia stanowiącego załącznik nr 5.2 do SIWZ (dotyczy Pakietu nr: XXXVII);
 - 5.3. Oświadczenia producenta urządzenia o dopuszczeniu odczynników/ materiałów w przypadku zaoferowania innych niż producenta urządzenia, potwierdzającego kompatybilność oferowanych odczynników z posiadanym urządzeniem – dotyczy Pakietów nr II, XXVI;
 - 5.4. Instrukcji wykonywania oznaczeń w języku polskim potwierdzających:
 - oferowanie odczynników gotowych do użycia – dotyczy Pakietu nr V poz. nr 2
 - obecność w zestawie obligatoryjnych antygenów SS-A, SS-B, Scl70, Jo-1, ds.DNA, histony oraz nie mniej niż 14 antygenów - dotyczy Pakietu nr VII
 - opłaszczanie dołków reakcyjnych co najmniej antygenami B burgdorferi, B. afzeli, B. garinii - dotyczy Pakietu nr IX,
 - możliwość wykonania odczynu VDRL w surowicy i płynie mózgowo-rdzeniowym - dotyczy Pakietu nr X poz. nr 2,
 - możliwość potwierdzenia / wykluczenia przez oferowany test zakażenia wirusem HIV1 oraz HIV2 - dotyczy Pakietu nr XII,
 - możliwość hodowli, identyfikacji, oceny ilościowej oraz oznaczenia lekowrażliwości w zestawie - dotyczy Pakietu nr XVII,
 - możliwość diagnostyki z następujących materiałów: wymaz z szyjki macicy, cewki moczowej, wymaz z oczu, odbytu oraz nosogardzieli - dotyczy Pakietu nr XVIII,
 - możliwość wysrebrzania włókien retikuliny - dotyczy Pakietu nr XXXI;
 - 5.5. Kolorowego wzornika potwierdzającego umożliwienie identyfikacji co najmniej 4 gatunków grzybów drożdżopodobnych na podłożu – dotyczy Pakietu nr XV poz nr 4;
 - 5.6. Pozytywnej opinii Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości potwierdzającej, że wielkości stref zahamowania wzrostu szczepów z kolekcji ATCC dla oferowanych krążków mieszczą się w zakresie rekomendowanych przez EUCAST stref zahamowania - dotyczy Pakietu nr XIV poz. 1 – 52;
 - 5.7. Oświadczenie producenta odczynnika potwierdzające stabilność odczynnika po otwarciu w temperaturze pokojowej co najmniej 5 dni oraz możliwość wybarwienia co najmniej 1500 preparatów w tym czasie - dotyczy Pakietu nr XXX poz. 4.
 - 5.8. Karty charakterystyki potwierdzającej skład oferowanego odczynnika – dotyczy Pakietu nr XXXV.
6. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, składa dokumenty zgodnie z przepisami rozporządzenia wykonawczego do Pzp w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane - Rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 roku (Dz. U. 2016, poz. 1126).
7. Stosownie do § 16 ust. 1 rozporządzenia, o którym mowa w pkt 6 powyżej, dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

8. Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oferty oraz innych dokumentów w jednym z języków powszechnie używanych w handlu międzynarodowym. Interpretacja treści dokumentów składanych w języku obcym wraz z tłumaczeniem na język polski, będzie realizowana w oparciu o przedmiotowe tłumaczenie.
9. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia:
 - 9.1. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunki określone w art. 24 ust. 1 pkt 12-23 ustawy Pzp muszą być spełnione odrębnie przez każdego z Wykonawców występujących wspólnie;
 - 9.2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ustanawiają Pełnomocnika do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;
 - 9.3. W takim przypadku Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego są zobowiązani do złożenia w ofercie pełnomocnictwa ustanawiającego Pełnomocnika, o którym mowa w pkt. 9.2 powyżej;
 - 9.4. Wszelka korespondencja prowadzona będzie wyłącznie z Pełnomocnikiem;
 - 9.5. Zamawiający zgodnie z art. 23 ust. 4 ustawy Pzp może żądać od Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, których oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, przed podpisaniem umowy o realizację zamówienia, stosowną umowę konsorcjum zawierającą w swej treści co najmniej następujące postanowienia:
 - 9.5.1. określenie celu gospodarczego;
 - 9.5.2. określenie, który z podmiotów jest upoważniony do występowania w imieniu pozostałych przy realizacji ww. zamówienia.

V. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW

1. W postępowaniu o udzieleniu zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się elektronicznie przy użyciu miniPortalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej.
2. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzieleniu zamówienia publicznego, musi posiadać konto na e PUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz formularza do komunikacji.
3. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu oraz Regulaminie ePUAP.
4. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia, przekazywanie informacji oraz zapytania kierowane do Zamawiającego odbywa się elektronicznie za pośrednictwem dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji). We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem postępowania: ZP/D/2/20.
5. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem Formularza do komunikacji jako załączniki. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
6. Maksymalny rozmiar pików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do komunikacji wynosi 150 MB.

7. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.
8. Identyfikator postępowania i klucz publiczny dla danego postępowania o udzielenie zamówienia dostępne są na Liście wszystkich postępowań na miniPortalu oraz stanowi załącznik do niniejszej SIWZ.
9. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami – Katarzyna Chojnowska.

VI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Zamawiający żąda wniesienia wadium w kwocie:

Pakiet nr I –	199,00
Pakiet nr II –	114,00
Pakiet nr III –	959,00
Pakiet nr IV –	93,00
Pakiet nr V –	101,00
Pakiet nr VI –	385,00
Pakiet nr VII –	898,00
Pakiet nr VIII –	395,00
Pakiet nr IX –	325,00
Pakiet nr X –	254,00
Pakiet nr XI –	21,00
Pakiet nr XII –	253,00
Pakiet nr XIII –	295,00
Pakiet nr XIV –	65,00
Pakiet nr XV –	77,00
Pakiet nr XVI –	24,00
Pakiet nr XVII –	76,00
Pakiet nr XVIII –	199,00
Pakiet nr XIX –	2074,00
Pakiet nr XX –	481,00
Pakiet nr XXI –	1348,00
Pakiet nr XXII	722,00
Pakiet nr XXIII –	54,00
Pakiet nr XXIV –	11,00
Pakiet nr XXV –	189,00
Pakiet nr XXVI –	87,00
Pakiet nr XXVII –	36,00
Pakiet nr XXVIII –	994,00
Pakiet nr XXIX –	64,00
Pakiet nr XXX –	406,00
Pakiet nr XXXI –	12,00

Pakiet nr XXXII –	135,00
Pakiet nr XXXIII –	116,00
Pakiet nr XXXIV –	26,00
Pakiet nr XXXV –	485,00
Pakiet nr XXXVI –	1237,00
Pakiet nr XXXVII –	1321,00

2. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert.
3. Wadium może być wnoszone w jednej lub w kilku następujących formach, o których mowa w art. 45 ust. 6 Pzp:
 - a) pieniądzu;
 - b) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
 - c) gwarancjach bankowych;
 - d) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art.6b ust.5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.
4. Z treści gwarancji i poręczeń, o których mowa w pkt.3 lit. b)-e) SIWZ (art. 45 ust.6 pkt 2-5 Pzp) musi wynikać bezwarunkowe, nieodwołalne i na pierwsze pisemne żądanie Zamawiającego, zobowiązanie gwaranta do zapłaty na rzecz Zamawiającego kwoty określonej w gwarancji.
5. Dokument gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej powinien reprezentować bezwarunkową gwarancję płatną na pierwsze żądanie Zamawiającego, bowiem tylko taka zabezpiecza interes Zamawiającego w sposób jednoznaczny i bez żadnych wątpliwości. Gwarancja nie może być w zakresie jej zastosowania bardziej uciążliwa dla Zamawiającego niż alternatywna forma pieniężna. Tym samym powinna być sporządzona zgodnie z obowiązującym prawem, powinna być nieodwołalna i winna zawierać następujące elementy:
 - a) nazwę dającego zlecenie (Wykonawcy), beneficjenta gwarancji (Zamawiającego), gwaranta (banku lub instytucji ubezpieczeniowej udzielającej gwarancji) oraz wskazanie ich siedzib,
 - b) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją,
 - c) gwarantowaną kwotę w PLN,
 - d) termin ważności gwarancji,
 - e) zobowiązanie gwaranta (poręczyciela) do zapłaty kwoty wadium nieodwołalnie i bezwarunkowo na pierwsze pisemne żądanie beneficjenta gwarancji (Zamawiającego) zawierające oświadczenie, że kwota wadium jest mu należna zgodnie z art. 46 ust. 4a i 5, podając przyczyny zatrzymania wadium,
 - f) termin wypłaty kwoty gwarancji nie powinien przekroczyć 14 dni od daty otrzymania wezwania do wypłaty,
 - g) wszelkie spory mogące wynikać z gwarancji (poręczenia) będą rozstrzygane przez Sąd właściwy miejscowo dla siedziby beneficjenta gwarancji (Zamawiającego).
6. Zamawiający zatrzymuje wadium, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
 - a) odmówi podpisania umowy w prawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
 - b) nie wniesie wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy,
 - c) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanie się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

7. Zamawiający zatrzymuje wadium, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a Pzp, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złoży oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 Pzp, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 Pzp, pełnomocnictw lub nie wyrazi zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 Pzp, co spowoduje brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej.
8. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego: 77 2490 0005 0000 4600 1315 0203.
9. Kopię polecenia przelewu lub wydruk z przelewu elektronicznego zaleca się złożyć wraz z ofertą.
10. Wniesienie wadium w pieniądzu przelewem na rachunek bankowy wskazany przez zamawiającego będzie skuteczne z chwilą uznania tego rachunku bankowego kwotą wadium (jeżeli wpływ środków pieniężnych na rachunek bankowy wskazany przez Zamawiającego nastąpi przed upływem terminu składania ofert).
11. Jeżeli wadium zostanie wniesione w walucie obcej, kwota wadium zostanie przeliczona na PLN wg średniego kursu PLN w stosunku do walut obcych ogłaszanego przez Narodowy Bank Polski (Tabela A kursów średnich walut obcych) w dniu publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.
12. Jeżeli wadium zostanie wniesione w formach, o których mowa w pkt 3. lit. b) - e) SIWZ (w formach, o których mowa w art. 45 ust. 6 pkt 2 - 5 Pzp) i kwota wadium zostanie w tych formach określona w walucie obcej, kwota wadium zostanie przeliczona na PLN wg średniego kursu PLN w stosunku do walut obcych ogłaszanego przez Narodowy Bank Polski (Tabela A kursów średnich walut obcych) w dniu publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.
13. W przypadku wadium wniesionego w pieniądzu oraz z treści gwarancji i poręczeń, o których mowa w art. 45 ust. 6 pkt 2 - 5 Pzp, jeżeli wadium będzie wniesione w tych formach, musi wynikać, że wadium zabezpiecza ofertę wykonawcy złożoną w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na *Sukcesywną dostawę odczynników oraz testów alergologicznych, znak sprawy ZP/D/2/20*.
14. Za zgodą zamawiającego wykonawca może dokonać zmiany formy wadium na jedną lub kilka form, o których mowa w pkt 3. SIWZ. Zmiana formy wadium musi być dokonana z zachowaniem ciągłości zabezpieczenia oferty kwotą wadium.
15. W przypadku wadium wnoszonego w innych niż „pieniądz” formach dopuszczonych przez Zamawiającego, jest wymagane załączenie do oferty w formie elektronicznej oryginalnego dokumentu gwarancji / poręczenia **opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym osób upoważnionych do wystawienia tego dokumentu**.
16. Oryginał dokumentu, o którym mowa w pkt.14 powinien być dołączony do oferty w sposób umożliwiający jego zwrot zgodnie z ustawą PZP.

VII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

1. Termin związania ofertą wynosi 60 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą określają przepisy art. 85 ust. 2 Prawo zamówień publicznych.

VIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Ofertę należy złożyć w postaci elektronicznej opatrzonej pod rygorem nieważności, kwalifikowanym podpisem elektronicznym za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty dostępnego na ePUAP i udostępnionego również w miniPortalu. Klucz publiczny niezbędny do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępny dla Wykonawców na miniPortalu. W formularzu oferty Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
2. Oferta powinna zawierać:
 - a. Wypełniony i podpisany **Formularz oferty** stanowiący **załącznik nr 1** do SIWZ;
Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

- b. Wypełnione i podpisane **Formularze asortymentowo – cenowe** w zakresie, na które Wykonawca składa ofertę, stanowiące załączniki nr 2.1÷2.36 do SIWZ;
 - c. Oświadczenia wymienione w rozdziale IV SIWZ;
 - d. Wypełnione i podpisane oświadczenie dotyczące powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego stanowiące załącznik nr 6 do SIWZ;
 - e. Stosowne pełnomocnictwo(a) do reprezentowania Wykonawcy/ów ubiegającego/cych się o udzielenie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy dołączyć w formie oryginału podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy.
3. Wykonawcy zobowiązani są zapoznać się treścią SIWZ i przygotować ofertę zgodnie z jej wymogami. Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
4. Oferta musi być przygotowana w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych: doc, docx i podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortal. Ofertę należy złożyć w oryginale. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia skanu oferty opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Wszelkie dokumenty i oświadczenia sporządzone w językach obcych należy dostarczyć wraz z tłumaczeniem na język polski. Podczas oceny ofert Zamawiający będzie opierał się na tekście przetłumaczonym.
5. Oferta musi być podpisana przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy (Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia). Oznacza to, iż jeżeli z dokumentu(ów) określającego(ych) status prawny Wykonawcy(ów) lub pełnomocnictwa (pełnomocnictw) wynika, iż do reprezentowania Wykonawcy(ów) upoważnionych jest łącznie kilka osób dokumenty wchodzące w skład oferty muszą być podpisane przez wszystkie te osoby.
6. 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 zaświadczenia o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej) to do oferty należy dołączyć **pełnomocnictwo w formie oryginału podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy**.
7. Oświadczenia sporządzone wg wzorów dołączonych do niniejszej SIWZ powinny zostać wypełnione i podpisane przez osoby uprawnione/upoważnione do reprezentacji Wykonawcy i dołączone do oferty, z zastrzeżeniem, że w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie JEDZ składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
8. Dokumenty wchodzące w skład oferty mogą być przedstawiane w formie oryginałów w postaci dokumentu elektronicznego lub w elektronicznej kopii dokumentu lub oświadczenia poświadczonych za zgodność z oryginałem. Oświadczenia sporządzane na podstawie wzorów stanowiących załączniki do niniejszej SIWZ powinny 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 do oferty pełnomocnictwa.
9. Poświadczenie za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów lub oświadczeń, które każdego z nich dotyczą. Poświadczenie za zgodność z oryginałem elektronicznej kopii dokumentu lub oświadczenia, o których mowa w SIWZ, następuje przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego.
10. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie potwierdzonej kopii dokumentów o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. innych niż oświadczenia, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.

11. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę w każdym pakiecie. Ofertę składa się pod rygorem nieważności w postaci elektronicznej i opatrzoną kwalifikowanym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
12. Wykonawca może zastrzec w ofercie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Przez tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 roku o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz.U. z 2003 r. nr 153 poz. 1503 z późn. zm.) rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności. Informacje zastrzeżone jako tajemnica przedsiębiorstwa winny być przez Wykonawcę złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawna część skompresowane do jednego archiwum (ZIP). Zamawiający ma prawo badać skuteczność zastrzeżenia dot. zakazu udostępniania informacji zastrzeżonych jako tajemnica przedsiębiorstwa. Następstwem stwierdzenia bezskuteczności zastrzeżenia będzie ich odsłonięcie (stosownie do uchwały Sądu Najwyższego z dnia 20 października 2005 r. sygn. III CZP 74 /05).
13. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
14. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę i godzinę ich przekazania na e PUAP. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na ePUAP i udostępnionych również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
15. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać oferty.

IX. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Oferty należy złożyć w postaci elektronicznej do dnia **17.06.2020 r.** do godz. **09.30**.
2. Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu **17.06.2020 r.** o godz. **09.45**, w siedzibie Zamawiającego – pokój nr 328.
3. Otwarcie ofert następuje poprzez użycie aplikacji do szyfrowania ofert dostępnej na miniPortalu i dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert za pomocą klucza prywatnego.
4. Otwarcie ofert jest jawne,
5. Bezpośrednio przed otwarciem ofert podana zostanie kwota, jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Podczas otwarcia ofert podane zostaną nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, a także informacje dotyczące cen oraz inne wymagane informacje zawarte w Formularzu Oferty. Informacje te zostaną niezwłocznie zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.
6. Uwaga: Zamawiający zwraca się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie chęci osobistego uczestnictwa Wykonawców na sesji otwarcia ofert na dwa dni przed ostatecznym terminem otwarcia ofert na adres email: przetargi@zwps.pl. W trosce o bezpieczeństwo pracowników ZWPS oraz osób reprezentujących Wykonawców w czasie sesji jawnego otwarcia ofert, z uwagi na ogłoszony Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. stan epidemii, a także w związku z przyjętymi przez Sejm RP zmianami w tzw. ustawie o COVID-19, Zamawiający jest zobowiązany, dostosować środki bezpieczeństwa do liczby obecnych osób.

X. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Do kalkulacji ceny w pakiecie, na który Wykonawca składa ofertę, należy uwzględnić wszystkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia, a w szczególności: wartość netto oferowanego przedmiotu zamówienia, podatek VAT, cło, akcyzę, koszty transportu - przesyłki, ubezpieczenia w czasie dostawy, a także wszystkie rabaty i upusty - jeżeli występują. Oznacza to, że w cenie należy uwzględnić wszelkie dodatkowe opłaty rozliczeniowe (handlowe) oraz inne koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia.

2. Wykonawca poda cenę brutto dla danego pakietu w sposób określony w Formularzu oferty – wzór załącznik nr 1 do SIWZ.
3. Wykonawca określi ceny jednostkowe [w PLN] na wszystkie dostawy wymienione w Formularzu asortymentowo-cenowym (załączniki nr 2.1 ÷ 2.37 do SIWZ) w pakiecie, na który składa ofertę.
4. Ceny jednostkowe określone przez Wykonawcę zostaną przyjęte na okres ważności umowy.
5. Cenę należy przedstawić z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
6. **Sposób obliczania ceny w formularzu cenowym:**
Ilość opakowań po przeliczeniu x cena opakowania netto = wartość netto
Wartość netto + podatek VAT = wartość brutto
7. Zgodnie z art. 91 ust. 3a ustawy Pzp jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę dostawy, której świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując jej wartość bez kwoty podatku. Wzór informacji, o której mowa w art. 91 ust. 3a Ustawy, stanowi Załącznik nr 6 do SIWZ.

XI. OPIS KRYTERIÓW I ZASADY OCENY OFERT, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

Cena – 100 %

2. **Sposób obliczania punktów**

- 2.1 Ocena ofert w kryterium cena dokonana będzie według następującego wzoru:

cena brutto najniższa spośród ocenianych ofert

Kryterium cena = ----- x 100 x 100%

cena brutto badanej oferty

- 3 Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie Prawo zamówień publicznych oraz SIWZ i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w niniejszym SIWZ kryteria.
- 4 Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i pozostałych kryteriów Zamawiający spośród tych ofert wybierze ofertę z niższą ceną.

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

1. Zamawiający informuje niezwłocznie 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;
 - 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 spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności,
 - d) dopuszczeniu do dynamicznego systemu zakupów,
 - e) nieustanowieniu dynamicznego systemu zakupów,

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

- f) unieważnieniu postępowania
 - podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
- 2. Zamawiający udostępnia informacje, o których mowa w pkt 1 lit a, d-f na stronie internetowej.
- 3. Umowa w sprawie niniejszego zamówienia zostanie zawarta nie wcześniej niż 10 dni od przekazania informacji o wyborze oferty mailem, zgodnie z załączonym wzorem (załącznik nr 7.1/7.2).
- 4. O miejscu i terminie podpisania umowy Zamawiający powiadomi mailem na numer wskazany w ofercie Wykonawcę wybranego w wyniku niniejszego postępowania. Umowę winny podpisać osoby, których umocowanie wynika z dołączonych do oferty dokumentów. Jeżeli będą to inne osoby, należy dostarczyć Zamawiającemu dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy.

XIII. WZÓR UMOWY

Treść umowy o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego przedstawia załącznik nr 7.1/7.2 do SIWZ. Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ww. załączniku.

XIV. INFORMACJE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów określonych w prawie zamówień publicznych, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach określonych w dziale VI ustawy Pzp.

XV. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

- 1. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
- 2. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
- 3. W postępowaniu nie jest przewidziany wybór najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.
- 4. Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania Umowy.
- 5. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień na dodatkowe dostawy określone w art. 67 ust.1 pkt.7 ustawy Pzp.
- 6. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w druku Formularza ofertowego części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom oraz podania nazwy (firmy) podwykonawcy. Jeżeli wykonawca nie poda tych informacji to Zamawiający przyjmie, że wykonawca nie zamierza powierzać żadnej części zamówienia podwykonawcy.
- 7. Zgodnie z art. 24 aa ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający najpierw dokona oceny ofert (najwyżej oceniona), a następnie zbada, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
- 8. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3, jeżeli zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114).
- 9. W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez Wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.
- 10. W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia lub spełniania warunków udziału w postępowaniu, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający

żąda od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów,

11. W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, które znajdują się w posiadaniu Zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez Zamawiającego zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy, Zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 ustawy (brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu określonych przez Zamawiającego), korzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one aktualne.
12. Oferty, opinie biegłych, oświadczenia, zawiadomienia, wnioski, inne dokumenty i informacje składane przez Zamawiającego i Wykonawców oraz umowa w sprawie zamówienia publicznego stanowią załączniki do protokołu postępowania.
13. Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania, z tym że oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia.
14. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca zastrzegł w ofercie, że nie mogą one być udostępniane.
15. Ujawnianie treści protokołu wraz z załącznikami odbywać się będzie wg poniższych zasad:
 - a. Zamawiający przesyła wskazane dokumenty na pisemny wniosek złożony przez Wykonawcę.
16. Wykonawców obowiązuje wykorzystanie załączonych wzorów dokumentów (załączniki). Wszystkie pola i pozycje tych wzorów winny być wypełnione. Nie dopuszcza się składania alternatywnych co do treści i formy dokumentów.
17. W sprawach nieuregulowanych w treści SIWZ zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.
18. Rozliczenia pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym będą dokonywane w złotych polskich.
19. Na podstawie art. 144 ustawy Pzp Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany zawartej umowy w następujących przypadkach:
 - a) W kwestii dotyczącej przedmiotu umowy Zamawiający dopuszcza zmiany umowy w zakresie:
 - numeru katalogowego produktu
 - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
 - sposobu konfekcjonowania (Zamawiający dopuszcza opakowania nie większe niż oferowane)
 - w przypadku, gdy wystąpi przejściowy brak odczynnika/testu z przyczyn leżących po stronie producenta Wykonawca może dostarczyć produkt zamienny o tożsamy parametrach lub lepszych od produktu objętego umową,
 - w przypadku, gdy konkretny odczynnik/test określony w Formularzu asortymentowo – cenowym (Załącznik nr 1 do umowy) zostanie wycofany z produkcji lub z obrotu handlowego na terenie kraju – co Wykonawca zobowiązany jest udokumentować. Wykonawca za zgodą Zamawiającego może dostarczyć odczynnik/test o tożsamy parametrach lub lepszych, w takiej samej cenie lub niższej.
 - b) W kwestii dotyczącej zmiany urzędowej stawki podatku VAT, przy czym zmiana ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.
 - c) oraz w przypadkach, o których mowa w art. 144 ust. 1 pkt 2-6 ustawy Pzp.
20. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, Zamawiający informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest *Zespół Wojewódzkich Przychodni Specjalistycznych w Katowicach z siedzibą przy ul. Powstańców 31, 40-038 Katowice, tel. 32 255-22-26*;
- inspektorem ochrony danych osobowych w *Zespole Wojewódzkich Przychodni Specjalistycznych w Katowicach* jest Pan *Zbigniew Łata*, kontakt: adres e-mail: *sekretariat@zwps.pl*, tel.: 32 255-22-26;

Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego pn. „*Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych*”, numer ZP/D/2/20 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;

- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 i 2018), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych **;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO ***;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

Podpisy członków Komisji przetargowej:

Przewodniczący	- Jacek Przybyło	
Sekretarz	- Katarzyna Chojnowska	
Członek	- Małgorzata Służalek	
Członek	- Anatol Wodołański	

Spis załączników:

Załącznik nr 1	– Formularz oferty.
Załącznik nr 2.1 ÷ 2.36	– Formularze asortymentowo – cenowe.
Załącznik nr 3	– Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu.
Załącznik nr 4	– Oświadczenie o przynależności Wykonawcy do grupy kapitałowej.
Załącznik nr 5.1 ÷ 5.2	– Oświadczenie Wykonawcy o przedmiocie zamówienia i warunkach realizacji niniejszego przedmiotu zamówienia.
Załącznik nr 6	– Oświadczenie dotyczące powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego.
Załącznik nr 7.1 ÷ 7.2	– Wzór umowy.

* **Wyjaśnienie:** informacja w tym zakresie jest wymagana, jeżeli w odniesieniu do danego administratora lub podmiotu przetwarzającego istnieje obowiązek wyznaczenia inspektora ochrony danych osobowych.

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

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

FORMULARZ OFERTY

Nazwa Wykonawcy:

.....

Siedziba Wykonawcy:

nr tel. / nr fax.:

http://..... email

NIP REGON

Dane osoby wyznaczonej przez Wykonawcę do kontaktów z Zamawiającym:

Imię i nazwisko.....

Ustanowionym pełnomocnikiem do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia i/ lub zawarcia umowy w przypadku składania **oferty wspólnej** przez dwa lub więcej podmioty gospodarcze (konsorcja/ spółki cywilne) jest :

Stanowisko imię i nazwisko

Tel. fax.

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym, którego przedmiotem jest „*Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych*” - znak sprawy: ZP/D/2/20, oferujemy wykonanie zamówienia zgodnie z wymogami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia za cenę :

Pakiet nr I:

Cena brutto zł gr

Słownie: zł gr

Pakiet nr II:

Cena brutto zł gr

Słownie: zł gr

Pakiet nr III:

Cena brutto zł gr

Słownie: zł gr

Pakiet nr IV:

Cena brutto zł gr

Słownie: zł gr

Pakiet nr V:

Cena brutto zł gr

Słownie: zł gr

Pakiet nr VI:

Cena brutto zł gr

Słownie: zł gr

Pakiet nr VII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr VIII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr IX:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr X:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XI:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XIII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XVI:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XV:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XVI:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XVII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XVIII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XIX:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XX:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXI:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXIII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXIV:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXV:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXVI:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXVII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXVIII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXIX:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXX:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXXI:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXXII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXXIII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXXIV:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXXV:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXXVI:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Pakiet nr XXXVII:

Cena brutto _____ zł _____ gr

Słownie: _____ zł _____ gr

Rodzaj przedsiębiorstwa, jakim jest Wykonawca - zaznaczyć właściwy kwadrat

- ☐ Mikroprzedsiębiorstwo (przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR)
- ☐ Małe przedsiębiorstwo (przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR)
- ☐ Średnie przedsiębiorstwo (przedsiębiorstwo, 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 EUR)
- ☐ inne

Oświadczenia i dokumenty (należy wymienić):

są dostępne w formie elektronicznej pod adresami internetowymi ogólnodostępnymi i bezpłatnymi baz danych (należy wymienić):

Oświadczenia lub dokumenty (należy wymienić):

znajdują się w posiadaniu Zamawiającego i są aktualne.

1. Oświadczam, że następująca część zamówienia
zostanie powierzona podwykonawcy (podać nazwę (firmę) podwykonawcy):
2. Wskazuję nr konta bankowego, na które należy zwrócić wniesione wadium (dotyczy, jeśli wadium zostało wniesione w formie pieniężnej).
3. Termin realizacji zamówienia:

Pakiet nr I, II, V, VI, VIII, IX, X, XI, XIV, XV, XVII, XX, XXIII, XXIV, XXV, XXVI, XXVII, XXIX, XXX, XXXI, XXXII, XXXIV, XXXV, XXXVI, XXXVII – 12 miesięcy od dnia podpisania umowy

Pakiet nr III, VII, XII, XIII, XVI, XVIII, XIX, XXI, XXVIII, XXXIII – 12 miesięcy od dnia podpisania umowy nie wcześniej niż od dnia 16.07.2020 r.

ZP/D/2/20

Pakiet nr IV, XXII, XXXI – 12 miesięcy nie wcześniej niż od dnia 08.10.2020 r.

4. Warunki płatności: zapłata wynagrodzenia następować będzie przelewem na konto bankowe Wykonawcy wskazane w fakturze w terminie 30 dni od dnia doręczenia Zamawiającemu faktury.
5. Oświadczam/my, że zapoznałem/liśmy się z treścią wzoru umowy i akceptuję/my go bez zastrzeżeń.

....., dnia 2020 r.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr I - Androstendion

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość	Wymagana wielkość opakowani	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (w %)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Androstendion		1440 ozn.	96 ozn	15						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

- Zestawy zawierają wszystkie odczynniki (kalibratory, standardy, kontrole) niezbędne do wykonywania oznaczeń.
- Płytki reakcyjne z możliwością podziału na paski
- Metoda oznaczenia: immunoenzymatyczna.
- Ilość wszystkich odczynników w zestawie wystarcza na wykonanie oznaczeń w 2 transzach z jednego opakowania.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr II - Morfologia krwi obwodowej

Tabela A

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Morfologia krwi obwodowej		9000 ozn.								
X	RAZEM:	X	X	X	X	X		X		X	X

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Oznaczenie wykonywane będzie na analizatorze hematologicznym MICROS 60 firmy HORIBA ABX . Oferowane odczynniki muszą być kompatybilne z posiadanym urządzeniem. Zamawiający wymaga odczynników dopuszczonych przez producenta urządzenia (oświadczenie producenta urządzenia – nie dotyczy w przypadku zaoferowania odczynników producenta analizatora
- Wykonawca kalkulując ilość odczynników potrzebnych do wykonania 9000 ozn. bierze pod uwagę wszystkie procesy będące integralną częścią oznaczeń (płukanie, rozpoczęcie pracy, zakończenie pracy itp.).
- Wykonawca w tabeli B podaje wszystkie niezbędne do wykonywania analiz odczynniki

Tabela B

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
2											
3											
4											
5											
6											
7											
x	Razem TABELA B:	X	X	X	X	X		X		X	X
x	Razem TABELA A+B	X	X	X	X	X		X		X	X

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr III - Elektroforeza białek

Tabela A

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Zestaw do elektroforezy białek surowicy z żelami dla 15 pacjentów		900 ozn	10x15 ozn.	6						
2	Zestaw do oznaczeń białka monoklonalnego dla 1 pacjenta		20 ozn.	10 ozn.	2						
3	Zestaw do oznaczania białka monoklonalnego dla 2 pacjentów		320 ozn.	20 ozn.	16						
4	Zestaw immunosurowic do wykrywania białka monoklonalnego		360 ozn.	40 ozn.	9						
5	Zestaw immunosurowic do wykrywania białka Bence Jonesa		40 ozn.	40 ozn.	1						
6	Surowica kontrolna do elektroforezy białek surowicy – poziom I		5 ml	5x1 ml	1						
7	Surowica kontrolna do elektroforezy białek surowicy - poziom II		5 ml	5x1ml	1						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

- Oznaczenia wykonywane na analizatorze HYDRASYS 2 firmy SEBIA
- Wykonawca w tabeli B podaje wszystkie niezbędne odczynniki do wykonywania analiz

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Tabela B

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
2											
3											
4											
5											
6											
7											
x	Razem TABELA B:	X	X	X	X	X		X		X	X
x	Razem TABELA A+B	X	X	X	X	X		X		X	X

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr IV - Analityka I

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Płyn do liczenia trombocytów		100 ml	100 ml	1						
2	Odbarwiacz (Aceton + Alkohol) do barwienia met. Grama		3000 ml	1000 ml	3						
3	Zmodyfikowana FUKSYNA KARBOLOWA – do barwienia Z-N (na zimno)		10000 ml	1000 ml	10						
4	1% r-r błękitu metylowego do barwienia met. Z-N		5000 ml	1000 ml	5						
5	Barwnik May Grunwald		5000 ml	500 ml	10						
6	Barwnik Giemzy		3000 ml	500 ml	6						
7	Odczynnik LUGOLA do barwienia metodą GRAMA		3000 ml	1000 ml	3						
8	Fiolet do barwienia met. Grama		3000 ml	1000 ml	3						
9	Fuksyna do barwienia MET. GRAMA		3000 ml	1000 ml	3						
10	Olejek imersyjny		1200 ml	100 ml	12						
11	Sudan III		100 ml	100 ml	1						
12	Odczynnik Mac Williama (20% r-r kwasu sulfosalicylowego)		2000 ml	500 ml	4						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

- Barwniki gotowe do użycia

.....
Podpis osób/ osoby upoważnione

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Pakiet nr V - Analityka II

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Zestaw do oznaczania antygenu Giardia lamblia metodą immunoenzymatyczną		192 ozn	96 ozn.								
2	Zestaw do oznaczania przeciwciał anty T.pallidum (TPHA) – krwinki gotowe do użycia		600 ozn.	nie więcej niż 100 ozn.								
3	Zestaw do oznaczania antygenu Helicobacter pylori w kale		400 ozn.	nie więcej niż 50 ozn.								
4	Zestaw do jakościowego wykrywania krwi utajonej w kale (bez specjalnej diety)		200 ozn.	nie więcej niż 50 ozn.								
x	RAZEM:	x	x	x	x	x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Zestawy zawierają wszystkie elementy (płytki, odczynniki) umożliwiające wykonanie oznaczenia.
- Poz. nr 2 - Odczynniki gotowe do użycia

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr VI – Diagnostyka autoimmunologiczna

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Zestaw do wykrywania przeciwciał przeciwnądrowych (ANA) metodą immunofluorescencyjną		1500 oznaczeń	100 ozn / 10 pól x 10 szkiełek	15						
x	RAZEM:	x	x	x		x		x		x	x

- Zestaw zawiera wszystkie odczynniki umożliwiające wykonanie badania.
- Substratem są komórki HEP 2010 oraz wątroby małpy (na jednym szkiełku).

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

ZAŁĄCZNIK NR 2.7
Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet nr VII – Panele do diagnostyki chorób autoimmunologicznych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Zestaw do oznaczania przeciwciał w klasie IgG przeciw różnym antygenom - panele		600 ozn.	nie więcej niż 16 ozn.								
X	RAZEM:	X	X	X	X	X	X		X		X	X

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Obligatoryjne antygeny: SS-A, SS-B, Scl70, Jo-1, dsDNA, Histony.
- Na panelu nie mniej niż 14 antygenów.
- Panele wykonywane na urządzeniu EuroBlotOne (inkubacja i odczyt)
- Ilość odczynników w zestawie umożliwia wykonanie oznaczeń w 2 transzach
- Wykonawca w tabeli B podaje wszystkie niezbędne odczynniki do wykonywania analiz

Tabela B

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
2											
3											
4											
5											
6											
7											
x	Razem TABELA B:	X	X	X	X	X		X		X	X
x	Razem TABELA A+B	X	X	X	X	X		X		X	X

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr VIII – Gazometria

Tabela A

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Kasety umożliwiające bezpośrednie oznaczenie co najmniej następujących parametrów: pH, pCO ₂ , pO ₂ , tHb, SO ₂ (pakowane pojedynczo)		500 szt.								
2	Mianowany płynny materiał kontrolny: - poziom normal - poziom low - poziom high		każdy poziom 20 ampulek								
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Oznaczenia wykonywane na analizatorze OPTI CCA – TS2 firmy Opti Medical System
- Oferent w tabeli B proponuje wszystkie kalibratory, odczynniki i części zamienne umożliwiające wykonanie oznaczeń.

Tabela B

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
2											
3											
4											
5											
6											
7											
x	Razem TABELA B:	X	X	X	X	X		X		X	X
x	Razem TABELA A+B	X	X	X	X	X		X		X	X

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr IX - Diagnostyka boreliozy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Zestaw do oznaczania przeciwciał przeciw Borrelia burgdorferi w klasie IgG metodą immunoenzymatyczną		960 ozn.	96 ozn.	10						
2	Zestaw do oznaczania przeciwciał przeciw Borrelia burgdorferi w klasie IgM metodą immunoenzymatyczną		960 ozn.	96 ozn.	10						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

- Dołki reakcyjne opłaskowane co najmniej antygenami B.burgdorferi. B.afzelii, B.garinii.
- Obydwie pozycje od jednego producenta.
- Możliwość podziału płytki reakcyjnej na paski.
- Zestaw zawiera wszystkie odczynniki umożliwiające wykonanie oznaczeń.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr X - Diagnostyka kiły

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	WYMAGANA wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Zestaw do wykonywania odczynów FTA i FTA ABS											
1A	Antygen krętkowy Treponema pallidum		50 ml	2 ml	2 ml	25						
1B	Ultrasonat krętków Reitera		20 ml	1 ml	1 ml	20						
1C	Surowica p/ludzkim gammaglobulinom znakowana izotocyjanem Fluoresceiny		15 ml	1 ml	1 ml	15						
2.	Zestaw do wykonywania odczynu VDRL w surowicy i płynie mózgowo-rdzeniowym		500 ozn.	Nie więcej niż 250 ozn.								
X	RAZEM:	x	x	x	x	x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Zestaw – poz. 2 zawiera wszystkie potrzebne do wykonania oznaczenia odczynniki oraz kontrole dodatnia i ujemną.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XI - Diagnostyka kiły II

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Nr katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Zestaw do wykonywania odczynu RPR		4000 oz.	nie więcej niż 250 ozn.								
x	RAZEM:		x	x	x	x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

ZAŁĄCZNIK NR 2.12
Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet XII - Diagnostyka HIV

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Test potwierdzenia HIV 1 i 2 metodą WESTERN BLOT		100 ozn.	nie więcej niż 20 ozn.								
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x	x		x	

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Test umożliwiający obligatoryjnie potwierdzenie/wykluczenie zakażenia wirusem HIV 1 oraz HIV 2
- Zestaw zawiera wszystkie odczynniki umożliwiające wykonanie oznaczeń

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

PAKIET XIII - PODŁOŻA BAKTERIOLOGICZNE I ZESTAWY IDENTYFIKACYJNE

Tabela A

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Agar do badania szczepów wywołujących hemolizę wzbogacony 5% krwią barana (Columbia) - płytki		500 szt.	nie więcej niż 20 szt.								
2	Chromogenne podłoże do ilościowego badania bakterii w moczu z identyfikacją bezpośrednią co najmniej Escherichia coli, Enterococcus spp., Proteus spp. - płytki		300 szt.	nie więcej niż 20 szt.								
3	Podłoże do izolowania Pseudomonas aeruginosa z cetrimidem - płytki		80 szt.	10 szt.	.	8						
4	Podłoże do hodowli dwoiniek rzeżączki wg Thayera-Martina - płytki		100 szt.	10 szt.		10						

5	Podłoże Mueller-Hintona do badania lekowrażliwości metodą dyfuzyjno-krażkową - płytki		500 szt.	nie więcej niż 20 szt.								
6	Podłoże chromogenne do badań przesiewowych w kierunku gronkowców - płytki		30 szt.	10 szt.	10 szt.	3						
7	Wybiórcze podłoże do wykrywania i identyfikacji paciorkowców grupy B - płytki		100 szt.	10 szt.	10 szt.	10						
8	Wybiórcze podłoże do hodowli bakterii z rodzaju Haemophilus - płytki		80 szt.	10 szt.	10 szt.	8						
9	Podłoże CHAPMANA - płytki		300	nie więcej niż 20 szt.								
10	Podłoże wybiórcze dla enterokoków - płytki		100 szt.	10 szt.	10 szt.	10						
11	Podłoże MAC CONKEYA - płytki		300 szt	nie więcej niż 20 szt.								
12	Podłoże MUELLER-HINTON z 5% krwią końską i 20 mg/l NAD - płytki		20 szt.	10 szt.	10 szt.	2						
13	Columbia agar + CNA + 5%KB- płytki		200 szt	10 szt.	10 szt.	20						
14	Kwas boronowy – identyfikacja szczepów KPC		2 ml	2 ml	1	1						
15	EDTA 0.5M		2 ml	2 ml	1	1						
16	Plazma królicza		20 ml	nie więcej niż 5 ml								

17	Sole żółci / do identyfikacji S.pneumoniae/		4 ml	nie więcej niż 2 ml								
18	Zestaw do szybkiej identyfikacji paciorkowców betaheamolizujących /na lateksie/		100 ozn	nie więcej niż 50 ozn.								
19	Zestaw do szybkiej identyfikacji gronkowców /na lateksie/		200 szt.	nie więcej niż 100 ozn.								
20	Zestawy do identyfikacji pałeczek z rodz. Enterobacteriaceae		120 ozn.	nie więcej niż 20 ozn.								
21	Zestawy do identyfikacji pałeczek niefermentujących		40 ozn.	nie więcej niż 20 ozn.								
22	Zestawy do identyfikacji bakterii z rodzaju Neisseria		40 ozn.	nie więcej niż 20 ozn								
23	Zestawy do identyfikacji paciorkowców		40 ozn.	nie więcej niż 20 ozn.								
24	Zestawy do identyfikacji gronkowców		40 ozn.	nie więcej niż 20 ozn.								
25	Test PYR do różnicowania enterokoków i paciorkowców		50 ozn.	50 ozn.	1	1						
RAZEM:			x	x	x	x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

Podłoża mikrobiologiczne

1. Termin ważności: podłóż zawierających krew minimum 5 tygodni, podłóż nie zawierających krwi minimum 7 tygodni od daty dostawy.
2. Trwały nadruk z nazwą płytki na dnie płytki. Nr serii na płytce. Data ważności (przydatności) na płytce
3. Wykonawca wraz z każdą dostawą dostarczy świadectwo kontroli jakości lub wskaże miejsce gdzie można się z nim zapoznać.

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Zestawy identyfikacyjne

1. Termin przydatności do użycia zestawów licząc od daty dostawy – nie krótszy niż 6 miesięcy.
2. Wykonawca podaje w dodatkowej tabeli B WSZYSTKIE odczynniki niezbędne do wykonania identyfikacji w ilości proporcjonalnej do zamówienia.
3. Jeśli Wykonawca dysponuje wspólnym dla enterokoków i paciorkowców zestawem do identyfikacji sumuje ilości tych oznaczeń.
4. Wykonawca dostarcza program umożliwiający odczyt wyników identyfikacji

Tabela B

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
2											
3											
4											
5											
6											
7											
x	Razem TABELA B:	X	X	X	X	X		X		X	X
x	Razem TABELA A+B	X	X	X	X	X		X		X	X

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XIV - Krążki antybiotykowe oraz identyfikacyjne

Krążki antybiotykowe

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1.	Amoksycylina z kwasem klawulanowym 2/1 ug		50 szt.	50 szt.	1						
2	Ampicylina /Sulbactam 10/10		50 szt.	50 szt.	1						
3	Cefepim 30ug		150 szt.	50 szt.	3						
4	Chinupristyna / Daflopristyna 15ug		50 szt.	50 szt.	1						
5	Gentamicyna 30 ug		100 szt.	50 szt.	2						
6	Gentamicyna 10ug		200 szt.	50 szt.	4						
7	Linezolid 10 ug		50 szt.	50 szt.	1						
8	Lewofloksacyna 5ug		50 szt.	50 szt.	1						
9	Meropenem 10ug		50 szt.	50 szt.	1						
10	Mupirocyna 200ug		50 szt.	50 szt.	1						
11	Piperacylina/Tazobactam 30/6 ug		100 szt.	50 szt.	2						
12	Amikacyna 30ug		100 szt.	50 szt.	2						
13	Amoksycylina z kwasem klawulanowym 20/10ug		300 szt	50 szt	6						
14	Ampicylina 10ug		150 szt	50 szt	3						
15	Ampicylina 2ug		50 szt	50 szt	1						
16	Aztreonam 30ug		50 szt	50 szt	1						
17	Cefoksytyna 30ug		200 szt	50 szt	4						

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

18	Cefotaksym 5ug		50 szt	50 szt	1						
19	Cefotaksym 30ug		150 szt	50 szt	3						
20	Ceftazydym 30ug		150 szt	50 szt	3						
21	Cefrazydym 10ug		100 szt	50 szt	2						
22	Cefuroksym 30ug		200 szt	50 szt	4						
23	Chloramfenikol 30ug		50 szt	50 szt	1						
24	Ciprofloksacyna 5ug		150 szt	50 szt	3						
25	Ertapenem 10 ug		50 szt	50 szt	1						
26	Erytromycyna 15ug		200 szt	50 szt	4						
27	IMIPENEM 10ug		50 szt	50 szt	1						
28	Klindamycyna 2ug		200 szt	50 szt	4						
29	TRIMETOPRIM/SULFAMETAKSAZOL 1,25/23, 75ug		200 szt	50 szt	4						
30	Kwas Fusydowy 10ug		50 szt	50 szt	1						
31	Netylmycyna 10ug		100 szt	50 szt	2						
32	Nitrofurantoina 100ug		100 szt	50 szt	2						
33	Norfloksacyna 10ug		150 szt	50 szt	3						
34	Ofloksacyna 5ug		50 szt	50 szt	1						
35	Oksacylina 1ug		50 szt	50 szt	1						
36	Penicylina G 1 IU		50 szt	50 szt	1						
37	Penicylina V 10ug		50 szt	50 szt	1						
38	Piperacylina 30ug		100 szt	50 szt	2						
39	Rifampicyna 5ug		50 szt	50 szt	1						
40	Streptomycyna 300ug		50 szt	50 szt	1						
41	Teikoplanina 30ug		50 szt	50 szt	1						
42	Tetracyklina 30ug		100 szt	50 szt	2						
43	Tikarcylina 75ug		50 szt	50 szt	1						
44	Tikarcylina z kwasem klawulawalnym 75/10ug		50 szt	50 szt	1						
45	Tobramycyna 10ug		100 szt	50 szt	2						

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

46	Vankomycyna 5 ug		50 szt	50 szt	1						
47	Moksifloksacyna 5 ug		50 szt	50 szt	1						
48	Ceftariakson 30 ug		50 szt	50 szt	1						
49	Kwas Nalidyksowy 30 ug		50 szt	50 szt	1						
50	Sterylnie krążki nie zawierające antybiotyku		50 szt	50 szt	1						
51	Paski do oznaczania wartości MIC penicylina 0.002-32		10 szt.	10 szt.	1						
52	Paski do oznaczania wartości MIC ceftiakson 0.002-32		10 szt.	10 szt.	1						

Krążki identyfikacyjne

1	Krążki nasyczone bacytracyną do identyfikacji Streptococcus		100 szt	50 szt	2						
2	Krążki nasyczone chlorowodorkiem etylohydrokuproiny do rozróżnienia szczepów Streptococcus pneumoniae		100 szt	50 szt	2						
3	Krążki do różnicowania szczepów Enterococcus faecalis i Enterococcus faecium		100 szt	50 szt	2						
4	Krążki nasyczone furazolidonem do różnicowania bakterii z rodzaju Staphylococcus od bakterii z rodzaju Micrococcus		100 szt	50 szt	2						
5	Krążki nasyczone nowobiocyną do identyfikacji Staphylococcus saprophyticus		100 szt	50 szt	2						
6	Krążki nasyczone glukozą i błękitem bromotymolowym do różnicowania bakterii z rodzaju Moraxella od bakterii z rodzaju Neisseria		100 szt	50 szt	2						

7	Krażki do różnicowania pałeczek z rodzaju <i>Haemophilus</i> nasyczone: czynnikiem V (wyciąg drożdżowy)		100 szt	50 szt	2						
8	Krażki do różnicowania pałeczek z rodzaju <i>Haemophilus</i> nasyczone: czynnikiem X (hematyną)		100 szt	50 szt	2						
9	Krażki nasyczone cefinazą do badania obecności B-laktamaz		100 szt	50 szt	2						
10	Ampułki z odczynnikami do próby oksydazowej		100 szt	50 szt x 0.75 ml	2						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

Krażki antybiotykowe :

- Wszystkie krążki antybiotykowe powinny posiadać termin ważności minimum 10 miesięcy od daty dostarczenia Zamawiającemu oraz pochodzić od jednego producenta.
- Każda fiolka musi posiadać etykietę z nazwą antybiotyku, jego stężeniem, datą ważności i numerem serii.
- Każdy krążek musi zawierać międzynarodowe, nie zmieniające się oznaczenie i stężenie antybiotyku zgodnie z zaleceniami EUCAST lub CLSI, wydrukowane dwustronnie.
- Wielkości stref zahamowania wzrostu szczepów z kolekcji ATCC dla oferowanych krążków mieszczą się w zakresie rekomendowanych przez EUCAST stref zahamowania.
- Każda fiolka z krążkami powinna być zapakowana w oddzielny, hermetycznie zamknięty blister z pochłaniaczem wilgoci.
- Krążki o średnicy 6 mm.

Krażki identyfikacyjne:

- Termin przydatności do użycia krążków diagnostycznych licząc od daty dostawy nie krótszy niż 6 m-cy.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

PAKIET XV - Podłoża mykologiczne

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Podłoże Sabouraud z chloramfenikolem i gentamycyną - płytki		300 szt.	nie więcej niż 10 szt.								
2	Podłoże Sabouraud z chloramfenikolem i aktidionem - płytki		300 szt.	nie więcej niż 10 szt.								
3	Płytki dwudzielne: Sabouraud z chloramfenikolem i Sabouraud z aktidionem		400 szt.	nie więcej niż 10 szt.								
4	Wybiórcze chromagenne podłoże do identyfikacji grzybów drożdżopodobnych do (co najmniej 4 gatunków) - płytki		100 szt.	nie więcej niż 10 szt.								
5	Sabouraud agar z chloramfenikolem (sypkie)		2000 g	500 g	500 g	4						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Grubość podłoża co najmniej 5 mm (utrzymująca się do daty użycia).
- Termin ważności płytek co najmniej 8 tygodni od daty dostawy.
- Wykonawca do każdej partii dołącza świadectwo kontroli jakości lub wskazuje adres pod którym można się z nim zapoznać.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Pakiet nr XVI - Identyfikacja i oznaczanie lekowrażliwości grzybów drożdżopodobnych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Zestawy do identyfikacji grzybów drożdżopodobnych		20 ozn.	20 ozn.	1						
2	Zestawy do oznaczania lekowrażliwości grzybów drożdżopodobnych na chemioterapeutyki		20 ozn.	20 ozn.	1						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

- Obydwie pozycje od jednego producenta.
- Termin ważności zestawu poz. nr 1 i 2 nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

PAKIET XVII– Diagnostyka mykoplazm

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Zestaw do hodowli, identyfikacji i oceny ilościowej oraz oznaczenia lekowrażliwości mykoplazm wywołujących zakażenia dróg moczowo - płciowych		100 ozn.	nie więcej niż 20 ozn.								
x	RAZEM:	x	x	x		x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Zestaw powinien zawierać wszystkie odczynniki potrzebne do wykonania oznaczenia.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XVIII– Antygen chlamydia trachomatis

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Zestaw zawierający przeciwciała monoklonalne do wykrywania antygenu Ch.trachomatis metodą immunofluorescencji bezpośredniej		500 ozn.	50	10						
2	Szkiełka kontrolne, (kontrola dodatnia i ujemna na jednym szkiełku)		10 szt.	Nie więcej niż 5 szt.							
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Odczynniki umożliwiają diagnostykę w następujących materiałach: wymazy z szyjki macicy i cewki moczowej, wymazy z oczu, odbytu oraz materiału z nosogardzieli.
- Zestaw zawiera WSZYSTKIE odczynniki potrzebne do wykonania oznaczenia (Wykonawca zapewnia również odczynnik do utrwalania preparatów) w ilości proporcjonalnej do zamawianych oznaczeń.
- Dopuszcza się zestaw zawierający kontrolę jako integralną część. Wykonawca nie wypełnia wtedy pozycji 2.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnione

Pakiet XIX - Diagnostyka prątką gruźlicy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Płynne podłoże do hodowli prątków		3000 szt.	100 szt.	30						
2	Suplement do podłoża do hodowli prątków		30 op.	1 opakowanie na 100 podłuz z poz.1	30						
3	Zestaw do oznaczania lekowrażliwości prątków na pyrazynamid+uchwyt AST		1 zestaw	50 ozn.	1						
4	Zestaw do oznaczania lekowrażliwości prątków na 4 podstawowe tuberkulostatyki (SIRE)+uchwyt AST		1 zestaw	40 ozn.	1						
5	Testy do różnicowania M tuberculosis i MOTT z podłoża płynnych		125 ozn	25 ozn.	5						
6	Kalibrator (17 składnikowy)		1 zestaw		1						
7	Paski do wykrywania kwasu nikotynowego		50 szt.	25 szt.	2						
X	RAZEM:	X	X	X	X	X		X		X	X

- Dopuszcza się wykazanie w poz. 3 i 4 wszystkich elementów umożliwiających wykonanie lekowrażliwości
- Diagnostyka będzie prowadzona na urządzeniu MGIT 320 (firmy Becton Dickinson).
- Termin ważności zestawów do oznaczenia lekowrażliwości (poz. nr 3 i 4) nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnione

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Pakiet nr XX- Podłoża do oznaczania wrażliwości prątków na chemioterapeutyki

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Podłoże Lowensteina-Jensena z dodatkiem streptomycyny 4µg/ml		250 szt	nie większe niż 50 szt								
2	Podłoże Lowensteina-Jensena z dodatkiem streptomycyny 8µg/ml		250 szt	nie większe niż 50 szt								
3	Podłoże Lowensteina-Jensena z dodatkiem izoniazydu 0,2 µg/ml		250 szt	nie większe niż 50 szt								
4	Podłoże Lowensteina-Jensena z dodatkiem izoniazydu 0,4 µg/ml		250 szt	nie większe niż 50 szt								
5	Podłoże Lowensteina-Jensena z dodatkiem etambutolu 2µg/ml		250 szt	nie większe niż 50 szt								

6	Podłoże Lowensteina-Jensena z dodatkiem etambutolu 4µg/ml		250 szt	nie większe niż 50 szt								
7	Podłoże Lowensteina-Jensena z dodatkiem rifampicyny 40µg/ml		250 szt	nie większe niż 50 szt								
8	Podłoże Lowensteina-Jensena z dodatkiem rifampicyny 80µg/ml		250 szt	nie większe niż 50 szt								
x	RAZEM:	x	x	x		X	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Wykonawca do każdej partii podłoży dołącza świadectwo kontroli jakości lub wskazuje miejsce gdzie można się z nim zapoznać
- Podłoża L-J z dodatkiem chemioterapeutyku winny być z tej samej serii /w obydwu stężeniach/.
- Termin ważności podłoży nie krótszy niż 3 miesiące od daty dostawy.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

ZAŁĄCZNIK NR 2.21
Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet nr XXI - Oznaczanie interferonu gamma

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Test służący do wykrywania interferonu gamma produkowanego przez limfocyty T pod wpływem ich stymulacji antygenami specyficznymi dla Mycobacterium tuberculosis		396 ozn.	44 ozn.	9						
x	RAZEM:	x	x	x		x		x		x	x

- Wykonawca kalkuluje ilość odczynników umożliwiającą przeprowadzenie analizy dla 396 pacjentów.
- Zestaw odczynników jest kompletny tzn. zawiera WSZYSTKIE odczynniki umożliwiające wykonanie oznaczenia.
- Zestaw umożliwia wykonanie pojedynczego oznaczenia lub procedura wykonania przewiduje możliwość przechowywania materiału do badań w czasie co najmniej 1 miesiąca od pobrania krwi.
- Oznaczenie nie daje krzyżowych reakcji u pacjentów szczepionych szczepionką BCG.
- Wykonawca w tabeli B proponuje próbówki do pobierania krwi w ilości proporcjonalnej do ilości zamawianych oznaczeń. Probówki winny być kompatybilne z akcesoriami do pobierania krwi w systemie zamkniętym Becton Dickinson.
- Wykonawca dostarcza narzędzia do kalkulowania wyników badań.
- Wykonawca uzupełnia tabelę B o wszystkie elementy zestawu umożliwiające wykonanie zamawianego oznaczenia.

TABELA B - Inne materiały

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1											
x	RAZEM TABELA B:	x	x	x	x	x		x		x	x
x	RAZEM TABELA A + B:	x	x	x	x	x		x		x	x

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Pakiet nr XXII - Odczynniki chemiczne

Lp.	Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Nr katalogowy
1.	2.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Aceton	2000 ml								
2	Cytrynian sodu cz.d.a.	2000 g								
3	Glicerol	2000 ml								
4	Kwas solny stężony	3000 ml								
5	Fosforan potasu I zasadowy cz.d.a.	500 g								
6	Wodorotlenek sodu cz.d.a.	2000 g								
7	Wodorotlenek potasu cz.	8000 g								
8	N-acetyloL-cysteina	500 g								
9	Metanol cz.d.a	1000 ml								
10	L-asparagina bezwodna cz.d.a.	100 g								
11	Chlorek sodu cz.d.a.	1500 g								
12	Dwuwodorofosforan potasu KH ₂ PO ₄ cz.d.a	1000 g								
13	Fosforan sodu dwuzasadowy Na ₂ HPO ₄ x 12H ₂ O cz.d.a	1000 g								
14	Ksylen cz.d.a.	2300 l	5 l							
15	Kwas solny 1%	6 l	1 l	6						
16	Kwas octowy 3%	6 l	1 l	6						
17	Pirosiarczan sodu	100 g	100 g	1						

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

18	Hematoksylina (wodna) w proszku /C ₁₆ H ₁₄ O ₆ ·H ₂ O	100 g	100 g	1						
19	Eozyna żółtawa rozpuszczalna w wodzie C ₂₀ H ₆ Br ₄ Na ₂ O ₅	200 g	100 g	2						
20	Kwas nadjodowy (Periodic Acid)	100 g	100 g	1						
21	Fixative TBD – 1 – odwapniacz do kości	4 l	1 l	4						
22	TBD – 2 – odwapniacz do kości	4 l	1 l	4						
23	TCA kwas trójchlorooctowy cz. d.a.	300 g	Nie więcej niż 100 g							
24	Alkohol etylowy cz.	2000 ml								
25	Błękit alcjanyowy	80 g	10 g	8						
X	RAZEM:	X	x	X	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Pozycja 6 i 23 – Wykonawca załącza certyfikaty analityczne do każdej dostawy odczynników.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XXIII – Cykloheksymid

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Cykloheksymid /aktidion/		10 g	10 g	1						
X	RAZEM:	X	X	X	X	X		X		X	X

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XXIV – Podłoże Middlebrook`a /składniki/

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
2.	Zestaw składników wzbogacających podłoża-Middlebrook OADC		2 op	10x20 ml							
X	RAZEM:	X	X	X	X	X		X		X	X

.....
 Podpis osób/ osoby upoważnio

Pakiet XXV– Oznaczenia koagulacyjne

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Oznaczenie protrombiny i fibrynogenu -zestaw		4800 ozn.								
2	Czas kaolinowo-kefalinowy zestaw		5400 ozn.								
3	Plazma Kontrolna- wartości prawidłowe		20 ml								
4	Plazma kontrolna – wartości podwyższone		20 ml								
5	Plazma kontrolna – wartości obniżone		20 ml								
6	Wieloparametrowe osocze kalibracyjne/ z wartością czynnika VIII powyżej 80%		30 ml								
7	Rozcieńczalnik do osocza		50 ml								
x	RAZEM:	x	x	x		x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Wszystkie oznaczenia będą wykonywane na analizatorze COAG-CHROM 3003 firmy BLOKSEL
- Zamawiający wymaga, aby wszystkie pozycje były o jednego producenta,
- Zestawy powinny zawierać wszystkie odczynniki niezbędne do wykonywania oznaczenia.
- Zestaw (poz.1) umożliwia jednocześnie wykonanie oznaczenia protrombiny i fibrynogenu.
- Każdy poziom kontroli umożliwia ocenę wszystkich parametrów (PT, APTT, fibrynogen)
- Trwałość kontroli po rozpuszczeniu w T= -20°C co najmniej 14 dni.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Pakiet nr XXVI - Materiały do badań w pracowni patomorfologii

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Płyn zamykający (do nakrywania szkiełek) – stosowany w aparacie do barwienia preparatów – aparat LEICA CV 5030		8 litrów	250 ml	32						
2	Płyn do przemrażania tkanek – stosowany w aparacie LEICA CM 1850UV		0,5 litra	125 ml	4						
x	RAZEM:	x	x	x	X	x		x			

- Oferowane odczynniki muszą być kompatybilne z posiadanym urządzeniem. Zamawiający wymaga odczynników dopuszczonych przez producenta urządzenia (oświadczenie producenta urządzenia – nie dotyczy w przypadku zaoferowania odczynników producenta aparatu)

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XXVII – Formaldehyd

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Formaldehyd 4% do histopatologii buforowany		400 l	nie większe niż 5l								
x	RAZEM:	x	x	x		x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Pakiet nr XXVIII - Parafina histologiczna

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Parafina histologiczna w formie łusek / granulek z dodatkiem 0,8 % DMSO (temp. topnienia 55-59°C.)		1300 kg	nie mniejsze niż 1 kg i nie większe niż 5kg								
x	RAZEM:	x	x	x	x	x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XXIX – Tusz / atrament histologiczny

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymaga na wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Tusz / atrament histologiczny do znakowania chirurgicznych linii cięcia kolor zielony		3 op.	59 - 60ml	3						
2	Tusz / atrament histologiczny do znakowania chirurgicznych linii cięcia kolor niebieski		2 op.	59 - 60ml	2						
3	Tusz / atrament histologiczny do znakowania chirurgicznych linii cięcia kolor czerwony		2 op.	59 - 60ml	2						
4	Tusz / atrament histologiczny do znakowania chirurgicznych linii cięcia kolor żółty		2 op.	59 - 60ml	2						
5	Tusz / atrament histologiczny do znakowania chirurgicznych linii cięcia kolor pomarańczowy		2 op.	59 - 60ml	2						
6	Tusz / atrament histologiczny do znakowania chirurgicznych linii cięcia kolor czarny		2 op.	59 - 60ml	2						
x	RAZEM:		x	x	x	x		x		x	x

- Wszystkie tusze w butelkach zakręcanych o pojemności 59 - 60ml.
- Tusze właściwe do znakowania tkanek świeżych i utrwalonych.
- Tusze odporne na działanie formaldehydu, alkoholu oraz ksylenu nie wypłukujące się z tkanki.
- Tusze nietoksyczne.
- Wszystkie pozycje od tego samego producenta.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Pakiet nr XXX– Barwniki do histopatologii

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Hematoksylina wg Harrisa		12 l	1 l	12						
2	Orange G		12 l	1 l	12						
3	Barwnik Papanicolaou EA 36		12 l	1 l	12						
4	Hematoksylina wg Mayera		40 l	1 l	40						
5	Odczynnik Schiffa		14 l	1 l	14						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

- Zamawiający wymaga aby wszystkie barwniki były tego samego producenta.
- Poz. nr 4 - Stabilność odczynnika po otwarciu w temperaturze pokojowej co najmniej 5 dni oraz możliwość wybarwienia co najmniej 1500 preparatów w tym czasie

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XXXI – Zestaw do szybkiego barwienia wycinków histopatologicznych

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Zestaw do szybkiego barwienia wycinków metodą Gomori tj. wysrebrzania włókien retikuliny		1 op.	100 ozn.	1						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XXXII - Paski fluoresceinowe

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Paski fluoresceinowe		10 000 szt.	100 szt.	100						
X	RAZEM:	X	X	X	X	X		X		X	X

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XXXIII - Paski do oznaczania glukozy

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Paski do oznaczania glukozy we krwi współpracujące z glukometrem w systemie zamkniętym o minimalnych parametrach zgodnych z opisem pod tabelą		10 300 szt.	50 szt.	206						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

- Minimalne parametry glukometrów:
 - monitorowanie glikemii w osoczu,
 - zakres pomiaru 10-600 mg/dl
 - wielkość próbki 0,6 mikrolitra
 - czas trwania pomiaru 5 sek.
- Zamawiający posiada glukometry Accu Check Performa firmy Roche. W przypadku oferowania pasków do innych glukometrów spełniających powyższe parametry Wykonawca w cenie pasków dostarcza 10 szt. glukometrów wraz z zapewnieniem szkolenia i serwisu.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XXXIV - Paski do badania moczu

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/5)	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.
1	Paski do badania moczu (parametry co najmniej: glukoza, białko, aceton)		8 000 szt.	100 szt.	80						
x	RAZEM:	x	x	x	x	x		x		x	x

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XXXV – Spirytus skażony

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia / Nr katalogowy	j.m.	Zamawiana ilość	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (5/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	VAT (%)	Wartość brutto (w PLN)
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.
1	Spirytus skażony do patomorfologii Skład: - etanol stężenie powyżej 94% - aceton poniżej 4 % - inne substancje skażające nie więcej niż 1% Skażanie zgodne z Rozporządzeniem Wykonawczym Komisji (UE) 2017/1112 z dnia 22.06.2017 r. Zastosowanie: - wykonanie preparatów histopatologicznych mikroskopowych z materiału tkankowego - barwienie preparatów cytologicznych metodą HE oraz metodą Papanicolaou - barwienie preparatów histopatologicznych metodą HE - rozpuszczalnik organiczny - preparat odwadniający - środek czyszczący Opakowanie nie większe niż 5 l		I	3 300	Nie większe niż 5 l					
X	RAZEM	X	X	X			X		X	

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Pakiet nr XXXVI – Testy naskórkowe (alergeny kontaktowe)

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.
1	Testy naskórkowe zawierające min. 30 alergenów kontaktowych. Obligatoryjne alergeny: 1. dwuchromian potasu 0,5% waz; 2. parafenilenodiamina 1,0% waz; 3. mieszanka tiuramów 1,0% waz; 4. siarczan neomycyny 20% waz; 5. chlorek kobaltu (II) sześciowodny 1,0% waz. 6. benzokaina 5% waz; 7. siarczan niklu 5% waz; 8. kałafonia 20% waz; 9. mieszanka parabenów 16% waz. 10. N-fenylo-N-izopropyl-4-fenylendiamina 0,1% waz. 11. alkohole wężny (Lanolina) 30% waz. 12. mieszanka merkaptanów 2% waz. 13. żywica epoksydowa 1% waz. 14. żywica myrxyloń Pereira (balsam peruwiański) 25% 15. metyloizotiazolinon + metylochloizotiazolinon 0,01% wod. 16. żywica 4-tert-butyloformaldehydowa 1% waz. 17. 2-Merkaptobenzotiazol 2% waz. 18. formaldehyd 2% wod. 19. mieszanka zapachowa I 18% waz. 20. mieszanka seskwiterpenów laktonowych 0,1% waz. 21. quaternium 15 1% waz. 22. primina (2-metoksy-6-n-pentylo-4-benzochinon) 0,01% waz. 23. metyloizotiazolin 0,02% wod. 24. budesonid 0,01% waz. 25. 21-Piwalan tiksokortolu 0,1% waz. 26. metylobromoglutaronitryl 0,5% waz. 27. mieszanka zapachowa II 14% waz. 28. hydroksyzyloheksylo3-cyklohekseno-2,4-dimetylo-1-karboksyaldehyd (lyral) 5% waz. 29. chlorek palladu 2% 30. propolis 10,0% waz.		11 zestawów	Zestaw a' 30 szt.						
x	RAZEM:	x	x	x	x		x		x	x

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

ZAŁĄCZNIK NR 2.37
Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet nr XXXVII - Testy punktowe

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa oferowanego przedmiotu zamówienia	Zamawiana ilość wraz z jednostką miary	Wymagana wielkość opakowania	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań po przeliczeniu (4/6)*	Cena netto opakowania (w PLN)	Wartość netto (w PLN)	Stawka VAT %	Wartość brutto (w PLN)	Producent	Numer katalogowy
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.
1	Testy punktowe – co najmniej 30 alergenów do wyboru wraz z kontrolą dodatnią (histamina) oraz kontrolą ujemną.		732 ml	fiolka nie mniejsza niż 2 ml								
x	RAZEM:	x	x	x	x	x	x		x		x	x

* Ilość opakowań należy przeliczać do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku braku możliwości podziału opakowania przez Wykonawcę Zamawiający zamówi liczbę opakowań po zaokrągleniu w górę do pełnego opakowania.

- Zamawiający zamawia testy wg własnych potrzeb.
- Zamawiający zamawia testy po potwierdzeniu dostępności u Wykonawcy.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:
Dz.U. UE S numer [], data [04/2019], strona [],
Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [2][0][1][9]/S []-[]-[]-[]-[]-[]-[]-[]

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

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

[]	
Tożsamość zamawiającego³	Odpowiedź:
Nazwa:	[Zespół Wojewódzkich Przychodni Specjalistycznych w Katowicach ul. Powstańców 31]
<i>Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?</i>	<i>Odpowiedź: Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych</i>
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	[odczynniki do badań diagnostycznych]
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	[]
Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.	

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

¹⁰

Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

¹¹

Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[]
---	-----

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

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

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	☐ Tak ☐ Nie

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

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

¹²

Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.
Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

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

udział w **organizacji przestępczej**¹³;

korupcja¹⁴;

praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹⁸.

Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:

Odpowiedź:

Czy w stosunku do **samemu wykonawcy** bądź **jakiegokolwiek** osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, **wydany został prawomocny wyrok** z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?

☐ Tak ☐ Nie
Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):
[.....][.....][.....][.....]¹⁹

Jeżeli tak, proszę podać²⁰:

a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;

b) wskazać, kto został skazany [];

c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:

a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): []

b) [.....]

c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.
Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres

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

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

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

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

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

¹⁸ , zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

	internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („samooczyszczenie”)?	☐ Tak ☐ Nie
Jeżeli taki	[.....]



Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	☐ Tak ☐ Nie	
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób ? Proszę sprecyzować, w jaki:	Podatki a) [.....] b) [.....] c1) ☐ Tak ☐ Nie – ☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....]	Składki na ubezpieczenia społeczne a) [.....] b) [.....] c1) ☐ Tak ☐ Nie – ☐ Tak ☐ Nie – [.....] – [.....]
	Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Informacje dotyczące ewentualnej	Odpowiedź:
---	-------------------

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.
²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.
²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.
²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE.

niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²⁶ ?	☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował ; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami ; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²⁷ ; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej ²⁸ . Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie [.....] [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego ²⁹ ? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	☐ Tak ☐ Nie [.....] Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
i zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji ? Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	☐ Tak ☐ Nie [...] Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? ☐ Tak ☐ Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki:

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

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

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

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

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

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w	☐ Tak ☐ Nie

³⁰

Wskazany w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

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

³¹

Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Część IV: Kryteria kwalifikacji

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

α: OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	

A: KOMPETENCJE

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³³ (): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2a) Jego roczny („specyficzny”) obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta

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

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.
 Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

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

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Zdolność techniczna i zawodowa	
Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane : W okresie odniesienia ³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju : Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień	

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

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych⁴⁰:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych⁴¹, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:	[.....] [.....]								
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	[.....]								
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[.....]								
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?	☐ Tak ☐ Nie								
6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	a) [.....] b) [.....]								
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:	[.....]								
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....]								

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

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

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

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

	[.....], [.....] [.....], [.....] [.....]
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie ☐ Tak ☐ Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	☐ Tak ☐ Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZADZANIA ŚRODOWISKOWEGO

zaświadczenia norm zapewniania jakości Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]	
zaświadczenia systemów lub norm zarządzania środowiskowego	

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

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	! (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
---	--

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

	
Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej ⁴⁴ , proszę wskazać dla każdego z nich:	[....] ☐ Tak ☐ Nie⁴⁵ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]⁴⁶

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) wyraża(-ją) zgodę na to, aby [Zespół Wojewódzkich Przychodni Specjalistycznych w Katowicach] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia: pod nazwą ZP/D/5/19 – Sukcesywna dostawa odczynników wraz z dzierżawą urządzeń (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis

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

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych

Oświadczenie wykonawcy

o którym mowa w art. 24 ust.11
ustawy Prawo zamówień publicznych
(tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 1843)

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Ja / My, niżej podpisany / i

działając w imieniu i na rzecz:
(pełna nazwa wykonawcy)

.....
(adres siedziby wykonawcy)

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego, pn.:

„Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych”

Oświadczam/y, że:

- z żadnym z Wykonawców, którzy złożyli oferty w niniejszym postępowaniu **nie należę/nie należymy** do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184 z późn. zm.):*

- wspólnie z **należę/należymy** do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184 z późn. zm.) i przedkładam/y niżej wymienione dowody, że powiązania między nami nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w niniejszym postępowaniu *:

1.
2.
3.
4.

* niepotrzebne skreślić

....., dnia 2020 r.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

OŚWIADCZENIE

Wykonawcy o przedmiocie zamówienia i warunkach realizacji niniejszego przedmiotu zamówienia
(nie dotyczy Pakietu nr: IV poz nr. 10, XXII, XXIII, XXVI, XXXV, XXXVII)

Przystępując jako Wykonawca do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na:

„Sukcesywną dostawę odczynników oraz testów alergologicznych”

niniejszym oświadczam/y, że wszystkie oferowane przez nas wyroby posiadają aktualne dopuszczenia do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 186).

....., dnia 2020 r.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

OŚWIADCZENIE

**Wykonawcy o przedmiocie zamówienia i warunkach realizacji niniejszego przedmiotu zamówienia
(dotyczy Pakietu nr: XXXVII)**

Przystępując jako Wykonawca do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na:

„Sukcesywną dostawę odczynników oraz testów alergologicznych”

niniejszym oświadczam/y, że wszystkie oferowane przez nas wyroby posiadają aktualne dopuszczenia do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r., poz. 499 z późn. zm.).

.

....., dnia 2020 r.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

Informacja, o której mowa w art. 91 ust. 3a ustawy Prawo zamówień publicznych

Przystępując jako Wykonawca do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na:

„Sukcesywna dostawa odczynników oraz testów alergologicznych”

Oświadczam/y, że wybór oferty Wykonawcy, którego reprezentuję:

nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług*

będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie następujących towarów

.....

Wartość ww. towarów bez kwoty podatku wynosi:*

* *niewłaściwe skreślić*

....., dnia 2020 r.

.....
Podpis osób/ osoby upoważnionej

UMOWA nr ZWPS/DA/...../2020 – WZÓR dotyczy Pakietów nr I-XXXV

zawarta w Katowicach, w dniu 2020 roku
pomiędzy:

Zespołem Wojewódzkich Przychodni Specjalistycznych z siedzibą w Katowicach, przy ul. Powstańców 31, 40-038 Katowice, wpisanym w rejestrze stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, Wydział VIII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000057698, NIP: 954-22-60-699, REGON: 001100382, w imieniu, którego działa:

mgr Grzegorz Nowaczyński – Dyrektor

zwanym w dalszej części niniejszej Umowy **Zamawiającym**

a

zwanym/ą w dalszej części niniejszej Umowy **Wykonawcą**

Łącznie dalej zwane „Stronami”

W związku z postępowaniem nr ZP/D/2/20 o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie przetargu nieograniczonego na: „*Sukcesywną dostawę odczynników oraz testów alergologicznych*” oraz wyborem oferty Wykonawcy jako najkorzystniejszej, Strony zawierają umowę w sprawie zamówienia publicznego o następującej treści:

§ 1

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest sukcesywna dostawa na rzecz Zamawiającego Odczynników w ilościach wynikających z bieżących potrzeb Zamawiającego, zwanych w dalszej części umowy „odczynnikami”, realizowana przez Wykonawcę na jego koszt, na zasadach wskazanych w Umowie – dotyczy Pakietów nr I - XXXV.

Wykonawca do odczytu oznaczeń dostarczy urządzenie i program umożliwiający odczyt wyników w terminie 7 dni od daty zawarcia umowy – dotyczy Pakietu nr VII.

2. Dostawa, o której mowa w § 1 ust. 1 umowy, realizowana będzie na podstawie zamówień przesyłanych przez Zamawiającego drogą elektroniczną lub faksem, określających każdorazowo rodzaj i ilość zamawianych Odczynników.
3. Szczegółowa specyfikacja przedmiotu zamówienia wraz z wykazem ilościowym stanowi załącznik Nr 1 do niniejszej Umowy (Formularz asortymentowo – cenowy).
4. Przedmiot niniejszej Umowy realizowany będzie zgodnie z treścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz ofertą Wykonawcy.

§ 2

Obowiązki Wykonawcy

1. Wykonawca niniejszym oświadcza, iż:
 - 1.1. Odczynniki posiadają aktualne dopuszczenia do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r. poz. 186) - nie dotyczy Pakietu nr: IV poz nr 10, XXII, XXIII, XXVI, XXXV;

1.2. Odczynniki, o których mowa w § 1 ust. 1 dostarczane są w oryginalnych, nienaruszonych opakowaniach handlowych, posiadają opis w języku polskim na każdym opakowaniu (min. nazwa wyrobu, producenta, data ważności, seria i sposób użycia).

1.3. Termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego – nie dotyczy Pakietów nr XIII, XIV, XV, XVI, XIX poz. nr 3 i 4, XX /

Termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonych podłoży mikrobiologicznych zawierających krew nie może być krótszy niż 5 tygodni natomiast podłoży nie zawierających krwi nie krótszy niż 7 tygodni od daty dostawy, termin ważności zestawów identyfikacyjnych nie może być krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XIII./

Termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonych krążków antybiotykowych przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 10 miesięcy natomiast krążków diagnostycznych 6 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XIV./

Termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 8 tygodni od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XV poz. nr 1-4./

Termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia poz. nr 1 i 2 nie może być krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XVI./

Termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia poz. nr 3 i 4 nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XIX./

Termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 3 miesiące od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XX.*

2. W związku z realizacją niniejszej Umowy Wykonawca zobowiązuje się do:

2.1. dołożenia należytej staranności właściwej dla przedmiotu umowy;

2.2. terminowej realizacji dostaw w oparciu o każde zamówienie Zamawiającego w zakresie i na warunkach szczegółowo wskazanych w niniejszej Umowie, pod rygorem zapłaty kar umownych w niej wskazanych;

2.3. udzielenia Zamawiającemu rękojmi za wady dostarczanych odczynników oraz wykonywania czynności z tym związanych w terminach umownych.

§ 3

Warunki realizacji Umowy

1. Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania dostaw częściowych Odczynników, o których mowa w § 1 ust. 1 Umowy w oparciu o zamówienie Zamawiającego, wskazane w § 1 ust. 2 w terminie do 7 dni roboczych.
2. Zamówienia, o których mowa w ustępie poprzedzającym składane będą Wykonawcy drogą elektroniczną na adres lub za pośrednictwem faxu na numer
3. Niezwłocznie, jednakże nie później niż w terminie 2 godzin Wykonawca obowiązany jest potwierdzić za pośrednictwem faxu na numer **32/255-32-42** lub na adres e-mail sekretariat@zwps.pl otrzymanie zamówienia. Brak potwierdzenia w ww. terminie uznawane jest za przyjęcie zamówienia do realizacji, zaś bieg terminów, o których mowa w § 3 ust. 1 rozpoczyna się.
4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć odczynniki do siedziby Zamawiającego w godzinach urzędowania Zamawiającego tj. w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 10⁰⁰ -13⁰⁰ do pomieszczeń magazynowych (p. 09) na własny koszt, w terminie do 7 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia przesłanego faksem, w miarę potrzeb Zamawiającego
5. Wykonawca każdorazowo zobowiązany jest do realizacji całości zamówienia w jednorazowej dostawie.
6. Za datę dostawy uznaje się datę wydania - za stosownym pokwitowaniem – przedmiotu umowy osobie upoważnionej przez Zamawiającego.

7. Zamawiający zastrzega sobie prawo niezamówienia (niewykorzystania) w ramach niniejszej umowy ilości podanej, dla każdej z pozycji opisanych w załączniku nr 1 do umowy, jednakże niezrealizowana ilość nie może przekroczyć 20 % ilości Przedmiotu dostawy. Wykonawca wyraża na niniejsze zgodę i nie będzie wnosił z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego żadnych roszczeń.
8. W przypadku, o którym mowa w § 3 ust. 7 Umowy, wynagrodzenie, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy ulegnie odpowiednio proporcjonalnemu zmniejszeniu.
9. W przypadku stwierdzenia i udokumentowania przez Zamawiającego błędnego (mniejszego) oszacowania przez Wykonawcę ilości odczynników i innych materiałów, w stosunku do ilości zamawianych oznaczeń/ilości preparatów do wybarwienia*, Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zobowiązuje się do uzupełnienia braków na własny koszt w terminie do 7 dni roboczych od dnia otrzymania wezwania przez Wykonawcę.
10. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych w dostarczonym towarze, Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia braków w towarze, bądź wymiany wadliwego towaru na towar wolny od wad, na własny koszt i własnym transportem w terminie do 7 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego.
11. Wykonawca przedmiotu umowy dostarczy w dniu podpisania umowy:
 - 11.1. karty charakterystyki substancji niebezpiecznych w wersji elektronicznej/ dostarczy oświadczenie o braku substancji niebezpiecznych w produkcie*;
 - 11.2. instrukcje wykonywania oznaczeń / odczytu w języku polskim w wersji papierowej.
12. Wykonawca do każdej dostawy przedmiotu zamówienia dostarcza:
 - 12.1. świadectwo kontroli jakości/ wskaże adresy internetowe ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych z których Zamawiający może pobrać samodzielnie* – dotyczy Pakietu nr XIII poz. 1-17, XV, XX;
 - 12.2. certyfikaty analityczne – dotyczy Pakietu nr XXII poz. nr 6 i 23.

§ 4

Wynagrodzenie Wykonawcy oraz warunki płatności

1. W związku z realizacją niniejszej Umowy Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Wykonawcy maksymalnego łącznego wynagrodzenia w wysokościzł nettozł brutto (słownie: złotych), z zastrzeżeniem § 3 ust. 7 Umowy.
2. Zapłata wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 ust 1 powyżej, na rzecz Wykonawcy następować będzie każdorazowo po należytej dostawie odczynników, określonych umową, na podstawie faktury VAT wystawianej przez Wykonawcę, obejmującej wartość dostarczonych w ramach danego zamówienia Odczynników, ustaloną wedle cen jednostkowych zawartych w Formularzu asortymentowo – cenowym, stanowiącym załącznik Nr 1 do Umowy.
3. Zapłata wynagrodzenia następować będzie przelewem na konto bankowe Wykonawcy wskazane w fakturze, w terminie 30 dni od dnia doręczenia Zamawiającemu faktury. Wszelkie negatywne konsekwencje uchybień Wykonawcy w zakresie wystawiania faktur poniesie Wykonawca.
4. Za datę płatności uważa się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
5. W cenach brutto, o których mowa powyżej zawierają się wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu Umowy, w tym w szczególności związane z dostawą przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego, transport, opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, opłaty wynikające z polskiego prawa celnego, podatkowego itp. Strony ustalają, że ceny jednostkowe wyszczególnione w załączniku nr 1 do niniejszej Umowy obowiązują przez cały okres obowiązywania Umowy z zastrzeżeniem § 7 ust 4.

§ 5

Rękojnia

1. Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu rękojmi za wady odczynników stanowiących przedmiot niniejszej Umowy.

2. W razie ujawnienia się wad w dostarczonym przedmiocie zamówienia, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany go na towar dobrej jakości i wolny od jakichkolwiek wad własnym transportem i na własny koszt, w terminie 7 dni roboczych od daty pisemnego zgłoszenia wad przez Zamawiającego.

§ 6

Kary umowne i wypowiedzenie umowy

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:
 - 1.1. w wysokości 5% wartości niezrealizowanego zamówienia brutto z tytułu każdorazowej dostawy, za każdy dzień opóźnienia w dostawie, w stosunku do terminów wskazanych w § 3 ust. 1 Umowy;
 - 1.2. w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, z tytułu rozwiązania niniejszej Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w tym w szczególności przyczyn, o których mowa w ust.3 poniżej;
 - 1.3. w wysokości 5% wartości reklamowanego towaru z tytułu każdorazowej dostawy, za każdy dzień opóźnienia w usunięciu wad, w stosunku do terminu wskazanego w § 5 ust. 2 Umowy.
 - 1.4. w wysokości 5% wartości reklamowanego towaru z tytułu każdorazowej dostawy, za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu wskazanego w § 3 ust. 8 lub 9 Umowy.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania niniejszej umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku:
 - 3.1. opóźnienia Wykonawcy w spełnieniu świadczenia, w terminie o którym mowa w § 3 ust. 1, w całości lub w części przekraczającego 7 dni w stosunku do umówionych terminów. Rozwiązanie umowy w okoliczności, o której mowa powyżej jest możliwe po uprzednim bezskutecznym wezwaniu Wykonawcy do spełnienia świadczenia w terminie 2 dni od dnia doręczenia wezwania;
 - 3.2. w szczególności w razie zaniechania przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 5 ust. 2 Umowy.
4. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu dostawy towarów do dnia odstąpienia od Umowy.

§ 7

Postanowienia końcowe

1. Niniejsza umowa została zawarta na czas oznaczony, tj.

Pakiet nr I, II, V, VI, VIII, IX, X, XI, XIV, XV, XVII, XX, XXIII, XXIV, XXV, XXVI, XXVII, XXIX, XXX, XXXII, XXXIV, XXXV, XXXVI, XXXVII – 12 miesięcy od dnia podpisania umowy

Pakiet nr III, VII, XII, XIII, XVI, XVIII, XIX, XXI, XXVIII, XXXIII – 12 miesięcy od dnia podpisania umowy nie wcześniej niż od dnia 16.07.2020 r.

Pakiet nr IV, XXII, XXXI – 12 miesięcy nie wcześniej niż od dnia 08.10.2020 r.*
2. Wykonawca gwarantuje, że jakiekolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z Umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania Umowy i związane z nimi należności uboczne (m.in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Wykonawca gwarantuje, iż nie dokona jakiejkolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela z osoby Wykonawcy na inny podmiot. Wykonawca gwarantuje, iż celem dochodzenia jakichkolwiek praw z Umowy nie może udzielić upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej nie sklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów Rozporządzenia

Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności, tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną.

3. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Na podstawie art. 144 ustawy Pzp Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany zawartej umowy w następujących przypadkach:
 - 4.1. W kwestii dotyczącej przedmiotu umowy Zamawiający dopuszcza zmiany umowy w zakresie:
 - numeru katalogowego produktu
 - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
 - sposobu konfekcjonowania (Zamawiający dopuszcza opakowania nie większe niż oferowane)
 - w przypadku, gdy wystąpi przejściowy brak odczynnika z przyczyn leżących po stronie producenta Wykonawca może dostarczyć produkt zamienny o tożsamy parametrach lub lepszych od produktu objętego umową
 - w przypadku, gdy konkretny Odczynnik określony w Formularzu asortymentowo – cenowym (Załącznik nr 1 do umowy) zostanie wycofany z produkcji lub z obrotu handlowego na terenie kraju – co Wykonawca zobowiązany jest udokumentować. Wykonawca za zgodą Zamawiającego może dostarczyć Odczynnik o tożsamy parametrach lub lepszych, w takiej samej cenie lub niższej.
 - 4.2. W kwestii dotyczącej zmiany urzędowej stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.
 - 4.3. oraz w przypadkach, o których mowa w art. 144 ust. 1 pkt 2-6 ustawy Pzp.
5. Wszelkie spory mogące powstać na tle wykonywania niniejszej Umowy Strony będą się starały rozstrzygać polubownie, zaś w przypadku braku porozumienia poddadzą powstały spór pod rozstrzygnięcie Sądu właściwego ze względu na siedzibę Zamawiającego.
6. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843) Prawo zamówień publicznych, ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks Cywilny (tj. Dz. U. 2019, poz. 1145 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 186).
7. Umowę niniejszą sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

* - niepotrzebnie skreślić

UMOWA nr ZWPS/DA/...../2020 – WZÓR Dotyczy Pakietów nr XXXVI i XXXVII

zawarta w Katowicach, w dniu 2020 roku
pomiędzy:

Zespołem Wojewódzkich Przychodni Specjalistycznych z siedzibą w Katowicach, przy ul. Powstańców 31, 40-038 Katowice, wpisanym w rejestrze stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, Wydział VIII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000057698, NIP: 954-22-60-699, REGON: 001100382, w imieniu, którego działa:
mgr Grzegorz Nowaczyński – Dyrektor
zwanym w dalszej części niniejszej Umowy **Zamawiającym**

a

.....
zwaną w dalszej części niniejszej Umowy **Wykonawcą**

Łącznie dalej zwane „Stronami”

W związku z postępowaniem nr ZP/D/2/20 o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843.) w trybie przetargu nieograniczonego na: „*Sukcesywną dostawę odczynników oraz testów alergologicznych*” oraz wyborem oferty Wykonawcy jako najkorzystniejszej, Strony zawierają umowę w sprawie zamówienia publicznego o następującej treści:

§ 1

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest sukcesywna dostawa na rzecz Zamawiającego Testów w ilościach wynikających z bieżących potrzeb Zamawiającego, zwanych w dalszej części umowy „testami”, realizowana przez Wykonawcę na jego koszt, na zasadach wskazanych w Umowie.
2. Dostawa, o której mowa w § 1 ust. 1 umowy, realizowana będzie na podstawie zamówień przesyłanych przez Zamawiającego drogą elektroniczną lub faksem, określających każdorazowo rodzaj i ilość zamawianych Testów.
3. Szczegółowa specyfikacja przedmiotu zamówienia wraz z wykazem ilościowym stanowi załącznik Nr 1 do niniejszej Umowy (Formularz asortymentowo – cenowy).
4. Przedmiot niniejszej Umowy realizowany będzie zgodnie z treścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz ofertą Wykonawcy.

§ 2

Obowiązki Wykonawcy

1. Wykonawca niniejszym oświadcza, iż:
 - 1.1 Testy posiadają aktualne dopuszczenia do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 186) - dotyczy Pakietu nr XXXVI;
 - 1.2 Testy posiadają aktualne dopuszczenia do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r., poz. 499 z późn. zm.)- dotyczy Pakietu nr XXXVII;
 - 1.3 Testy, o których mowa w § 1 ust. 1 dostarczane są w oryginalnych, nienaruszonych opakowaniach handlowych, posiadają opis w języku polskim na każdym opakowaniu (min. nazwa wyrobu, producenta, data ważności, seria i sposób użycia).
 - 1.4 Termin ważności (przydatności do użytku) dostarczonego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XXXVI/ 12 miesięcy od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego – dotyczy Pakietu nr XXXVII*.

2. W związku z realizacją niniejszej Umowy Wykonawca zobowiązuje się do:
 - 2.1. dołożenia należytej staranności właściwej dla przedmiotu umowy;
 - 2.2. terminowej realizacji dostaw w oparciu o każde zamówienie Zamawiającego w zakresie i na warunkach szczegółowo wskazanych w niniejszej Umowie, pod rygorem zapłaty kar umownych w niej wskazanych;
 - 2.3. udzielenia Zamawiającemu rękojmi za wady dostarczanych odczynników oraz wykonywania czynności z tym związanych w terminach umownych.

§ 3

Warunki realizacji Umowy – dostawa testów

1. Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania dostaw częściowych przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 Umowy w oparciu o zamówienie Zamawiającego, wskazane w § 1 ust. 2 w terminie do dni roboczych od dnia doręczenia Wykonawcy zamówienia Zamawiającego.
2. Przed wysłaniem zamówienia Wykonawca potwierdza dostępność poszczególnych testów (Dotyczy Pakietu nr III).
3. Zamówienia, o których mowa w ustępie poprzedzającym składane będą Wykonawcy drogą elektroniczną na adres lub za pośrednictwem faxu na numer
4. Niezwłocznie, jednakże nie później niż w terminie 2 godzin Wykonawca obowiązany jest potwierdzić za pośrednictwem faxu na numer **32/255-32-42** lub na adres e-mail sekretariat@zwps.pl otrzymanie zamówienia. Brak potwierdzenia w ww. terminie uznawane jest za przyjęcie zamówienia do realizacji, zaś bieg terminów, o których mowa w § 3 ust. 1 rozpoczyna się.
5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy do siedziby Zamawiającego w godzinach urzędowania Zamawiającego tj. w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 10⁰⁰ -13⁰⁰ do pomieszczeń magazynowych (p. 09) na własny koszt, w terminie wskazanym w § 3 ust 1 od daty otrzymania zamówienia przesłanego faksem/ drogą elektroniczną, w miarę potrzeb Zamawiającego;
6. Wykonawca każdorazowo zobowiązany jest do realizacji całości zamówienia w jednorazowej dostawie.
7. Za datę dostawy uznaje się datę wydania - za stosownym pokwitowaniem – przedmiotu dostawy osobie upoważnionej przez Zamawiającego.
8. Zamawiający zastrzega sobie prawo niezamówienia (niewykorzystania) w ramach niniejszej umowy ilości podanej, dla każdej z pozycji opisanych w załączniku nr 1 do umowy, jednakże niezrealizowana ilość nie może przekroczyć 20 % ilości Przedmiotu dostawy. Wykonawca wyraża na niniejsze zgodę i nie będzie wnosił z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego żadnych roszczeń.
9. W przypadku, o którym mowa w § 3 ust. 8 Umowy, wynagrodzenie, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy ulegnie odpowiednio proporcjonalnemu zmniejszeniu.
10. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych w dostarczonym towarze, Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia braków w towarze, bądź wymiany wadliwego towaru na towar wolny od wad, na własny koszt i własnym transportem w terminie do 30 dni roboczych (Pakiet nr XXXV)/ do 15 dni roboczych (Pakiet nr XXXVI) od daty zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego.
11. Wykonawca przedmiotu umowy dostarczy w dniu podpisania umowy:
 - 10.1. karty charakterystyki substancji niebezpiecznych w wersji elektronicznej/ dostarczy oświadczenie o braku substancji niebezpiecznych w produkcie*;
 - 10.2. wykaz wszystkich alergenów – dotyczy Pakietu nr XXXVII.

§ 4

Wynagrodzenie Wykonawcy oraz warunki płatności

1. W związku z realizacją niniejszej Umowy Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Wykonawcy maksymalnego łącznego wynagrodzenia w wysokościzł nettozł brutto (słownie: złotych), z zastrzeżeniem § 3 ust. 7 Umowy.

2. Zapłata wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 ust 1 powyżej, na rzecz Wykonawcy następować będzie każdorazowo po należytej dostawie testów, określonych umową, na podstawie faktury VAT wystawianej przez Wykonawcę, obejmującej wartość dostarczonych w ramach danego zamówienia testów, ustaloną wedle cen jednostkowych zawartych w Formularzu asortymentowo – cenowym, stanowiącym załącznik Nr 1 do Umowy.
3. Zapłata wynagrodzenia następować będzie przelewem na konto bankowe Wykonawcy wskazane w fakturze, w terminie 30 dni od dnia doręczenia Zamawiającemu faktury.
4. Za datę płatności uważa się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
5. W cenie brutto, o których mowa powyżej zawierają się wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu Umowy, w tym w szczególności związane z dostawą przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego, transport, opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, opłaty wynikające z polskiego prawa celnego, podatkowego itp. Strony ustalają, że ceny jednostkowe wyszczególnione w załączniku nr 1 do niniejszej Umowy obowiązują przez cały okres obowiązywania Umowy z zastrzeżeniem § 7 ust 4.

§ 5

Rękojmia

1. Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu rękojmi za wady testów stanowiących przedmiot niniejszej Umowy.
2. W razie ujawnienia się wad w dostarczonym przedmiocie zamówienia, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany go na towar dobrej jakości i wolny od jakichkolwiek wad własnym transportem i na własny koszt, w terminie 30 dni roboczych (Pakiet nr XXXVI)/ do 15 dni roboczych (Pakiet nr XXXIV) dni roboczych* od daty pisemnego zgłoszenia wad przez Zamawiającego.

§ 6

Kary umowne i wypowiedzenie umowy

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:
 - 1.1. w wysokości 0,05% wartości netto niezrealizowanego zamówienia brutto z tytułu każdorazowej dostawy, za każdy dzień opóźnienia w dostawie, w stosunku do terminów wskazanych w § 3 ust. 1 Umowy;
 - 1.2. w wysokości 0,05% wartości netto reklamowanego towaru z tytułu każdorazowej dostawy, za każdy dzień opóźnienia w usunięciu wad, w stosunku do terminu wskazanego w § 5 ust. 2 Umowy.
 - 1.3. w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy, z tytułu rozwiązania niniejszej Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w tym w szczególności przyczyn, o których mowa w ust.3 poniżej;
2. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania niniejszej umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku:
 - 3.1. opóźnienia Wykonawcy w spełnieniu świadczenia, w terminie o którym mowa w § 3 ust. 1, w całości lub w części przekraczającego 7 dni w stosunku do umówionych terminów. Rozwiązanie umowy w okoliczności, o której mowa powyżej jest możliwe po uprzednim bezskutecznym wezwaniu Wykonawcy do spełnienia świadczenia w terminie 2 dni od dnia doręczenia wezwania;
 - 3.2. w szczególności w razie zaniechania przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 5 ust. 2 Umowy.
4. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu dostawy towarów do dnia odstąpienia od Umowy.

§ 7**Postanowienia końcowe**

1. Niniejsza umowa została zawarta na czas oznaczony, tj. 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.
2. Wykonawca gwarantuje, że jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z Umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania Umowy i związane z nimi należności uboczne (m.in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Wykonawca gwarantuje, iż nie dokona jakiegokolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela z osoby Wykonawcy na inny podmiot. Wykonawca gwarantuje, iż celem dochodzenia jakichkolwiek praw z Umowy nie może udzielić upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej nie sklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności, tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną.
3. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Na podstawie art. 144 ustawy Pzp Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany zawartej umowy w następujących przypadkach:
 - 4.1. W kwestii dotyczącej przedmiotu umowy Zamawiający dopuszcza zmiany umowy w zakresie:
 - numeru katalogowego produktu
 - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
 - sposobu konfekcjonowania (Zamawiający dopuszcza opakowania nie większe niż oferowane)
 - w przypadku, gdy wystąpi przejściowy brak testu z przyczyn leżących po stronie producenta Wykonawca może dostarczyć produkt zamienny o tożsamych parametrach lub lepszych od produktu objętego umową
 - w przypadku, gdy konkretny test określony w Formularzu asortymentowo – cenowym (Załącznik nr 1 do umowy) zostanie wycofany z produkcji lub z obrotu handlowego na terenie kraju – co Wykonawca zobowiązany jest udokumentować. Wykonawca za zgodą Zamawiającego może dostarczyć test o tożsamych parametrach lub lepszych, w takiej samej cenie lub niższej.
 - 4.2. W kwestii dotyczącej zmiany urzędowej stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.
 - 4.3. oraz w przypadkach, o których mowa w art. 144 ust. 1 pkt 2-6 ustawy Pzp.
5. Wszelkie spory mogące powstać na tle wykonywania niniejszej Umowy Strony będą się starały rozstrzygać polubownie, zaś w przypadku braku porozumienia poddadzą powstały spór pod rozstrzygnięcie Sądu właściwego ze względu na siedzibę Zamawiającego.
6. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku (tj. Dz. U. 2019 r., poz. 1843) Prawo zamówień publicznych, ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks Cywilny (tj. Dz. U. 2019, poz. 1145 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 186), ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r., poz. 499 z późn. zm.).
7. Umowę niniejszą sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

- niepotrzebnie skreślić