



**RADOMSKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY**  
im. dr Tytusa Chałubińskiego  
26-610 Radom, ul. Lekarska 4, tel. 48 361-51-00, www.szpital.radom.pl  
NIP 796-00-12-187 REGON: 000315086

**Sekcja Zamówień Publicznych**  
26-610 Radom, ul. Lekarska 4  
przetargi.rszs.radom.regiony.pl; zampubl@rszs.regiony.pl  
tel.: (048) 361-52-83, 361-52-84, fax 361-52-13

Znak sprawy: **RSS/SZP/P-50/2018**

Radom, dnia 27.12.2018r.

## **SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym  
w trybie przetargu nieograniczonego

**zakup i dostawa kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych  
oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala  
Specjalistycznego**

Wartość zamówienia nie przekracza równowartości kwoty 221.000 euro

Integralną część niniejszej SIWZ stanowią:  
Załącznik nr 1 Opis przedmiotu zamówienia  
Załącznik nr 2 Formularz oferty  
Załącznik nr 3 Oświadczenie  
Załącznik nr 4,5 Specyfikacje techniczne  
Załącznik nr 6,7 Formularze cenowe  
Załącznik nr 8 Wzór umowy dostawy  
Załącznik nr 9 Wzór umowy dzierżawy  
Załącznik nr 10 Klauzula Informacyjna

*Sporządziła: Justyna Kapusta*

**KARTA UZGODNIENÍ**  
do postępowania nr RSS/SZP/P-50/2018  
**zakup i dostawa kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych  
oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala  
Specjalistycznego**

---

Sporządzający SIWZ:

Justyna Kapusta  
(podpis)

Uzgadniam pod względem wymaganego  
zakresu zamówienia i warunków jego realizacji

Andrzej Gajda  
(Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa)

Uzgadniam i potwierdzam zabezpieczenie  
środków finansowych

Dorota Ciekąła  
(Główny Księgowy)

Potwierdzam, że treść siwz jest zgodna  
pod względem formalnoprawnym

Jolanta Lesisz  
(Radca Prawny)

Potwierdzam, że warunki postępowania zostały  
uzgodnione i zaakceptowane przez Komisję Przetargową  
i są zgodne z ustawą Prawo zamówień publicznych

Anna Skwarczyńska  
(Przewodniczący Komisji Przetargowej)

.....  
Zatwierdzam  
przedłożone dokumenty  
i wyrażam zgodę na rozpoczęcie postępowania

Marek Pacyna  
Dyrektor Radomskiego Szpitala Specjalistycznego

**1. NAZWA (FIRMA) ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO**

Zamawiającym jest: Radomski Szpital Specjalistyczny im. dr. Tytusa Chałubińskiego  
 Adres: ul. Lekarska 4, 26-610 Radom  
 Tel: +48 48 361-52-83, 361-52-84  
 Fax: +48 48 361-52-13  
 E-mail: [zampubl@rszs.regiony.pl](mailto:zampubl@rszs.regiony.pl)  
 Adres strony internetowej: przetargi.rszs.radom.regiony.pl  
 NIP: 796-00-12-187  
 Nazwa banku i nr konta na które należy wpłacić wadium: PEKAO SA I/O Radom 30 1240 1789 1111 0000 0777 0652

**2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA**

2.1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego poniżej 221.000 euro**.

2.2. Na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych /tekst jedn. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm./.

2.3. Ilekroć w niniejszej SIWZ użyte jest pojęcie „Ustawa Pzp”, należy przez to rozumieć ustawę Prawo zamówień publicznych, o której mowa w pkt. 2.2.

**3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

3.1. Przedmiotem zamówienia jest:

**zakup i dostawa kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego**

Szczegółowo przedmiot zamówienia określony został w opisie przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ.

3.2. Przedmiot zamówienia nazywany jest w dalszej treści niniejszej SIWZ „przedmiotem zamówienia”.

3.3. Główny przedmiot zamówienia wg Wspólnego Słownika Zamówień Publicznych:

Lp.	Nazwa części	Kod CPV
1	Część nr 1 - Karty wraz z dzierżawą sprzętu do badań immunohematologicznych	33696500-0 - odczynniki laboratoryjne, 38434000-6 - analizatory
2.	Część nr 2 - Krwinki wzorcowe oraz odczynniki do grup krwi	33696500-0 - odczynniki laboratoryjne,

3.4. Zamawiający **dopuszcza** możliwość składania ofert częściowych. Oferty można składać w odniesieniu do jednej lub więcej części zamówienia.

3.5. Zamawiający **nie dopuszcza** możliwości składania ofert wariantowych.

3.6. Zamawiający **nie przewiduje** możliwości udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 7 ustawy PZP.

3.7. Zamawiający nie zamierza zawierać umowy ramowej.

3.8. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

**4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA**

Termin wykonania zamówienia: 24 m-ce od daty zawarcia umowy

**5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

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

5.1.1) nie podlegają wykluczeniu;

5.1.2) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków w tym zakresie.

b) sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków w tym zakresie.

c) zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków w tym zakresie.

**5.2.** Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5, pkt. 1 ustawy PZP:

**5.2.1.** w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. - Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz. U. z 2017, poz. 1508 ze zm.) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. - Prawo upadłościowe (t.j. Dz. U. z 2017 poz. 2344 ze zm.);

**5.3.** Zamawiający, w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

## **6. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA.**

**6.1.** Do oferty każdy wykonawca musi dołączyć:

**6.1.1)** aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w załączniku nr 3 do niniejszej SIWZ.

Informacje zawarte w złożonym oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu.

**6.1.2)** pełnomocnictwo - w oryginale

**6.1.3)** Formularz cenowy stanowiący zał. Nr od 6 do 7 do SIWZ /zgodnie z oferowaną częścią/

**6.1.4.)** w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego do oferty należy przedłożyć wypełnioną specyfikację techniczną stanowiącą załącznik nr od 4 do 5 do SIWZ /zgodnie z oferowaną częścią/

**6.1.5.** w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego do oferty należy przedłożyć katalogi potwierdzające posiadanie przez oferowany sprzęt, parametrów wymaganych przez Zamawiającego wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 do SIWZ), dla parametrów określonych w:

1) Część nr 1: pkt. II Tabela nr 2 - Parametry jakościowo-techniczne dla odczynników wymagane oraz w pkt. IV Tabela nr 4 - Parametry jakościowo-techniczne dla aparatury wymagane.

2) Część nr 2: Tabela nr 2 - Parametry jakościowo-techniczne dla odczynników wymagane

W przypadku braku zamieszczenia w dostarczonym przez wykonawcę katalogu, informacji potwierdzających spełnienie przez oferowany sprzęt parametrów wymaganych przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, wprowadza się wymóg dostarczenia oświadczenia producenta, w którym producent potwierdzi posiadanie przez oferowany sprzęt cech pożądaných przez Zamawiającego.

**6.2.** W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie o którym mowa w pkt. 6.1.1. składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz

brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

**6.3. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w pkt. 6.1.1. dotyczące podwykonawców.**

**6.4. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:**

**6.4.1 Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez wykonawcę w postępowaniu na wezwanie zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp**

a) odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy;

b) Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w:

1) pkt a - składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy pzp;

2) pkt d - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości

3) Dokumenty, o których mowa w pkt. 1 i pkt. 2 lit. a), powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert

4) Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 1, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.

5) Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w pkt. a, składa dokument, o którym mowa w pkt. 1, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 ustawy. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby.

**6.4.2 Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez wykonawcę w postępowaniu na wezwanie zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 ustawy pzp- nie dotyczy**

**6.4.3 Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez wykonawcę w postępowaniu na wezwanie zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy pzp:**

a) Aktualne deklaracje zgodności lub certyfikaty zgodności lub zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2017 r. Poz. 211 ze zm.), potwierdzające, że oferowane produkty są wyrobami medycznymi - dotyczy wyrobów medycznych.

b) oświadczeniem producenta, że wszystkie odczynniki, krwinki i urządzenia pochodzą od jednego producenta celem pełnej walidacji metody - dotyczy części nr 1

c) oświadczenie producenta, że oferowane odczynniki/urządzenia/mikrokarty zapewniają wykonanie badań zgodnie z zaleceniami Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie - dotyczy części nr 1 i 2.

Wykonawca może zamiast w/w dokumentów, złożyć równoważne dokumenty wystawione przez podmioty mające siedzibę w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego.

**6.5. Zasady udziału w postępowaniu wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia**

**6.5.1.** Wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie zamówienia zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo reprezentowania w postępowaniu i zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pisemne pełnomocnictwo winno być załączone do oferty.

**6.5.2.** Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia.

**6.5.3.** Przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający rozumie również wykonawców będących wspólnikami spółki cywilnej.

**6.6. Podwykonawcy**

**6.6.1.** Wykonawca zgodnie z art. 36a ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców, o ile jest to wiadome (należy wskazać w pkt. 10 formularza oferty stanowiącym załącznik nr 2 do siwz).

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

**6.8.** W zakresie nie uregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016, poz. 1126 ze zm.).

**6.9.** Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt. 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 2017 r. poz. 570 ze zm.). W tym celu Wykonawca zobowiązany jest do wskazania w złożonej ofercie jednoznacznie i wyczerpująco źródła (adresu) bazy danych lub postępowania, w którym u Zamawiającego znajdują się odpowiednie oświadczenia lub dokumenty.

**6.10.** Jeżeli wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w pkt. 6.1.1. niniejszej SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1

ustawy PZP, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez zamawiającego wątpliwości, zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

## **7. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI**

7.1. Wszelkiego rodzaju oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje itp. Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub pocztą elektroniczną. Oferty, umowy oraz oświadczenia i dokumenty wymienione w pkt. 6 niniejszej SIWZ Wykonawcy przekazują wyłącznie w formie pisemnej.

7.2. Jeżeli Zamawiający i Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania, z tym że informacje przekazane za pomocą faksu lub drogą elektroniczną uważa się za złożone w terminie, jeżeli ich treść dotarła do adresata przed upływem wyznaczonego terminu.

7.3. Adres na jaki należy kierować wszelką korespondencję w sprawie postępowania to:

**Radomski Szpital Specjalistyczny**  
**Sekcja Zamówień Publicznych**  
**26-610 Radom ul. Lekarska 4**  
**Fax.: 48 361-52-13**  
[zampubl@rszs.regiony.pl](mailto:zampubl@rszs.regiony.pl)

7.4. Osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcami jest:

P. Anna Skwarczyńska - Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych - tel. 48 361-52-83

## **8. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA**

8.1. Termin związania ofertą wynosi 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

8.2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

## **9. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT**

9.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

9.2. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.

9.3. Każdy dokument składający się na ofertę musi być czytelny.

9.4. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę. Zamawiający wymaga, aby ofertę podpisano zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze lub ewidencji działalności gospodarczej. Jeżeli osoba/osoby podpisująca ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to pełnomocnictwo to musi w swej treści jednoznacznie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty i musi być złożone w oryginale.

9.5. Oferta musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż język polski winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.

9.6. Oświadczenia Wykonawców, czy podwykonawców składane są w oryginale. Dokumenty inne niż oświadczenia składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z

oryginałem. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenia zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej.

**9.7.** Dokumenty składające się na ofertę mogą być złożone w oryginale lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę z zastrzeżeniem pkt. 9.4. zdanie 4.

**9.8.** Wymaga się by każda zawierająca jakąkolwiek treść strona była podpisana lub parafowana przez Wykonawcę. Każda poprawka w treści oferty, a w szczególności każde przekreślenie, przerobienie, uzupełnienie, nadpisanie, przesłonięcie korektorem, ect. powinny być datowane i parafowane przez Wykonawcę.

**9.9.** Strony oferty winny być trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane. W treści oferty winna być umieszczona informacja o ilości stron.

**9.10.** W przypadku gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do, których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania, muszą być oznaczone klauzulą: "Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji /Dz. U. 2018 poz. 419 ze zm. /" i dołączone do oferty, wymaga się aby były trwale, ale oddzielnie spięte. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy (należy wskazać w formularzu oferty pkt. 7). W sytuacji gdy Wykonawca zastrzeże w ofercie informacje, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa, są jawne na podstawie przepisów ustawy prawo zamówień publicznych lub gdy wykonawca nie wykaże, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, informacje te będą podlegały udostępnieniu na takich samych zasadach jak pozostałe niezastrzeżone informacje.

**9.11.** Złożenie więcej niż jednej oferty lub złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę.

**9.12.** Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

**9.13.** Oferta musi obejmować całość zamówienia w poszczególnej części.

## **10. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SIWZ**

**10.1.** Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z pisemną prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający odpowie na piśmie na zadane pytanie oraz umieści taką informację na własnej stronie internetowej (przetargi.rszs.radom.regiony.pl), pod warunkiem, że pytanie wpłynie do Zamawiającego, nie później niż: do końca dnia w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert, tj. 03.01.2019r.

**10.2.** Zamawiający udzieli wyjaśnień, niezwłocznie jednak nie później niż:

- na 2 dni przed upływem terminu składania ofert

**10.3.** Pytania należy kierować na adres: Radomski Szpital Specjalistyczny Sekcja Zamówień Publicznych 26-610 Radom ul. Lekarska 4 Fax.: 48 361-52-13 zampubl@rszs.regiony.pl

**10.4.** W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.

**10.5.** Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SIWZ.



**10.6.** W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej.

**10.7.** Jeżeli zmiana SIWZ będzie prowadziła do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zamieści ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych.

**10.8.** Zamawiający przedłuży termin składania ofert, jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ **nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia** o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzanie zmian w ofertach i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz na stronie internetowej: (przetargi.rszs.radom.regiony.pl).

**10.9.** **Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku z zapytaniem o którym mowa w pkt. 10.1.**

## **11. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY**

**11.1.** Cena oferty powinna zostać wyliczona przez Wykonawcę i przedstawiona w formularzu oferty stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ zgodnie z wypełnionym formularzem cenowym stanowiącym załącznik do oferty (zgodnie z załącznikiem nr 6,7 do SIWZ).

**11.2.** Wykonawca uwzględniając wszystkie wymagania, o których mowa w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, określa cenę ofertową tak, aby ująć w niej wszelkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia. W cenie oferty należy uwzględnić podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług lub podatkiem akcyzowym z uwzględnieniem pkt. 11.6 SIWZ.

**11.3.** Cena oferty ogółem winna być podana w złotych polskich liczbowo i słownie.

**11.4.** Każdy z Wykonawców może zaproponować tylko jedną cenę i nie może jej zmienić.

**11.5.** Stawka podatku VAT jest określana zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. ustawy o podatku od towarów i usług (tekst jedn. Dz. U. z 2016 r. poz. 710 ze zm.).

**11.6.** Jeżeli Zamawiającemu zostanie złożona oferta, 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 (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku (należy wskazać w formularzu oferty w pkt. 9)

**11.7.** Zamawiający nie dopuszcza rozliczeń między stronami w walutach obcych.

## **12. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT**

**12.1.** Oferty winny być złożone w siedzibie Zamawiającego Radomski Szpital Specjalistyczny przy ul. Lekarskiej 4 w Radomiu w pok. 309A /Sekcja Zamówień Publicznych/, III piętro **w terminie do 10.01.2019r., godz. 10:00**

**12.2.** Ofertę należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, uniemożliwiającym odczytanie zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie winno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane na adres Radomskiego Szpitala Specjalistycznego, Sekcja Zamówień Publicznych 26-610 Radom, ul. Lekarska 4 oraz opisane „P-50/2018 Oferta przetargowa na zakup i dostawę kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego, nie otwierać przed dniem 10.01.2019r, godz. 10:30”.

**12.3.** Zamawiający niezwłocznie zwraca ofertę, która została złożona po terminie

**12.4.** Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia, do złożonej oferty, pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.

**12.5.** Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia podpisanego przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

### **13. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT**

**13.1.** Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego: **Radomski Szpital Specjalistyczny ul. Lekarska 4 w Radomiu, w pok. nr 411 /Sala Konferencyjna/ IV piętro w dniu 10.01.2019r. o godz. 10:30.**

**13.2.** Otwarcie ofert jest jawne.

**13.3.** Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

**13.4.** Podczas otwarcia ofert zostaną podane: nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

**13.5.** Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie przetargi.rszs.radom.regiony.pl informacje dotyczące:

- a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
- b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
- c) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

### **14. OPIS KRYTERIÓW KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW**

**14.1.** Przy wyborze oferty zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i ich wagą:

**Dotyczy części nr 1,2:**

Lp.	Kryterium	Waga kryterium
1.	Cena	60%
2.	Jakość	40%

Oferta spełniająca w najwyższym stopniu wymagania kryteriów otrzyma maksymalną ilość punktów. Pozostałym Wykonawcom przypisana zostanie proporcjonalnie odpowiednio mniejsza ilość punktów.

**14.2.** Ocena ofert w zakresie przedstawionych kryteriów zostanie dokonana według następującej zasady:

**Dotyczy części nr 1, 2:**

**1) OCENA OFERT W KRYTERIUM „CENA”:**

$$\text{Wartość punktowa} = C_{\min} / C_{\text{of}} \times W \times 100$$

$C_{\min}$  - najniższa cena brutto z ofert podlegających ocenie

$C_{\text{of}}$  - cena brutto oferty badanej

$W$  - Waga ocenianego kryterium

- a) UWAGA: Do oceny ofert w kryterium „cena” będzie brana pod uwagę cena oferty brutto (w zł) podana w pkt. 1 formularza oferty z zastrzeżeniem pkt. 14.5. SIWZ.  
 b) W zakresie kryterium „cena” oferta może uzyskać max. 60 punktów.

## 2) OCENA OFERT W KRYTERIUM „Jakość”:

$$\text{Wartość punktowa} = P z / P \text{ max} \times W \times 100$$

P z- liczba punktów zdobytych przez ofertę badaną

P max- najwyższa liczba punktów możliwych do zdobycia

W- Waga ocenianego kryterium

W zakresie kryterium „jakość” oferta może uzyskać max 40 punktów.

Szczegółowy opis parametrów ocenianych znajduje się w załączniku nr 1 do SIWZ Opis przedmiotu zamówienia.

- b) Ocena w kryterium „Jakość” zostanie dokonana w formie pisemnej przez członków komisji przetargowej. Podstawą sporządzonej oceny będzie treść wypełnionej specyfikacji technicznej wskazująca jednoznacznie parametry oferowanego sprzętu, potwierdzona katalogami oferowanego sprzętu załączonymi do oferty. W przypadku braku zamieszczenia w dostarczonym przez wykonawcę katalogu, informacji potwierdzających spełnienie przez oferowany sprzęt, wskazanych przez Zamawiającego w specyfikacji technicznej parametrów ocenianych, wprowadza się wymóg dostarczenia oświadczenia producenta, w którym producent potwierdzi posiadanie przez oferowany sprzęt cech pożądaných przez Zamawiającego w zakresie parametrów ocenianych.

**W przypadku oceny parametrów określonych w Części nr 1: pkt. III Tabela nr 3 - Parametry oceniane dla odczynników oraz w Części nr 2: pkt. III Tabela nr 3 - Parametry oceniane dla odczynników przy ocenie punktowej będzie brana pod uwagę jedynie treść wypełnionej specyfikacji technicznej.**

### c) UWAGA: W przypadku gdy:

1. wykonawca w specyfikacji technicznej nie poda, bądź nie określi precyzyjnie parametru oferowanego podlegającego ocenie przez Zamawiającego w ramach kryterium oceny oferty „jakość” oraz nie zostanie on potwierdzony w katalogu oferowanego sprzętu załączonego do oferty lub oświadczeniu producenta
2. wykonawca w specyfikacji technicznej opíše parametry oceniane, ale nie zostaną one potwierdzone w załączonym katalogu oferowanego sprzętu lub oświadczeniu producenta
3. parametry oferowane podlegające ocenie opisane w specyfikacji technicznej będą rozbieżne z parametrami określonymi w katalogu oferowanego sprzętu lub oświadczenia producenta załączonego do oferty,
4. wykonawca w specyfikacji technicznej nie określi precyzyjnie parametru ocenianego, a z załączonego do oferty katalogu oferowanego sprzętu lub oświadczeniu producenta będzie wynikało potwierdzenie parametrów ocenianych.
5. Wykonawca nie załączy do oferty katalogu oferowanego sprzętu lub oświadczenia producenta potwierdzające spełnienie danego parametru

- Zamawiający w każdym z w/w przypadków przyzna 0 pkt.

e) Katalog oferowanego towaru oraz oświadczenie producenta potwierdzające spełnienie danego parametru, za które zostaną przyznane punkty w powyższym kryterium, nie podlega przepisom art. 26 ust. 3 ustawy pzp.

- 3) Całkowita liczba punktów, jaką otrzyma dana oferta, zostanie obliczona wg poniższego wzoru:

$$L = C + J$$

gdzie:

L - całkowita liczba punktów,

C - punkty uzyskane w kryterium „CENA”,

J - punkty uzyskane w kryterium „Jakość”

**14.3.** Obliczenia będą dokonywane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**14.4.** Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i innych kryteriów oceny ofert, zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych.

**14.5.** 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.

**14.6.** Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która nie podlega odrzuceniu oraz uzyska największą ilość punktów w w/w kryteriach oceny ofert.

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

**15.1.** Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.

**15.2.** W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający żąda przed zawarciem umowy przedstawienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców

**15.3.** Zawarcie umowy nastąpi wg wzoru Zamawiającego.

**15.4.** Postanowienia ustalone we wzorze umowy nie podlegają negocjacom.

## **16. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY, ABY ZAWARŁ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH**

**16.1.** Zamawiający nie wymaga wniesienia przez Wykonawcę zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

**16.2.** Wszelkie postanowienia umowy wraz z dopuszczalnymi zmianami umowy w sprawie zamówienia publicznego zostały zawarte we wzorze umowy stanowiącym załącznik do SIWZ.

## **17. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

### **Odwołanie**

**17.1** Wykonawcy 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 ustawy Prawo zamówień publicznych, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI tej ustawy.

**17.2** Zgodnie z art. 180 ust. 1 i ust. 2 Prawo zamówień Publicznych odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:

- 1) określenia warunków udziału w postępowaniu;
- 2) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
- 3) odrzucenia oferty odwołującego;
- 4) opisu przedmiotu zamówienia;
- 5) wyboru najkorzystniejszej oferty.

**17.3.** Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

**17.4.** Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

**17.5** Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

**17.6.** Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust.2. ustawy Pzp

**17.7.** W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności.

**17.8.** Na czynności, o których mowa w pkt. 17.7 nie przysługuje odwołanie z zastrzeżeniem art. 180 ust.2. ustawy Pzp

**17.9.** Odwołanie wnosi się :

- w terminie **5 dni** od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia - jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie albo w terminie 10 dni - jeżeli zostały przesłane w inny sposób

**17.10.** Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postępowań specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie:

- **5 dni** od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej

**17.11.** Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt. 17.9 i 17.10 wnosi się:

- W terminie **5 dni** od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;

**17.12.** W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.

**17.13.** W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

#### **Skarga do sądu**

**17.14.** Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

**17.15.** Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.

**17.16.** Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przysyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi.

## **18. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE JAWNOŚCI PROTOKOŁU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

**18.1.** Zamawiający udostępnia protokół lub załączniki do protokołu na wniosek.

**18.2.** Protokół wraz z załącznikami jest jawny.

**18.3.** Przekazanie protokołu lub załączników następuje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

**18.4.** W przypadku protokołu lub załączników sporządzonych w postaci papierowej, jeżeli z przyczyn technicznych znacząco utrudnione jest udostępnienie tych dokumentów przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w szczególności z uwagi na ilość żądanych do udostępnienia dokumentów, zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.

**18.5.** Bez zgody zamawiającego wnioskodawca w trakcie wglądu do protokołu lub załączników, w miejscu wyznaczonym przez zamawiającego, nie może samodzielnie kopiować lub utrwalać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.

**18.6.** Zamawiający udostępnia wnioskodawcy protokół lub załączniki niezwłocznie. W wyjątkowych przypadkach, w szczególności związanych z zapewnieniem sprawnego toku prac dotyczących badania i oceny ofert, zamawiający udostępnia odpowiednio oferty lub w terminie przez siebie wyznaczonym, nie później jednak niż odpowiednio w dniu przekazania informacji o wyborze najkorzystniejszej oferty i otrzymanych ocenach spełniania tych warunków albo w dniu przekazania informacji o unieważnieniu postępowania.

**18.7.** W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych.

## Załącznik nr 1 do SIWZ

## Opis przedmiotu zamówienia

Zakup i dostawa kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego

Część nr 1 - Karty wraz z dzierżawą sprzętu do badań immunohematologicznych

**Przedmiotem zamówienia jest:**

1. Dzierżawa aparatury do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi metodą aglutynacji kolumnowej wraz z usługą serwisowania urządzeń.
2. Zakup wraz z dostawą odczynników kompatybilnych z dzierżawioną aparaturą.

**I. Tabela nr 1- Opis zamówienia/parametry wymagane:**

Lp	Opis zamówienia/parametry wymagane	Ilość badań na okres 24 miesięcy
1.	Karta do screeningu przeciwciał na 3 krwinkach wzorcowych w teście PTA-LISS.	24.000
2.	Karta do próby zgodności biorca/dawca w teście PTA LISS	15.000
3.	Karta do oznaczania grupy krwi noworodka	1.400
4.	Karta do potwierdzenia oznaczenia grupy krwi drugim klonem anty-A, anty-B, anty-D( wykrywa słabą ekspresję antygeny D,DVI+, inne klony niż w pozycji 3.	2000
5.	Zestaw 3 krwinek wzorcowych do screeningu przeciwciał (do testu PTAL-ISS)	Stosownie do liczby oznaczeń
6.	Odczynnik LISS	Stosownie do liczby oznaczeń
7.	Końcówki do pipety	Stosownie do liczby oznaczeń
8.	Dzierżawa urządzeń:	
	Wirówka do mikrokart	2 sztuki
	Inkubator	1 sztuka
	Pipeta	2sztuki
	Dozownik	1 sztuka
	Statyw do pipety	2 sztuki
	Statyw roboczy na karty i probówki	2 sztuki
9.	Zestaw do codziennej kontroli jakości do badań wykonywanych w immunologii transfuzjologicznej i urządzeń.	Ilość odczynników niezbędna do wykonania badań kontrolnych w okresie 2 lat zgodnie z obowiązującymi przepisami.

**II. Tabela nr 2 - Parametry jakościowo-techniczne dla odczynników wymagane**

Lp	Parametry jakościowo-techniczne dla odczynników wymagane
1.	Żelowa mikrometoda kolumnowa oparta na aglutynacji krwinek czerwonych.
2.	Karty do badań wypełnione żelem w postaci stałej - podłoże separujące stanowi żel nieprzelewający się.
3.	Mikrokarty wypełnione surowicą antyglobulinową poliwalentną anty-IgG+C3d Odczynniki gotowe do użycia, mikrokolumny wypełnione fabrycznie odpowiednimi odczynnikami przez producenta.
4.	Karty do oznaczania grup noworodkowych (A-B-AB-DVI+/ctl-BTA),mikrokolumny wypełnione odczynnikami monoklonalnymi przez producenta.
5.	Karty do potwierdzenia grupy krwi ABO RHD metodą mikrokolumnową - zestaw musi zawierać odczynniki monoklonalne do oznaczeń: anty-A, anty-B, antyD VI+, które pochodzą z innych klonów niż wymienione w pkt.4. Odczynniki antyD wykrywa odmianę DVI. Kolumny wypełnione

	odczynnikami.
6.	Krwinki firmowe do badania przeglądowego przeciwciał gotowe do użycia, zawieszane w roztworze o niskiej sile jonowej. Krwinki trzypanelowe zawierające wszystkie znaczące klinicznie antygeny w tym antygen Cw.
7.	Termin ważności odczynników - min.9 miesięcy od daty dostawy oraz 5 tygodni dla krwinek firmowych.
8.	Przechowywanie mikrokart w temperaturze pokojowej 18-25st.C
9.	Wszystkie odczynniki, krwinki i urządzenia pochodzące od jednego producenta celem pełnej walidacji metody.
10.	Wszystkie odczynniki, krwinki i urządzenia mają być wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.
11.	Zestaw do kontroli codziennej odczynników i urządzeń zawierający przeciwciała anti-Fy <sup>a</sup> oraz anti-D o wystandaryzowanym zgodnym z zaleceniami UE stężeniu 0,05 IU/ml

### III. Tabela nr 3 - Parametry oceniane dla odczynników:

Lp.	Parametry oceniane dla odczynników	Sposób oceny
1.	Całodobowa dostępność serwisu merytorycznego (pracownik z udokumentowaną specjalizacją z transfuzjologii medycznej).	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt
2.	Transport odczynników z monitoringiem temperatury i wydrukiem przy dostawie w temp. od 2 - 10 <sup>0</sup>	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt

### IV. Tabela nr 4 - Parametry jakościowo - techniczne dla aparatury wymagane

Lp.	Parametry jakościowo - techniczne dla aparatury wymagane
1.	<b>Wirówka do mikrokart oferowanego systemu- 2 szt.</b>
	Nowe, rok produkcji 2018
	Pojemność minimum na 10 kart
	Czasowy i funkcyjny wyświetlacz LCD
	Stała prędkość wirowania
	Certyfikat CE
	Wyrób medyczny
2.	<b>Inkubator do inkubacji mikrokart oferowanego systemu - 1 szt.</b>
	Nowe, rok produkcji 2018
	Pojemność minimum na 10 mikrokart
	Czas inkubacji dostosowany do metody
	Cyfrowy wyświetlacz czasu i temperatury LCD
	Certyfikat CE
	Wybór medyczny
3.	<b>Pipeta automatyczna do oferowanego systemu - 2 szt.</b>
	Nowa, rok produkcji 2018
	Specjalistyczna pipeta z wielokrotnym dozowaniem różnych objętości materiału badanego, zgodnych z metodyką wykonania, dedykowana do metody mikrokolumnowej
	Automatyczny wyrzutnik końcówek
	Użytkowanie z jednorazowymi końcówkami
	Pipeta automatyczna - wyrób medyczny
	Końcówki do dozowania oraz pipeta automatyczna pochodząca od jednego producenta
4.	<b>Dozownik diluentu - 2 sztuki</b>
	Nowe, rok produkcji 2018



	Specjalistyczny dozownik do seryjnego dozowania różnych objętości odczynników , zgodnych z metodyką wykonania.
	Możliwość przechowywania w lodówce
5.	<b>Statyw roboczy do pipety</b> - 2 sztuki Nowe, rok produkcji 2018
6.	<b>Statyw roboczy do mikrokart i próbek</b> - 2 sztuki Nowy, rok produkcji 2018
	Pojemność na min 20 kart i 10 próbek
	Łatwy w utrzymaniu czystości, z kolorowym oznaczeniem liniowym w celu łatwiejszej identyfikacji przy pipetowaniu.

Zamawiający dopuszcza zaoferowania wirówko-inkubatora o parametrach jak powyżej

#### V. Tabela nr 5 - Parametry oceniane dla aparatury

L.p	Parametry oceniane dla aparatury	Sposób oceny
1.	Inkubator z wirówką jako jedno urządzenie	Tak - 10 pkt Nie- 0pkt
2.	Inkubator złożony z dwóch termicznie izolowanych bloków (komór) z osobno nastawianym czasem i temperaturą na min 10 kart lub inkubator z możliwością nastawienia czasu dla różnych partii materiału /min. 3/	Tak - 10 pkt Nie - 0 pkt
3.	Możliwość inkubacji rotora/głowicy wirówki w inkubatorze bez konieczności pojedynczego przenoszenia kart	Tak - 10 pkt Nie - 0 pkt

#### VI. Pozostałe wymagania:

1. Dostawa odczynników/mikrokart maksymalnie 14 dni od zamówienia.
2. Wykonawcy na potwierdzenie w/w parametrów wymaganych zobowiązani są załączyć do oferty katalogi oferowanego sprzętu w języku polskim  
Zamawiający wymaga również dostarczenia metodyki wykonania badań przy pierwszej dostawie w formie papierowej w języku polskim.
3. Wykonawca ma obowiązek dostarczyć odczynniki/urządzenia/mikrokarty zapewniające wykonanie badań zgodnie z zaleceniami Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie- na potwierdzenie oświadczenie producenta.
4. Instrukcja obsługi oferowanych urządzeń w języku polskim.
5. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
6. Czas reakcji serwisu po zgłoszeniu awarii- 24 godziny.
7. W przypadku braku możliwości naprawy sprzętu podstawowego i zastępczego( przy jednoczesnej awarii 2 wirówek ) w ciągu 24 godzin Wykonawca jest zobowiązany do dostarczyć sprzęt zastępczy.
8. Walidacja systemów (podstawowego i zastępczego) nie rzadziej niż 1 raz w roku i po każdej awarii.
9. Deklaracje zgodności z wymogami UE do oferowanego asortymentu.
10. Wykonawca ma obowiązek dołączyć do umowy i przy pierwszej dostawie odczynników charakterystyki substancji niebezpiecznych dla produktów dla których jest wymagane.
11. Szkolenie personelu z obsługi sprzętu w miejscu posadowienia sprzętu w terminie uzgodnionym z Zamawiającym potwierdzone protokołem z wykonania szkolenia.

12. Oferent ma obowiązek zapewnić i wliczyć w koszt w oferty oraz dokonać zgłoszenia udziału w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej w Instytucie Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie cztery razy w roku.

13. Wykonawca po podpisaniu umowy zobowiązany jest do przedstawienia harmonogramu dostaw odczynników/ mikrokart.

14. W cenę oferty powinny być wliczone koszty napraw oraz przeglądu technicznego.

15. Instrukcja producenta danego systemu zastosowania (wirówka, inkubator, pipeta, mikrokarty) poświadczona w metodyce, instrukcji, katalogu - do umowy

## Część nr 2 - Krwinki wzorcowe oraz odczynniki do grup krwi

### I. Tabela nr I - Opis zamówienia/parametry wymagane:

Lp	Opis zamówienia/parametry wymagane	Ilość badań na okres 24 miesięcy
1.	Odczynnik monoklonalny Anty-A klon I	31000/ grupy krwi + próby zgodności
2.	Odczynnik monoklonalny Anty-A klon II	
3.	Odczynnik monoklonalny Anty-B klon I	
4.	Odczynnik monoklonalny Anty-B klon II	
5.	Odczynnik monoklonalny Anty-D (IgM,IgG) BLEND	
6.	Odczynnik monoklonalny Anty-D (IgM) RUM	
7.	Konserwowane krwinki wzorcowe do układu ABO gotowe do użycia	18000/ grupy krwi
8.	Statyw roboczy do odczynników i krwinek	Sztuk 1

### II. Tabela nr II - Parametry jakościowo-techniczne dla odczynników wymagane:

Lp	Parametry jakościowo-techniczne dla odczynników wymagane
1.	Wszystkie odczynniki w poz. 7 muszą posiadać następujące opakowanie: <ul style="list-style-type: none"> <li>- butelka z nietłukącego się szkła, buteleczki klasy czystości A -potwierdzone odpowiednim dokumentem, z pipetką zapewniającą zawsze stałą dawkę odczynnika</li> <li>- opakowanie dostosowane do funkcji statywu</li> </ul>
2.	Wymagane okresy ważności: <ul style="list-style-type: none"> <li>- krwinki wzorcowe okres ważności minimum 4 tygodnie licząc od dnia dostawy do zamawiającego</li> <li>- pozostałe odczynniki - okres ważności minimum 6 miesięcy od dnia dostawy do zamawiającego</li> </ul>
3.	Dostawa odczynników: <ul style="list-style-type: none"> <li>- poz.7 - w ilości określonej przez zamawiającego, zgodnie z kalendarzem produkcji Wykonawcy</li> <li>- pozostałe odczynniki według potrzeb Zamawiającego</li> </ul>
4.	Wykonawca zapewnia zachowanie niezmiennej jakości odczynników serologicznych podczas ich dystrybucji podczas trwania umowy
5.	Wszystkie odczynniki w poz. 1- 6 przez cały okres trwania umowy, mają pochodzić od jednego producenta
6.	Wymagany czas inkubacji odczynników monoklonalnych (anty-A, anty-B) z badanymi krwinkami -aglutynacja krwinek po 10 sekundach, osiągają maksymalne nasilenie po 3 - 10 minutach ( od 3+ do 4+)
7.	Krwinki wzorcowe do układu ABO grupy: <ul style="list-style-type: none"> <li>- O,A1,B -wśród nich jest krwinka RhD- (ujemna) i RhD + (dodatnia)</li> <li>- Muszą być zawieszane w płynie konserwującym aby w czasie ich</li> </ul>

	<p>przechowywania nie zmieniała się ich aktywność antygenowa, nie hemolizowały się i nie zmieniały wyglądu</p> <p>- Do każdej dostawy krwinek należy dołączyć procedurę stosowania krwinek do badań w języku polskim oraz fenotyp, datę ważności i zapis, że krwinki reagują swoiście i nadają się do badań</p>
8.	<p>Dostawca odczynników:</p> <p>Na każdym opakowaniu jednostkowym, znajduje się wyraźna etykieta z nazwą produktu, datą ważności, numerem referencyjnym, numerem serii i warunkami przechowywania, nazwa producenta</p>
9.	<p>Krwinki wzorcowe: na każdym opakowaniu jednostkowym, znajduje się wyraźna etykieta z nazwą produktu, datą ważności, numerem referencyjnym, numerem serii i warunkami przechowywania, nazwa producenta</p>
10.	<p>Procedury stosowania odczynników do badań w języku polskim dołączone do każdej dostarczonej partii odczynników</p>

### III. Tabela nr III - Parametry oceniane dla odczynników:

Lp.	Parametry oceniane dla odczynników	Sposób oceny
1.	<p>Do poz. 1-6 , pkt. I Tabela nr 1 - Opis zamówienia/parametry wymagane: Butelka z nietłukącego się szkła, którą Wykonawca odbierze od zamawiającego i wykorzysta ponownie /tzw. wymiana opakowań/.</p>	<p>TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt</p>

### IV. Pozostałe wymagania:

1. Dostawa odczynników maksymalnie 7 dni od zamówienia.
2. Wykonawca ma obowiązek dostarczyć odczynniki i krwinki firmowe transportem monitorowanym pod względem temperatury w czasie transportu (2-8°C) potwierdzone wydrukiem transportu.
3. Wszystkie odczynniki, krwinki i urządzenia mają być wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.
4. Wykonawca ma obowiązek dostarczyć odczynniki/krwinki/statyw zapewniające wykonanie badań zgodnie z zaleceniami Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie
5. Instrukcja obsługi oferowanych urządzeń w języku polskim.
6. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
7. Wykonawca ma obowiązek dołączyć do umowy i przy pierwszej dostawie odczynników charakterystyki substancji niebezpiecznych dla produktów dla których jest wymagane
8. Wykonawca po podpisaniu umowy zobowiązany jest do przedstawienia harmonogramu dostaw krwinek.
9. Wykonawca ma obowiązek dołączyć do ofert dokumenty potwierdzające każdy parametr wymagany i oceniany.
10. Wykonawca do każdej dostawy odczynników zobowiązany jest dołączyć świadectwo jakości producenta.
11. Zamawiający wymaga dostarczenia metodyki i instrukcji wykonania badań przy pierwszej dostawie w formie papierowej w języku polskim.

Załącznik nr 2 do SIWZ

**FORMULARZ OFERTY**

Nazwa Wykonawcy/Wykonawców w przypadku oferty wspólnej:

.....

Adres\* .....

Tel.\*: .....

Adres poczty elektronicznej\* .....

Regon\* .....

NIP\* .....

Nr fax.\*, na który Zamawiający może przysyłać korespondencję: .....

(\* w przypadku oferty wspólnej należy podać dane dotyczące Wykonawcy - Pełnomocnika)

Radomski Szpital Specjalistyczny  
im. dr. Tytusa Chałubińskiego  
ul. Lekarska 4  
26 - 610 Radom

W odpowiedzi na ogłoszenie *Radomskiego Szpitala Specjalistycznego* w procedurze przetargowej prowadzonej w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 euro na **Zakup i dostawę kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego**, przedkładamy niniejszą ofertę oświadczając, że akceptujemy wszystkie warunki zawarte w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

1. Składamy ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SIWZ: za cenę:

1) **Część nr 1 - Karty wraz z dzierżawą sprzętu do badań immunohematologicznych \***

..... zł brutto, (słownie: ..... w tym stawka podatku VAT ..... %, zgodnie w wypełnionym formularzem cenowym, stanowiącym załącznik nr 6 do SIWZ.

2) **Część nr 2 - Krwinki wzorcowe oraz odczynniki do grup krwi \*** .....

..... zł brutto, (słownie: ..... w tym stawka podatku VAT ..... %, zgodnie w wypełnionym formularzem cenowym, stanowiącym załącznik nr 7 do SIWZ.

2. Oświadczamy, że powyższa cena zawiera wszelkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru naszej oferty.

3. Zamawiający zobowiązuje się dokonać zapłaty należności przelewem w terminie 60 dni od daty wystawienia faktury lub rachunku.

4. Oświadczamy, że akceptujemy termin realizacji zamówienia: **24 m-ce od daty zawarcia umowy**

5. Oświadczamy, że zawarty w SIWZ wzór umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na zawartych w nim warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

6. Zobowiązujemy się wykonać przedmiot zamówienia zgodnie z treścią i wymogami SIWZ.

7. Oświadczamy, że niniejsza oferta zawiera na stronach NR od ..... do ..... informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. /jeżeli dotyczy/.

8. Oświadczamy, że związani jesteśmy niniejszą ofertą przez okres **60 dni** od upływu terminu składania ofert.

9. Składając ofertę informujemy Zamawiającego, że wybór oferty będzie / nie będzie \* prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego. Jednocześnie ze złożonym oświadczeniem, podajemy nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania....., oraz wskazujemy ich wartość bez kwoty podatku.....

*Uwaga: Brak skreśleń w pkt. 9 oznacza, że wybór oferty wykonawcy składającego ofertę nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego*

**10. Zamówienie zrealizujemy samodzielnie\*/ przy udziale podwykonawców\***

l.p.	Wykaz części Zamówienia, których wykonanie wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom i firmy podwykonawców
1	
..	
....	

**11. Oferujemy termin dostawy :**

- 1) Dla części nr 1: ..... dni /max 14 dni/
- 2) Dla części nr 2: ..... dni /max 7 dni /

**12. Wykonawca jest małym / średnim/ dużym przedsiębiorcą\***

13. Oferta niniejsza zawiera ..... kolejno ponumerowanych stron.

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

(Uwaga: W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO wykonawca skreśla pkt. 14 formularza oferty).

15. Oświadczam, że zapoznałam/em się z klauzulą informacyjną w zakresie RODO zamieszczoną jako Załącznik nr 10 do SIWZ

16. Osobami uprawnionymi do kontaktów z Zamawiającym są:

1. .... tel. .... e-mail .....
2. .... tel. .... e-mail .....

17. Świadomy odpowiedzialności karnej oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan faktyczny i prawny aktualny na dzień złożenia oferty (art. 297 k.k.).

Wraz z ofertą składamy następujące dokumenty i oświadczenia:

- 1) .....
- 2) .....
- 3) .....

..... dnia ..... r.

.....  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

\*niepotrzebne skreślić

## Załącznik nr 3 do SIWZ

Wykonawca:

.....  
 .....

**Oświadczenie Wykonawcy**

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

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego  
 pn. P-50/2018 (*nazwa postępowania*), na zakup i dostawę kart wraz z dzierżawą systemu do  
 badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb  
 Radomskiego Szpitala Specjalistycznego prowadzonego przez Radomski Szpital  
 Specjalistyczny im. dr. Tytusa Chałubińskiego oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp .

..... (*miejsowość*), dnia ..... r.

.....

*(podpis)*

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. .... ustawy Pzp (*podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp*). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

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

..... (*miejsowość*), dnia ..... r.

.....

*(podpis)*

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

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

..... *(miejsowość)*, dnia ..... r.

.....

*(podpis)*

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

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

..... *(miejsowość)*, dnia ..... r.

.....

*(podpis)*

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

..... *(miejsowość)*, dnia ..... r.

.....

*(podpis)*

*(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)*

## SPECYFIKACJA TECHNICZNA

Zakup i dostawa kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego

## Część nr 1 - Karty wraz z dzierżawą sprzętu do badań immunohematologicznych

**Przedmiotem zamówienia jest:**

1. Dzierżawa aparatury do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi metodą aglutynacji kolumnowej wraz z usługą serwisowania urządzeń.
2. Zakup wraz z dostawą odczynników kompatybilnych z dzierżawioną aparaturą.

**I. Tabela nr 1 - Opis zamówienia/parametry wymagane:**

Lp	Opis zamówienia/parametry wymagane	Parametry oferowane
1.	Karta do screeningu przeciwciał na 3 krwinkach wzorcowych w teście PTA-LISS.	
2.	Karta do próby zgodności biorca/dawca w teście PTA LISS	
3.	Karta do oznaczania grupy krwi noworodka	
4.	Karta do potwierdzenia oznaczenia grupy krwi drugim klonem anty-A, anty-B, anty-D( wykrywa słabą ekspresję antygenu D,DVI+, inne klony niż w pozycji 3.	
5.	Zestaw 3 krwinek wzorcowych do screeningu przeciwciał (do testu PTAL-ISS)	
6.	Zestaw do codziennej kontroli jakości do badań wykonywanych w immunologii transfuzjologicznej i urządzeń.	

**II. Tabela nr 2 - Parametry jakościowo-techniczne dla odczynników wymagane:**

Lp	Parametry jakościowo-techniczne dla odczynników wymagane	Parametry oferowane
1.	Żelowa mikrometoda kolumnowa oparta na aglutynacji krwinek czerwonych.	
2.	Karty do badań wypełnione żelom w postaci stałej - podłoże separujące stanowi żel nieprzelewający się.	
3.	Mikrokarty wypełnione surowicą antyglobulinową poliwalentną anty-	



	IgG+C3d Odczynniki gotowe do użycia, mikrokolumny wypełnione fabrycznie odpowiednimi odczynnikami przez producenta.	
4.	Karty do oznaczania grup noworodkowych (A-B-AB-DVI+/ctl-BTA), mikrokolumny wypełnione odczynnikami monoklonalnymi przez producenta.	
5.	Karty do potwierdzenia grupy krwi ABO RHD metodą mikrokolumnową - zastaw musi zawierać odczynniki monoklonalne do oznaczeń: anty-A, anty-B, antyD VI+, które pochodzą z innych klonów niż wymienione w pkt.4. Odczynniki antyD wykrywa odmianę DVI. Kolumny wypełnione odczynnikami.	
6.	Krwinki firmowe do badania przeglądowego przeciwciał gotowe do użycia, zawieszane w roztworze o niskiej sile jonowej. Krwinki trzypanelowe zawierające wszystkie znaczące klinicznie antygeny w tym antygen Cw.	
7.	Termin ważności odczynników - min.9 miesięcy od daty dostawy oraz 5 tygodni dla krwinek firmowych.	
8.	Przechowywanie mikrokart w temperaturze pokojowej 18-25st.C	
9.	Wszystkie odczynniki, krwinki i urządzenia pochodzące od jednego producenta celem pełnej walidacji metody.	
10.	Wszystkie odczynniki, krwinki i urządzenia mają być wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.	
11.	Zestaw do kontroli codziennej odczynników i urządzeń zawierający przeciwciała anty-Fy <sup>a</sup> oraz anty-D o wystandaryzowanym zgodnym z zaleceniami UE stężeniu 0,05 IU/ml	

**III. Tabela nr 3 - Parametry oceniane dla odczynników:**

Lp.	Parametry oceniane dla odczynników	Sposób oceny	Parametry oferowane
1.	Całodobowa dostępność serwisu merytorycznego (pracownik z udokumentowaną specjalizacją z transfuzjologii medycznej).	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
2.	Transport odczynników z monitoringiem temperatury i wydrukiem przy dostawie w temp. od 2 - 10 <sup>0</sup>	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	

## IV. Tabela nr 4 - Parametry jakościowo -techniczne dla aparatury wymagane:

Lp.	Parametry jakościowo -techniczne dla aparatury wymagane	Parametry oferowane
1.	<b>Wirówka do mikrokart oferowanego systemu- 2 szt.</b> <b>Producent</b> <b>Nazwa / typ</b>	
	Nowe, rok produkcji 2018	
	Pojemność minimum na 10 kart	
	Czasowy i funkcyjny wyświetlacz LCD Stała prędkość wirowania	
	Certyfikat CE	
	Wyrób medyczny	
2.	<b>Inkubator do inkubacji mikrokart oferowanego systemu - 1 szt.</b> <b>Producent</b> <b>Nazwa / typ</b>	
	Nowe, rok produkcji 2018	
	Pojemność minimum na 10 mikrokart	
	Czas inkubacji dostosowany do metody	
	Cyfrowy wyświetlacz czasu i temperatury LCD	
	Certyfikat CE	
	Wybór medyczny	
3.	<b>Pipeta automatyczna do oferowanego systemu - 2 szt.</b> <b>Producent</b> <b>Nazwa / typ</b>	
	Nowa, rok produkcji 2018	
	Specjalistyczna pipeta z wielokrotnym dozowaniem różnych objętości materiału badanego, zgodnych z metodyką wykonania, dedykowana do metody mikrokolumnowej	
	Automatyczny wyrzutnik końcówek	
	Użytkowanie z jednorazowymi końcówkami	
	Pipeta automatyczna - wyrób medyczny	
	Końcówki do dozowania oraz pipeta automatyczna pochodząca od jednego producenta	
4.	<b>Dozownik diluentu - 2 sztuki</b>	

	<b>Producent</b> <b>Nazwa / typ</b> Nowe, rok produkcji 2018	
	Specjalistyczny dozownik do seryjnego dozowania różnych objętości odczynników , zgodnych z metodyką wykonania.	
	Możliwość przechowywania w lodówce	
5.	<b>Statyw roboczy do pipety - 2 sztuki</b> <b>Producent</b> <b>Nazwa / typ</b> Nowe, rok produkcji 2018	
6.	<b>Statyw roboczy do mikrokart i próbek - 2 sztuki</b> <b>Producent</b> <b>Nazwa / typ</b> Nowy, rok produkcji 2018	
	Pojemność na min 20 kart i 10 próbek	
	Łatwy w utrzymaniu czystości, z kolorowym oznaczeniem liniowym w celu łatwiejszej identyfikacji przy pipetowaniu.	

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wirówko-inkubatora o parametrach jak powyżej

**V. Tabela nr 5 - Parametry oceniane dla aparatury:**

L.p	Parametry oceniane dla aparatury	Sposób oceny	Parametry oferowane
1.	Inkubator z wirówką jako jedno urządzenie <b>Producent</b> <b>Nazwa / typ</b> <b>Rok produkcji</b>	Tak - 10 pkt Nie- 0pkt	
2.	Inkubator złożony z dwóch termicznie izolowanych bloków (komór) z osobno nastawianym czasem i temperaturą na min 10 kart lub inkubator z możliwością nastawienia czasu dla różnych partii materiału /min. 3/	Tak - 10 pkt Nie - 0 pkt	
3.	Możliwość inkubacji rotora/głowicy wirówki w inkubatorze bez konieczności pojedynczego przenoszenia kart	Tak - 10 pkt Nie - 0 pkt	

**VI. Pozostałe wymagania:**

1. Dostawa odczynników/mikrokart maksymalnie 14 dni od zamówienia.
2. Wykonawcy na potwierdzenie w/w parametrów wymaganych zobowiązani są załączyć do oferty katalogi oferowanego sprzętu w języku polskim.  
Zamawiający wymaga również dostarczenia metodyki wykonania badań przy pierwszej dostawie w formie papierowej w języku polskim.
3. Wykonawca ma obowiązek dostarczyć odczynniki/urządzenia/mikrokarty zapewniające wykonanie badań zgodnie z zaleceniami Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie.
4. Instrukcja obsługi oferowanych urządzeń w języku polskim.
5. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
6. Czas reakcji serwisu po zgłoszeniu awarii- 24 godziny.
7. W przypadku braku możliwości naprawy sprzętu podstawowego i zastępczego( przy jednoczesnej awarii 2 wirówek ) w ciągu 24 godzin Wykonawca jest zobowiązany do dostarczyć sprzęt zastępczy.
8. Walidacja systemów (podstawowego i zastępczego) nie rzadziej niż 1 raz w roku i po każdej awarii.
9. Deklaracje zgodności z wymogami UE do oferowanego asortymentu.
10. Wykonawca ma obowiązek dołączyć do umowy i przy pierwszej dostawie odczynników charakterystyki substancji niebezpiecznych dla produktów dla których jest wymagane.
11. Szkolenie personelu z obsługi sprzętu w miejscu posadowienia sprzętu w terminie uzgodnionym z Zamawiającym potwierdzone protokołem z wykonania szkolenia.
12. Wykonawca ma obowiązek zapewnić i wliczyć w koszt w oferty oraz dokonać zgłoszenia udziału w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej w Instytucie Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie cztery razy w roku.
13. Wykonawca po podpisaniu umowy zobowiązany jest do przedstawienia harmonogramu dostaw odczynników/ mikrokart.
14. W cenę oferty powinny być wliczone koszty napraw oraz przeglądu technicznego.
15. Instrukcja producenta danego systemu zastosowania(wirówka, inkubator, pipeta, mikrokarty) poświadczona w metodyce, instrukcji, katalogu - do umowy

..... dnia ..... r.

.....  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

*(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)*

## SPECYFIKACJA TECHNICZNA

Zakup i dostawa kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego

## Część nr 2 - Krwinki wzorcowe oraz odczynniki do grup krwi

## I. Tabela nr 1 - Opis zamówienia/parametry wymagane:

Lp	Opis zamówienia/parametry wymagane	Parametry oferowane
1.	Odczynnik monoklonalny Anty-A klon I	
2.	Odczynnik monoklonalny Anty-A klon II	
3.	Odczynnik monoklonalny Anty-B klon I	
4.	Odczynnik monoklonalny Anty-B klon II	
5.	Odczynnik monoklonalny Anty-D (IgM,IgG) BLEND	
6.	Odczynnik monoklonalny Anty-D (IgM) RUM	
7.	Konserwowane krwinki wzorcowe do układu ABO gotowe do użycia	
8.	Statyw roboczy do odczynników i krwinek	

## II. Tabela nr 2 - Parametry jakościowo-techniczne dla odczynników wymagane:

Lp	Parametry jakościowo-techniczne dla odczynników wymagane	Parametry oferowane
1.	<p>Wszystkie odczynniki w poz. 7 muszą posiadać następujące opakowanie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- butelka z nietłukącego się szkła, buteleczki klasy czystości A</li> <li>-potwierdzone odpowiednim dokumentem, z pipetką zapewniającą zawsze stałą dawkę odczynnika</li> <li>- opakowanie dostosowane do funkcji statywu</li> </ul>	
2.	<p>Wymagane okresy ważności:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- krwinki wzorcowe okres ważności minimum 4 tygodnie licząc od dnia dostawy do zamawiającego</li> <li>- pozostałe odczynniki - okres ważności minimum 6 miesięcy od dnia dostawy do zamawiającego</li> </ul>	

3.	Dostawa odczynników: <ul style="list-style-type: none"> <li>- poz.7 - w ilości określonej przez zamawiającego, zgodnie z kalendarzem produkcji Wykonawcy</li> <li>- pozostałe odczynniki według potrzeb Zamawiającego</li> </ul>	
4.	Wykonawca zapewnia zachowanie niezmiennej jakości odczynników serologicznych podczas ich dystrybucji podczas trwania umowy	
5.	Wszystkie odczynniki w poz. 1- 6 przez cały okres trwania umowy, mają pochodzić od jednego producenta	
6.	Wymagany czas inkubacji odczynników monoklonalnych (anty-A, anty-B) z badanymi krwinkami -aglutynacja krwinek po 10sekundach, osiągają maksymalne nasilenie po 3 -10 minutach ( od 3+ do 4+)	
7.	Krwinki wzorcowe do układu ABO grupy: <ul style="list-style-type: none"> <li>- O,A1,B -wśród nich jest krwinka RhD- (ujemna) i RhD + (dodatnia)</li> <li>- Muszą być zawieszane w płynie konserwującym aby w czasie ich przechowywania nie zmieniała się ich aktywność antygenowa, nie hemolizowały się i nie zmieniały wyglądu</li> <li>- Do każdej dostawy krwinek należy dołączyć procedurę stosowania krwinek do badań w języku polskim oraz fenotyp, datę ważności i zapis, że krwinki reagują swoiście i nadają się do badań</li> </ul>	
8.	Dostawca odczynników: Na każdym opakowaniu jednostkowym, znajduje się wyraźna etykieta z nazwą produktu, datą ważności, numerem referencyjnym, numerem serii i warunkami przechowywania, nazwa producenta	
9.	Krwinki wzorcowe: na każdym opakowaniu jednostkowym, znajduje się wyraźna etykieta z nazwą produktu, datą ważności, numerem referencyjnym, numerem serii i warunkami przechowywania, nazwa producenta	
10.	Procedury stosowania odczynników do badań w języku polskim	

dołączone do każdej dostarczonej partii odczynników
---

### III. Tabela nr 3 - Parametry oceniane dla odczynników:

Lp.	Parametry oceniane dla odczynników	Sposób oceny	Parametry oferowane
1.	Do poz. 1-6 , pkt. I Tabela nr 1 - Opis zamówienia/parametry wymagane: Butelka z nietłukącego się szkła, którą Wykonawca odbierze od zamawiającego i wykorzysta ponownie /tzw. wymiana opakowań/.	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	

### IV. Pozostałe wymagania:

1. Dostawa odczynników maksymalnie 7 dni od zamówienia.
2. Wykonawca ma obowiązek dostarczyć odczynniki i krwinki firmowe transportem monitorowanym pod względem temperatury w czasie transportu (2-8°C) potwierdzone wydrukiem transportu.
3. Wszystkie odczynniki, krwinki i urządzenia mają być wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.
4. Wykonawca ma obowiązek dostarczyć odczynniki/krwinki/statyw zapewniające wykonanie badań zgodnie z zaleceniami Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie.
5. Instrukcja obsługi oferowanych urządzeń w języku polskim.
6. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
7. Wykonawca ma obowiązek dołączyć do umowy i przy pierwszej dostawie odczynników charakterystyki substancji niebezpiecznych dla produktów dla których jest wymagane .
8. Wykonawca po podpisaniu umowy zobowiązany jest do przedstawienia harmonogramu dostaw krwinek.
9. Oferent ma obowiązek dołączyć do oferty dokumenty potwierdzające każdy parametr wymagany i oceniany.
10. Wykonawca do każdej dostawy odczynników zobowiązany jest dołączyć świadectwo jakości producenta.- do umowy.
11. Zamawiający wymaga dostarczenia metodyki i instrukcji wykonania badań przy pierwszej dostawie w formie papierowej w języku polskim.

..... dnia ..... r.

.....  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

*(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)*

## FORMULARZ CENOWY

Zakup i dostawa kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego

## Część nr 1 - Karty wraz z dzierżawą sprzętu do badań immunohematologicznych

## I. Tabela nr 1:

I.p	Nazwa odczynnika	Ilość opakowań na 24 m-ce	Cena jednostkowa netto za opakowanie w PLN	Stawka podatku VAT w %	Wartość oferowana brutto	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa Producent Numer katalogowy,
1	2	3.	4	5	6	7	8
1.	Karta do screeningu przeciwciał na 3 krwinkach wzorcowych w teście PTA-LISS.						
2.	Karta do próby zgodności biorca/dawca w teście PTA LISS						
3.	Karta do oznaczania grupy krwi noworodka						
4.	Karta do potwierdzenia oznaczenia grupy krwi drugim klonem anty-A, anty-B, anty-D( wykrywa słabą ekspresję antygenu D,DVI+, inne klony niż w pozycji 3.						
5.	Zestaw 3 krwinek wzorcowych do screeningu przeciwciał (do testu PTAL-ISS)						
6.	Odczynnik LISS						



7.	Końcówki do pipety						
8.	Zestaw do codziennej kontroli jakości do badań wykonywanych w immunologii transfuzjologicznej i urządzeń.						
					<b>Razem</b>		

**Sposób wypełnienia i obliczenia formularza cenowego:**

- Wykonawca określa ilość opakowań na 24 m-ce stosownie do ilości badań na okres 24 m-cy podanych w opisie przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 1 do SIWZ)
- Wykonawca dla każdej pozycji formularza cenowego wylicza wartość oferowaną brutto wg n/w zasady:
  - Wartość oferowana brutto (kolumna nr 6) stanowi iloczyn ilości opakowań na 24 m-ce (kolumna nr 3) i ceny jednostkowej netto za opakowanie w PLN (kolumna nr 4) powiększonej o podatek VAT (kolumna nr 5)
  - Po wyliczeniu wartości oferowanej brutto - wartość ta (pozycja Razem) będzie stanowić cenę oferty, którą należy wpisać do formularza oferty i która będzie brana pod uwagę przy ocenie ofert.
  - Zamawiający dopuszcza, aby cena jednostkowa netto za opakowanie oraz wartość oferowana brutto była określona do dwóch miejsc po przecinku, dopuszcza się możliwość zaokrąglenia cen zgodnie z zasadami matematycznymi.

**II. Tabela nr 2: dzierżawa sprzętu / wirówka do mikrokart, inkubator lub wirówko-inkubator, pipeta, dozownik, statyw na pipety, statyw roboczy na karty i próbówki/:**

Lp.	Nazwa sprzętu	Ilość m-cy dzierżawy	Cena jednostkowa netto za 1 m-c dzierżawy	Stawka podatku VAT w %	Wartość oferowana brutto
1	2	3	4	5	6
1.	wirówka do mikrokart	24 m-ce			
2.	inkubator	24 m-ce			
3.	wirówko-inkubator*	24 m-ce			
4.	pipeta	24 m-ce			
5.	dozownik	24 m-ce			
6.	statyw na pipety	24 m-ce			
7.	statyw roboczy na karty i próbówki	24 m-ce			
					<b>Razem</b>

\*Wykonawca wypełnia w przypadku zaoferowania wirówko-inkubatora, jeżeli nie oferuje to skreśla pozycję

**Sposób obliczenia formularza cenowego:**

Wykonawca dla każdej pozycji formularza cenowego wylicza wartość oferowaną brutto wg zasady:

- a) Wartość oferowana brutto (kolumna nr 6) stanowi iloczyn ilości dzierżawy na 24 m-ce (kolumna nr 3) i ceny jednostkowej netto za 1 m-c dzierżawy w PLN (kolumna nr 4), powiększonej o podatek VAT /kol. Nr 5/
- b) Zamawiający wymaga, aby wartość oferowana brutto oraz cena jednostkowa netto za 1 m-c dzierżawy mają być określone do dwóch miejsc po przecinku, dopuszcza się możliwość zaokrąglenia cen zgodnie z zasadami matematycznymi.

**Koszty dzierżawy:**

Zamawiający wymaga, aby w cenę dzierżawy zostały wliczone wszelkie koszty związane z zapewnieniem bezusterkowej pracy sprzętu, w tym:

- 1) Koszt zgłoszenia udziału w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej w Instytucie Hematologii i transfuzjologii w Warszawie 4 razy w roku.
- 2) Materiały eksploatacyjne i zużywalne
- 3) Koszty walidacji systemów (podstawowego i zastępczego) nie rzadziej niż 1 raz w roku i po każdej awarii
- 4) Koszty napraw
- 5) Koszty przeglądu technicznego 1 raz w roku przez cały czas trwania umowy dzierżawy.
- 6) Szkolenie personelu z obsługi sprzętu w miejscu posadowienia sprzętu w terminie uzgodnionym z Zamawiającym potwierdzone protokołem z wykonania szkolenia.

**Łączną sumę z Tabeli nr 1 i nr 2 (pozycja Razem) należy wpisać w formularzu oferty-wartość ta będzie stanowić cenę oferty, którą należy wpisać do formularza oferty i która będzie brana pod uwagę przy ocenie ofert.**

..... dnia ..... r.

.....

*(podpis Wykonawcy/Wykonawców)*

Załącznik nr 7 do SIWZ

*(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)*

## FORMULARZ CENOWY

Zakup i dostawa kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego

## Część nr 2 – Krwinki wzorcowe oraz odczynniki do grup krwi

I.p	Nazwa odczynnika	Ilość opakowań /szt. na 24 m-ce	Cena jednostkowa netto za opakowanie /szt. w PLN	Stawka podatku VAT w %	Wartość oferowana brutto	Wielkość oferowanego opakowania	Nazwa handlowa Producent Numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Odczynnik monoklonalny Anty-A klon I						
2.	Odczynnik monoklonalny Anty-A klon II						
3.	Odczynnik monoklonalny Anty-B klon I						
4.	Odczynnik monoklonalny Anty-B klon II						
5.	Odczynnik monoklonalny Anty-D (IgM,IgG) BLEND						
6.	Odczynnik monoklonalny Anty-D (IgM) RUM						
7.	Konserwowane krwinki wzorcowe do układu ABO gotowe do użycia						

8.	Statyw roboczy do odczynników i krwinek	1 szt.					
					Razem		

**Sposób wypełnienia i obliczenia formularza cenowego:**

1. Wykonawca określa ilość opakowań na 24 m-ce stosownie do ilości badań na okres 24 m-cy podanych w opisie przedmiotu zamówienia (Zał. nr 1 do SIWZ)
2. Wykonawca dla każdej pozycji formularza cenowego wylicza wartość oferowaną brutto wg n/w zasady:
  - a) Wartość oferowana brutto (kolumna nr 6) stanowi iloczyn ilości opakowań na 24 m-ce (kolumna nr 3) i ceny jednostkowej netto za opakowanie w PLN (kolumna nr 4) powiększonej o podatek VAT (kolumna nr 5)
  - b) Po wyliczeniu wartości oferowanej brutto - wartość ta (pozycja Razem) będzie stanowić cenę oferty, którą należy wpisać do formularza oferty i która będzie brana pod uwagę przy ocenie ofert.
  - c) Zamawiający dopuszcza, aby cena jednostkowa netto za opakowanie oraz wartość oferowana brutto była określona do dwóch miejsc po przecinku, dopuszcza się możliwość zaokrąglenia cen zgodnie z zasadami matematycznymi.

..... dnia ..... r.

.....

*(podpis Wykonawcy/Wykonawców)*

## Załącznik nr 8 do SIWZ

**UMOWA (WZÓR)**

na zakup i dostawę kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego  
Część nr .....

Zawarta w dniu ..... pomiędzy:

**Radomskim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Tytusa Chałubińskiego w Radomiu przy ulicy Lekarskiej 4**, wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000031259, reprezentowanym przez:

Marka Pacynę - Dyrektora  
(zwanym dalej „Zamawiającym”)

a firmą ..... z siedzibą w ..... przy ul. ....  
wpisaną do ..... pod nr ....., reprezentowaną przez :

1. ....
2. ....

(zwaną dalej „Wykonawcą”)

w wyniku przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 euro na podst. art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych /tekst jedn. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm./, o następującej treści:

**§ 1.****Przedmiot umowy, okres obowiązywania**

1. Na podstawie Umowy Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu i przenieść na Zamawiającego własność towarów będących przedmiotem umowy, a Zamawiający zobowiązuje się towar odebrać i zapłacić Wykonawcy cenę za ich dostarczenie.
2. **Termin wykonania zamówienia: 24 m-ce od daty zawarcia umowy.**
3. Nie zamówienie towaru w danym miesiącu nie jest w żadnym wypadku odstąpieniem od umowy w całości lub w części.
4. Integralną część umowy stanowi Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia i wybrana oferta.

**§ 2.****Warunki dostawy**

1. Korzyści i ciężary związane z towarem oraz niebezpieczeństwo przypadkowej utraty lub uszkodzenia towaru przechodzą na Zamawiającego z chwilą wydania towaru Zamawiającemu lub osobie trzeciej wskazanej na piśmie przez Zamawiającego.
2. Wykonawca ma obowiązek dostarczenia towaru transportem własnym lub za pośrednictwem firmy kurierskiej i rozładować na swój koszt do siedziby Zamawiającego: do Magazynu Centralnego Medycznego Laboratorium Diagnostycznego przy ul. Tochtermana 1 lub do Magazynu Szpitala przy ul. Tochtermana (miejsce dostawy będzie określone na zamówieniu) w terminie do ..... dni, liczonych od daty otrzymania pisemnego zamówienia.
3. W przypadku dostawy wypadającej w dniu wolnym od pracy, w sobotę lub poza godzinami pracy Magazynu dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
4. Wykonawca ma obowiązek dołączyć do umowy i przy pierwszej dostawie odczynników charakterystyki substancji niebezpiecznych dla produktów dla których jest wymagane.
5. Wykonawca po podpisaniu umowy w terminie 7 dni od daty jej podpisania zobowiązany jest do przedstawienia harmonogramu dostaw krwinek/ odczynników/ mikrokart.

6. Zamawiający wymaga dostarczenia metodyki i instrukcji wykonania badań przy pierwszej dostawie w formie papierowej w języku polskim.
7. Wykonawca do każdej dostawy odczynników zobowiązany jest dołączyć świadectwo jakości producenta-dotyczy części nr 2.
8. Osobą odpowiedzialną ze strony Zamawiającego za realizację umowy jest Kierownik Sekcji Zaopatrzenia nr tel. (48) 361-52-86 oraz Z-ca kierownika Centralnego Medycznego Laboratorium Diagnostycznego, nr Tel. (48) 361-52-36.
9. Osobą odpowiedzialną ze strony Wykonawcy w sprawie realizacji umowy jest .....

### § 3.

#### Wydanie towaru, ubezpieczenie i transport

1. Za dzień wydania towaru Zamawiającemu uważa się dzień, w którym towar został odebrany przez Zamawiającego. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu przedmiot zamówienia z terminami ważności określonymi przez Zamawiającego w przedmiocie zamówienia.
2. Wykonawca zapewni takie opakowanie towaru, jakie jest wymagane, aby nie dopuścić do jego uszkodzenia lub pogorszenia jego jakości w trakcie transportu do Miejsca Dostawy.
3. Rodzaj i jakość wymaganego opakowania określają stosowne normy techniczne, a w przypadku braku takich norm, wszelkie znane Wykonawcy okoliczności dotyczące warunków transportu towaru do Miejsca Dostawy oraz warunków, jakich można się spodziewać w Miejscu Dostawy.
4. Do towaru Wykonawca dołączy, fakturę lub inny dokument określający m.in. ilość, rodzaj dostarczonych produktów oraz ulotkę dotyczącą magazynowania i przechowywania towaru. W przypadku dołączenia do towaru jedynie dokumentu dostawy Wykonawca zobowiązuje się wystawić i przesłać na adres Zamawiającego fakturę lub rachunek nie później niż piętnastego dnia miesiąca następującego po miesiącu w którym dokonano dostawy towaru.

### § 4.

#### Rękojmia za wady fizyczne i prawne

1. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wszelkie wady fizyczne dostarczanego towaru.
2. Przez wadę fizyczną rozumie się w szczególności jakąkolwiek niezgodność towaru z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ.
3. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wszelkie wady prawne dostarczonego towaru, w tym również za ewentualne roszczenia osób trzecich wynikające z naruszenia praw własności intelektualnej lub przemysłowej, w tym praw autorskich, patentów, praw ochronnych na znaki towarowe oraz praw z rejestracji na wzory użytkowe i przemysłowe, pozostające w związku z wprowadzeniem towaru do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

### § 5.

#### Reklamacje

1. Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu, że dostarczony towar w ramach umowy jest nowy i wolny od wad fizycznych w rozumieniu § 4 ust. 2 niniejszej umowy.
2. O wszystkich stwierdzonych wadach Zamawiający zawiadomi Wykonawcę na piśmie, nie później jednak niż w ciągu **7 dni** roboczych (za dzień roboczy uważa się każdy dzień tygodnia od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni świątecznych oraz dni ustawowo wolnych od pracy) od chwili zrealizowania dostawy.
3. Reklamacje Zamawiającego będą rozpatrzone przez Wykonawcę, nie później niż w ciągu **7 dni roboczych** od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie.

4. Dostarczenie nowego towaru nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy w ciągu 7 dni roboczych w przypadku uznania zasadności reklamacji Zamawiającego.
5. W sprawach nieuregulowanych w niniejszym § w odniesieniu do gwarancji i rękojmi będą mieć zastosowanie przepisy kodeksu cywilnego.

#### **§ 6.**

##### **Podwykonawcy (jeżeli dotyczy)**

1. Wykonawca zleca, pod warunkiem, że termin zakończenia przedmiotu umowy i cena umowna przedstawiona w ofercie nie ulegają zmianie, zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i ofertą, część czynności objętych umową Podwykonawcy:
  - a) Firmie..... z siedzibą ..... NIP ....., nr konta bankowego ....., w zakresie .....
2. Zlecenie podwykonania nie zwalnia Wykonawcy od odpowiedzialności i zobowiązań wynikających z niniejszej umowy.
3. Wykonawca nie może zaangażować do wykonania Umowy podwykonawców, którzy nie są wymienieni w niniejszej umowie, bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej na piśmie.
4. Wykonawca gwarantuje, że podwykonawca posiada odpowiednie uprawnienia w takim zakresie, aby wykonać prawidłowo zamówienie objęte umową.
5. Wykonawca zapewnia, że podwykonawcy będą przestrzegać wszelkich postanowień umowy.
6. Wykonawca odpowiada wobec Zamawiającego za wszelkie działania lub zaniechania swoich podwykonawców jak za swoje działania lub zaniechania. Wykonawca ponosi wobec Zamawiającego pełną odpowiedzialność wraz z gwarancją za czynności, które wykonuje przy pomocy podwykonawcy, elementy umowy, w tym w szczególności zakres prac, termin wykonania oraz wynagrodzenie.
7. Wykonawca przedkłada Zamawiającemu poświadczoną za zgodność z oryginałem kopię zawartej umowy o podwykonawstwo w terminie 7 dni od dnia jej zawarcia.
8. Zamawiający dokona bezpośredniej zapłaty wynagrodzenia przysługującego podwykonawcom w przypadku, gdy wykonawca uchyli się od obowiązku zapłaty wynagrodzenia podwykonawcom.
9. Jako uchylenie się od obowiązku zapłaty przez wykonawcę wynagrodzenia należnego podwykonawcom uznany będzie brak przedłożenia dowodów zapłaty podwykonawcom.
10. W przypadku występowania płatności, do których uprawnieni są Podwykonawcy, Wykonawca w terminie 7 dni od daty wystawienia własnej faktury lub rachunku przedłoży Zamawiającemu dowód zapłaty należności na rzecz Podwykonawców z tytułu czynności objętych w fakturze lub rachunku Wykonawcy.
11. W przypadku dokonania bezpośredniej zapłaty Podwykonawcy, o której mowa w § 6 ust. 8, Zamawiający potrąci kwotę wypłaconego wynagrodzenia z wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
12. Wykonawca ponosi wobec Zamawiającego pełną odpowiedzialność za czynności wykonane przez Podwykonawcę.

#### **§ 7.**

##### **Wartość umowy, zapłata ceny**

1. Wartość umowy opiewa na kwotę ..... brutto (słownie:) w tym stawka VAT..... % . Wartość netto ..... (słownie).
2. Należność za faktycznie dostarczony towar wyliczana będzie według cen jednostkowych netto za opakowanie/szt. /powiększonych o podatek VAT/ określonych w formularzu cenowym, stanowiącym zał. nr ..... do umowy.

3. Ceny jednostkowe netto towarów objętych niniejszą umową określone w załączniku nr ..... (formularzu cenowym), będą niezmiennie obowiązywały przez cały okres trwania umowy.
4. Zapłata ceny za dostarczenie towaru nastąpi przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany przez niego na fakturze lub rachunku.
5. Zamawiający zobowiązuje się dokonać zapłaty należności przelewem, w ciągu 60 dni od daty wystawienia faktury lub rachunku przez Wykonawcę, przy czym za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
6. W przypadku niedotrzymania terminu płatności, o którym mowa w § 7 ust. 5, przez Zamawiającego, Wykonawca może naliczyć odsetki ustawowe.
7. Wszelkie płatności będą dokonywane w złotych polskich.

#### **§ 8.**

##### **Zmiana wierzyciela**

Zmiana wierzyciela może nastąpić tylko po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, pod rygorem, że czynność ta będzie nieważna zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej /t.j. Dz. U. z 2018 poz. 2190 ze zm. /.

#### **§ 9.**

##### **Opóźnienie Wykonawcy, kary umowne i odstąpienie od umowy**

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostarczeniu towaru w całości lub w części Zamawiający naliczy karę umowną, której wysokość określa się na 0,2% wartości brutto zamówionego, a nie dostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia.
2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy przez którąkolwiek ze Stron zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Zamawiającego przez którąkolwiek ze Stron zapłaci on Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
4. W przypadku nie zachowania przez Wykonawcę terminu na dostarczenie towaru wolnego od wad, o którym mowa w §5 ust. 3 i 4 umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia.
5. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
6. Strony zastrzegają sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych do wysokości poniesionej szkody.

#### **§ 10.**

##### **Rozstrzygnięcie sporów**

1. Zamawiający i Wykonawca podejmą starania w celu polubownego rozstrzygnięcia wszelkich sporów powstałych między nimi a wynikających z umowy lub pozostających w pośrednim bądź bezpośrednim związku z umową, na drodze bezpośrednich negocjacji.
2. Jeśli po 30 dniach od rozpoczęcia bezpośrednich negocjacji, Zamawiający i Wykonawca nie są w stanie polubownie rozstrzygnąć sporu, to każda ze Stron może poddać spór rozstrzygnięciu sądu powszechnego, właściwego dla siedziby Zamawiającego.



**§ 11.****Prawo właściwe, język, zmiany umowy**

1. W zakresie nieuregulowanym w umowie znajdują zastosowanie przepisy regulujące kwestię udzielania zamówień publicznych, a w zakresie niesprzecznym z tymi przepisami - Kodeks cywilny.
2. Niniejsza umowa została zawarta w języku polskim.
3. Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
4. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy, chyba, że zachodzą okoliczności wymienione w art. 144 ustawy prawo zamówień Publicznych.
5. Zamawiający przewiduje następujące zmiany postanowień zawartej umowy w zakresie:
  - 1) zmiany stawki podatku VAT wprowadzonej przepisami prawa - może się zmienić od dnia wejścia w życie danego aktu prawnego, w takim przypadku zmieni się wartość stawki podatku VAT i ceny brutto, cena netto pozostanie bez zmian (nie dotyczy sytuacji gdy obowiązek zapłaty podatku leży po stronie Zamawiającego),
  - 2) Dopuszcza się zmianę przedmiotu umowy, tj. zastąpienie przedmiotu umowy innym równoważnym produktem o parametrach i funkcjonalności nie gorszych niż wykazane w ofercie (z zastrzeżeniem, że cena tego produktu nie ulegnie podwyższeniu) z zastrzeżeniem, iż spełnione zostaną parametry określone przez Zamawiającego w SIWZ. Powyższa zmiana możliwa jest jedynie w przypadku:
    - a) definitywnego wycofania przedmiotu umowy z obrotu lub wykreślenia z rejestru wyrobów medycznych
    - b) zaprzestania wytwarzania przedmiotu umowy;
    - c) przedłożenia przez Wykonawcę oferty korzystniejszej dla Zamawiającego pod względem technologicznym.
  - 3) W przypadku niewykorzystania ilości określonych w umowie - możliwość przedłużenia terminu realizacji umowy nie dłużej jednak niż o 6 m-cy za zgodą obu stron.
6. Zmiany dokonane z naruszeniem ust. 3,4 oraz 5 niniejszego § są nieważne.

**§ 12.****Egzemplarze umowy**

Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego jeden egzemplarz dla Wykonawcy oraz dwa egzemplarze dla Zamawiającego.

**Załączniki do umowy:**

Załącznik nr 1 - Formularz cenowy - część nr

Załącznik nr 2 - Specyfikacja techniczna - część nr

Akceptuję pod względem finansowym:

.....  
(Podpis Głównego Księgowego)

**WYKONAWCA**

**ZAMAWIAJĄCY**

Załącznik nr 9 do SIWZ

**UMOWA DZIERŻAWY (wzór)****Dzierżawa wirówki, inkubatora lub wirówko-inkubatora, pipety automatycznej, dozownika diulentu oraz statywów roboczych (część nr 1)**

Zawarta w dniu ..... pomiędzy:

**Radomskim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Tytusa Chałubińskiego z siedzibą w Radomiu przy ulicy Lekarskiej 4, wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000031259, reprezentowanym przez:**Marka Pacynę - Dyrektora  
(zwaną dalej "Dzierżawcą")

a ....., wpisaną do ....., reprezentowaną przez:

1. ....
2. ....

(zwanym dalej "Wydzierżawiającym")

**w wyniku przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 euro na podst. art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych /tekst jedn. Dz.U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm./, o następującej treści:****§1****Przedmiot umowy**

1. Wydzierżawiający oświadcza, iż jest właścicielem urządzeń - .....
2. Wydzierżawiający zobowiązuje się do:
  - a) dostarczenia Dzierżawcy w/w urządzeń zwanych w dalszej części umowy sprzętem ( wraz z ich montażem i uruchomieniem) oraz utrzymania jej w pełnej sprawności technicznej przez cały okres trwania umowy dzierżawy,
  - b) dostarczenia instrukcji obsługi oferowanej aparatury w języku polskim
  - c) dołączenia paszportu technicznego przy instalacji aparatu/sprzętu
  - d) Szkolenie personelu z obsługi sprzętu w miejscu posadowienia sprzętu w terminie uzgodnionym z Zamawiającym potwierdzone protokołem z wykonania szkolenia
3. Wydzierżawiający zobowiązuje się dostarczyć aparaturę zgodnie z wymaganiami technicznymi określonymi w SIWZ.
4. Integralną część umowy stanowi Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia i wybrana oferta.

**§2****Termin dostawy, Okres obowiązywania umowy**

1. Aparatura wraz ze stosownymi instrukcjami w języku polskim zostanie przekazana Dzierżawcy na podstawie protokołu zdawczo - odbiorczego w terminie do 14 dni od daty zawarcia umowy.
2. Umowa dzierżawy obowiązuje: przez okres 24 m-cy i biegnie równoległe z umową na zakup i dostawę kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego, część nr 1 - Karty wraz z dzierżawą sprzętu do badań immunohematologicznych z dnia.....

**§3****Wydanie aparatury, ubezpieczenie i transport**

1. Za dzień wydania aparatury Dzierżawcy uważa się dzień w którym aparatura została odebrana przez Dzierżawcę wraz z protokołami przekazania / odbioru aparatury.
2. Wydzierżawiający zapewni takie opakowanie aparatury jakie jest wymagane, by nie dopuścić do jej uszkodzenia lub pogorszenia jakości w trakcie transportu do miejsca dostawy.

3. Rodzaj i jakość wymaganego opakowania określają stosowne normy techniczne, a w przypadku braku takich norm, wszelkie znane Wyzierżawiającemu okoliczności dotyczące warunków transportu aparatury do miejsca dostawy oraz warunków, jakich można się spodziewać w miejscu dostawy.

#### §4

##### Warunki dzierżawy

1. Dzierżawca nie może bez pisemnej zgody Wyzierżawiającego oddać przedmiotu dzierżawy osobie trzeciej do używania, ani go poddzierżawiać.
2. Z chwilą odbioru przedmiotu dzierżawy, wszelkie ryzyko związane z jego używaniem przechodzi na Dzierżawcę.
3. Dzierżawca zobowiązuje się używać przedmiot dzierżawy zgodnie z przeznaczeniem oraz instrukcjami producenta i utrzymywać go w stanie odpowiadającym normalnemu zużyciu eksploatacyjnemu.
4. Dzierżawca po upływie okresu na jaki umowa została zawarta- zwróci przedmiot umowy w stanie nie pogorszonym, z wyjątkiem zużycia wynikającego z bieżącej eksploatacji.
5. Zwrot przedmiotu umowy Wyzierżawiającemu zostanie dokonany na podstawie protokołu przekazania.

#### §5

##### Warunki serwisu

1. Przez cały okres trwania umowy Wyzierżawiający lub autoryzowany przez Wyzierżawiającego serwis dokonywać będzie w ramach umowy - przeglądów okresowych, napraw sprzętu, dostaw części zużywalnych. Wyzierżawiający ma zapewnić ciągłość pracy sprzętu.
2. Zgłaszanie awarii dokonywane będą przez Dzierżawcę telefonicznie na podany przez Wyzierżawiającego nr telefonu..... i potwierdzone pisemnie.
3. Czas reakcji serwisu i usunięcia awarii do 24 godzin, liczonych od chwili telefonicznego zgłoszenia awarii. W przypadku braku możliwości naprawy sprzętu podstawowego i zastępczego (przy jednoczesnej awarii 2 wirówek) w ciągu 24 godzin od chwili zgłoszenia, Wyzierżawiający zobowiązany jest wstawić sprzęt zastępczy w terminie 24 godz. od chwili telefonicznego zgłoszenia awarii (kary - za przekroczenie terminu czas reakcji i wstawienie sprzętu zastępczego). Termin ten określa się w dni robocze (za dzień roboczy uważa się każdy dzień tygodnia od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni świątecznych oraz dni ustawowo wolnych od pracy).
4. Osobą odpowiedzialną za realizację umowy ze strony Wyzierżawiającego jest: .....
5. Osobą odpowiedzialną za realizację umowy ze strony Dzierżawcy jest Kierownik Sekcji Zaopatrzenia, tel. /48/ 361-52-86 oraz Z-ca kierownika Centralnego Medycznego Laboratorium Diagnostycznego, nr Tel. (48) 361-52-36.

#### §6

##### Wartość umowy, zapłata ceny

1. Strony postanawiają, że z tytułu dzierżawy Dzierżawca będzie płacił Wyzierżawiającemu miesięczny czynsz dzierżawny w wysokości ..... zł brutto /słownie: ...../ w tym podatek VAT %, zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym zał. nr ..... do umowy.
2. Wartość umowy przez cały okres jej trwania wynosi ..... zł brutto/ słownie: ...../ w tym podatek VAT wynosi ....%.
3. Cena czynszu dzierżawnego obejmuje wszelkie koszty związane z zapewnieniem bezusterkowej pracy sprzętu, w tym: Koszt zgłoszenia udziału w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej w Instytucie Hematologii i transfuzjologii w Warszawie 4 razy w roku., koszt materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych, koszty walidacji systemów (podstawowego i zastępczego) nie rzadziej niż 1 raz w roku i po każdej awarii, Koszty napraw, Koszty przeglądu technicznego 1 raz w roku przez cały czas trwania umowy dzierżawy,

Szkolenie personelu z obsługi sprzętu w miejscu posadowienia sprzętu w terminie uzgodnionym z Zamawiającym potwierdzone protokołem z wykonania szkolenia.

4. Zapłata czynszu dzierżawnego nastąpi przelewem na rachunek bankowy Wyzierżawiającego wskazany przez niego na fakturze lub rachunku w terminie 60 dni od daty wystawienia faktury lub rachunku.

5. W przypadku niedotrzymania terminu płatności, o którym mowa w §6 ust. 4, przez Dzierżawcę, Wyzierżawiający może naliczyć odsetki ustawowe.

#### **§ 7.**

##### **Zmiana wierzyciela**

Zmiana wierzyciela może nastąpić tylko po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, pod rygorem, że czynność ta będzie nieważna zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej /t.j. Dz. U. z 2018 poz. 2190 ze zm. /.

#### **§8**

##### **Opóźnienie, kary umowne i odstąpienie od umowy**

1. W przypadku opóźnienia Wyzierżawiającego w odniesieniu do terminów określonych w §5 ust. 3, Dzierżawca naliczy karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto umowy za każdą godzinę opóźnienia.

2. W przypadku opóźnienia w odniesieniu do terminów wskazanych w §2 ust. 1, Dzierżawca naliczy karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień opóźnienia.

3. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wyzierżawiającego przez którąkolwiek ze stron zapłaci on Dzierżawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

4. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Dzierżawcy przez którąkolwiek ze stron zapłaci on Wyzierżawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

5. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Dzierżawca może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.

6. Dzierżawca zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych do wysokości poniesionej szkody.

#### **§9**

##### **Rozstrzygnięcie sporów**

1. Dzierżawca i Wyzierżawiający podejmą starania w celu polubownego rozstrzygnięcia wszelkich sporów powstałych między nimi a wynikających z Umowy lub pozostających w pośrednim bądź bezpośrednim związku z Umową, na drodze bezpośrednich negocjacji.

2. Jeśli po 30 dniach od rozpoczęcia bezpośrednich negocjacji, Dzierżawca i Wyzierżawiający nie są w stanie polubownie rozstrzygnąć sporu, to każda ze Stron może poddać spór rozstrzygnięciu sądu powszechnego właściwego dla siedziby Dzierżawcy.

#### **§10**

##### **Prawo właściwe, język, zmiana postanowień umowy**

1. W zakresie nieuregulowanym w umowie znajdują zastosowanie przepisy regulujące kwestię udzielania zamówień publicznych, a w zakresie niesprzecznym z tymi przepisami - Kodeks cywilny.

2. Niniejsza umowa została zawarta w języku polskim.

3. Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnej, pod rygorem nieważności

4. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy, chyba, że zachodzą okoliczności wymienione w art. 144 ustawy prawo zamówień Publicznych.

5. Zamawiający przewiduje następujące zmiany postanowień zawartej umowy w zakresie:

5.1. zmiany stawki podatku VAT wprowadzonej przepisami prawa - może się zmienić od dnia wejścia w życie danego aktu prawnego, w takim przypadku zmieni się wartość stawki podatku VAT i ceny brutto, cena netto pozostanie bez zmian (nie dotyczy sytuacji gdy obowiązek zapłaty podatku leży po stronie Zamawiającego).

5.2. Dopuszcza się zmianę przedmiotu umowy, tj. zastąpienie przedmiotu umowy innym równoważnym sprzętem o parametrach i funkcjonalności nie gorszych niż wykazane w ofercie (z zastrzeżeniem, że czynsz dzierżawny nie ulegnie podwyższeniu) z zastrzeżeniem, iż spełnione zostaną parametry określone przez Zamawiającego w SIWZ. Powyższa zmiana możliwa jest jedynie w przypadku:

a) definitywnego wycofania przedmiotu umowy z obrotu lub wykreślenia sprzętu medycznego z rejestru wyrobów medycznych

b) przedłożenia przez Dzierżawcę oferty korzystniejszej dla Wyzierżawiającego pod względem technologicznym.

5.3. W przypadku niewykorzystania ilości określonych w umowie na dostawę na zakup i dostawę kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego

Część nr ..... - możliwość przedłużenia terminu realizacji umowy nie dłużej jednak niż o 6 m-cy za zgodą obu stron.

6. Zmiany dokonane z naruszeniem ust. 3,4,5 niniejszego § są nieważne.

### §11

#### Egzemplarze umowy

Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego jeden egzemplarz dla Wyzierżawiającego oraz dwa egzemplarze dla Dzierżawcy.

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 - Formularz cenowy dzierżawy

Załącznik nr 2 - Specyfikacja techniczna aparatury

Akceptuje pod względem finansowym

.....  
Główny Księgowy

**WYDIERŻAWIAJĄCY**

**DZIERŻAWCA**

*Sporządziła-Justyna Kapusta*

## Załącznik nr 10 do SIWZ

## KLAUZULA INFORMACYJNA

zgodnie z art. 13 Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) Dz.U.UE.L.2016.119.1 z dnia 2016.05.04, zwanym dalej RODO

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Radomski Szpital Specjalistyczny im. dr. Tytusa Chałubińskiego 26-610 Radom, ul. Lekarska 4
- inspektor ochrony danych w Radomskim Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Tytusa Chałubińskiego - dane kontaktowe: -telefon (48) 361-51-68, e-mail: iodo@rszs-radom.pl
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) Dz.U.UE.L.2016.119.1 z dnia 2016.05.04, zwanym dalej RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **na zakup i dostawę Zakup i dostawa kart wraz z dzierżawą systemu do badań immunohematologicznych oraz odczynników i krwinek wzorcowych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego” RSS/SZP/P-50/2018**, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 221 tys. euro;
- 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 ze zm.), 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.**

\* **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.