

ZP/PN-14/16

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego
prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na:**

ŁDostawŁodczynników do serologii grup krwiŁ

o wartości szacunkowej poniŁej kwoty 135 tys. Ł

ZatwierdziŁ

Dyrektor
RCKiK w BiaŁymstoku

Prof. dr hab. n med. Piotr Marek Radziwon

OgŁoszenie o zamówieniu opublikowano w Biuletynie ZamówieŁ Publicznych pod pozycjŁ
nr 93820 - 2016 w dniu 15.04.2016 r.

BiaŁystok, dnia 15 kwietnia 2016 r.

1. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku

ul. M. Skłodowskiej-Curie 23

15-950 Białystok

tel. 85 74 47 002, faks 85 74 47 133

strona internetowa: www.rckik.bialystok.pl

sekretariat@rckik.bialystok.pl

godziny urzędowania Zamawiającego: od poniedziałku do piątku w godzinach od 7³⁰ do 15⁰⁰.

2. OZNACZENIE POSTĘPOWANIA

Postępowanie, którego dotyczy niniejsza Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia zwana dalej SIWZ, oznaczone jest znakiem ZP/PN-14/16. Wykonawcy winni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

3. PODWYKONAWCY

3.1 Zamawiający dopuszcza możliwość powierzenia przez Wykonawcę części lub całości zamówienia podwykonawcom. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest do wskazania w swojej ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom. W przypadku braku wskazania w ofercie podwykonawców Zamawiający uzna, że Wykonawca samodzielnie zrealizuje zamówienie.

3.2 Dopuszcza się zmianę lub rezygnację z podwykonawcy. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1, Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż wymagany w trakcie postępowania o udzielenie niniejszego zamówienia.

4. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

4.1 Postępowanie o udzielenie zamówienia przeprowadzane jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej poniżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

4.2 Podstawa prawna opracowania Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

4.2.1 ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r., poz. 2164 j.t.);

4.2.2 rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r., Nr 231);

4.2.3 rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 grudnia 2015 r. w sprawie średniego kursu złotego w stosunku do euro, stanowiącego podstawą przeliczenia wartości zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2254);

4.2.4 rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 grudnia 2015 r. w sprawie kwot wartości zamówień oraz konkursów, od których jest uzależniony obowiązek przekazywania ogólnie Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej (Dz. U. z 2015 r., poz. 2263);

4.2.5 ustawa z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. z 2014 r., poz. 121, z późn. zm.);

4.2.6 ustawa z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r., Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.);

4.2.7 ustawa z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015r., poz. 184 j.t.).

5. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 5.1 Przedmiotem zamówienia jest dostawa do siedziby Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku odczynników do serologii grup krwi:
- 5.1.1 Czł. 1 - Odczynnik monoklonalny anty α K
 - 5.1.2 Czł. 2 - Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty α k (cellano)
 - 5.1.3 Czł. 3 - Odczynniki monoklonalne lub poliklonalny anty α Kpa, anty α Kpb
 - 5.1.4 Czł. 4 - Odczynniki monoklonalne anty α M, anty α N
 - 5.1.5 Czł. 5 - Odczynniki monoklonalne anty α Jka, anty α Jkb
 - 5.1.6 Czł. 6 - Odczynniki monoklonalne anty α Lea, anty α Leb
 - 5.1.7 Czł. 7 - Odczynniki monoklonalne anty α S, anty α s
 - 5.1.8 Czł. 8 - Odczynniki anty α Fya, anty α Fyb
 - 5.1.9 Czł. 9 - Odczynnik monoklonalny anty α P1
 - 5.1.10 Czł. 10 - Odczynniki monoklonalne anty α C, anty α c, anty α Cw, anty α E, anty α e
 - 5.1.11 Czł. 11 - Odczynnik anty α IgG
 - 5.1.12 Cze. 12 - 20% roztwór glikolu polietylenowego
 - 5.1.13 Czł. 13 - Odczynnik Dolichotest
 - 5.1.14 Cze. 14 - Standard anty α D do PTA metodą mikrokolumnową
 - 5.1.15 Cze. 15 - Standard anty α D
 - 5.1.16 Czł. 16 - Surowica antyglobulinowa poliwalentna
 - 5.1.17 Cze. 17 - Odczynnik papainowy
 - 5.1.18 Czł. 18 - Krwinki czerwone do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opószczone przeciwciałami anty α D 0 RhD +
 - 5.1.19 Cze. 19 - Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciał (zestaw)
 - 5.1.20 Czł. 20 - Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciał (zestaw)
 - 5.1.21 Czł. 21 - Krwinki kontrolne do układu ABO, Rh oraz antygenu K z układu Kell
 - 5.1.22 Czł. 22 - Odczynniki monoklonalne lub poliklonalne anty α Lua, anty α Lub.
- 5.2 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawarty został w Załączniku nr 1 do SIWZ.
- 5.3 Nazwa i kod określony według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV) dla niniejszego przedmiotu zamówienia:
33696200-7 - odczynniki do badania krwi

6. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

- 6.1 Zamówienie realizowane będzie przez okres 24 miesięcy od daty zawarcia umowy.
- 6.2 Dostawy przedmiotu zamówienia realizowane będą sukcesywnie, do magazynu w siedzibie Zamawiającego, w zależności od jego potrzeb, na koszt i ryzyko Wykonawcy jego transportem, w terminie nie dłuższym niż 7 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia faksem lub mailem w ilościach zależnych od potrzeb Zamawiającego.

7. OPIS CZĘŚCI ZAMÓWIENIA

- 7.1 Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Wykonawca może zgłosić ofertę na jedną, kilka lub wszystkie części zamówienia.
- 7.2 W związku z powyższym, każdą wyspecyfikowaną część (22 części) należy traktować jako oddzielny przedmiot zamówienia (oddzielne zamówienie), a wszelkie zapisy znajdujące się w SIWZ dotyczące oferty należy rozumieć jako odnoszące się do ofert częściowych.

8. OFERTY WARIANTOWE

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

9. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH UZUPEŁNIAJĄCYCH

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy.

10. WARUNKI UDZIAGU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIENIA TYCH WARUNKÓW

10.1 O udzielenie przedmiotowego zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w art. 22 ust. 1 ustawy dotyczące:

- 10.1.1 posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania – Zamawiający nie wyznacza szczególnego warunku w tym zakresie;
- 10.1.2 posiadania wiedzy i doświadczenia – Zamawiający nie wyznacza szczególnego warunku w tym zakresie;
- 10.1.3 dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia – Zamawiający nie wyznacza szczególnego warunku w tym zakresie;
- 10.1.4 sytuacji ekonomicznej i finansowej – Zamawiający nie wyznacza szczególnego warunku w tym zakresie.

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, każdy z warunków określonych w pkt 10.1.1 – 10.1.4 winien spełniać co najmniej jeden z tych Wykonawców albo wszyscy ci Wykonawcy wspólnie.

10.2 W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunek udziału w postępowaniu, dotyczący braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy.

10.3 W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunek udziału w postępowaniu, dotyczący braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy.

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunek określony w pkt 10.2 i pkt 10.3 winien spełniać każdy z Wykonawców samodzielnie.

10.4 Zamawiający oceni czy Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu na podstawie dokumentów i oświadczeń zgłoszonych przez Wykonawcę wraz z ofertą. Ocena spełnienia wymaganych warunków udziału w postępowaniu będzie odbywać się wg kryterium spełnia/nie spełnia poszczególne warunki.

11. INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH I DOKUMENTACH

11.1 Na ofertę składają następujące dokumenty i załączniki:

- 11.1.1 Formularz oferty – sporządzony zgodnie z treścią Załącznika nr 2 do SIWZ.
- 11.1.2 Pełnomocnictwo określające zakres umocowania, podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy, chyba że Wykonawca działając osobiście (jeżeli dotyczy).
- 11.1.3 Zobowiązanie innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów – sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 7 do SIWZ lub inny dokument, z którego wynika takie zobowiązanie (jeżeli dotyczy).
- 11.1.4 Oświadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa – sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 8 do SIWZ (jeżeli dotyczy).
- 11.1.5 W celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy:
 - 1) Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy – sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 4 do SIWZ.

W przypadku oferty składanej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, oświadczenie o spełnieniu każdego z warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 składa co najmniej jeden z tych Wykonawców albo wszyscy ci Wykonawcy wspólnie.

11.1.6 W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia:

- 1) Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy, sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 5 do SIWZ;
- 2) Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- 3) List podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, albo informacji o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej, sporządzonych zgodnie z treścią Załącznika nr 6 do SIWZ;

W przypadku oferty składanej przez Wykonawców wspólnie ubiegających o udzielenie zamówienia publicznego, dokumenty potwierdzające, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu składają każdy z Wykonawców oddzielnie.

11.1.7 W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SIWZ:

- 1) Dla wyrobów podlegających obowiązkowi zgłoszenia/powiadomienia/przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 876 j.t.) wymagane jest (jeżeli dotyczy):
 - a) zgłoszenie/powiadomienie do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych posiadające niepowtarzalny, dwunastocyfrowy identyfikator dokumentu, widoczny z lewej strony stopki na każdej stronie formularza¹ *

lub

- b) potwierdzenie wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wypełnieniu obowiązku nałożonego ustawą

lub

- c) potwierdzenie przeniesienia danych o wyrobie medycznym wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
- 2) Dla wyrobów niezaklasyfikowanych jako wyrób medyczny (jeżeli dotyczy):
 - a) Oświadczenie Wykonawcy o niepodleganiu obowiązkowi zgłoszenia/powiadomienia/przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.
- 3) Certyfikat WE (jeżeli dotyczy) lub oświadczenie Wykonawcy (jeżeli nie dotyczy).
- 4) Deklarację zgodności (jeżeli dotyczy) lub oświadczenie Wykonawcy (jeżeli nie dotyczy).
- 5) Specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia, sporządzoną zgodnie z treścią Załącznika nr 3 do SIWZ.
- 6) Probki oferowanego przedmiotu zamówienia w zakresie Części 11 oraz Części 16, zgodnie z Wykazem stanowiącym Załącznik nr 10 do SIWZ.
Zamawiający dokona oceny czy zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w SIWZ poprzez:

* Uwaga! Egzemplarz formularza zgłoszenia i powiadomienia z wyzerowanym identyfikatorem nie spełnia wymagań Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18.10.2010 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów (Dz. U. z 2016 r., poz. 59 j.t.) i w związku z tym nie zostanie uznany za ważny.

a) w zakresie Części 11:

- oceny swoistości przeciwciał monoklonalnych anty- α IgG odczynnika - oceny swoistości odczynnika w PTA z odczynnikiem anty- α IgG
- w przypadku stwierdzenia prawidłowych dodatnich reakcji przeciwciał anty- α IgG, odczynnik zostanie zakwalifikowany jako spełniający wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ;
- w przypadku stwierdzenia nieprawidłowych ujemnych reakcji przeciwciał anty- α IgG, odczynnik nie zostanie zakwalifikowany, tj. nie potwierdzi spełnienia wymagań określonych przez Zamawiającego w SIWZ, a w konsekwencji oferta Wykonawcy, oferującego taki odczynnik zostanie odrzucona;

b) w zakresie Części 16:

- oceny wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza - oceny swoistości odczynnika w PTA-LISS
- w przypadku stwierdzenia prawidłowych dodatnich reakcji przeciwciał anty- α IgG lub C3 dopełniacza, odczynnik zostanie zakwalifikowany jako spełniający wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ;
- w przypadku stwierdzenia nieprawidłowych ujemnych reakcji przeciwciał anty- α IgG lub C3 dopełniacza, odczynnik nie zostanie zakwalifikowany, tj. nie potwierdzi spełnienia wymagań określonych przez Zamawiającego w SIWZ, a w konsekwencji oferta Wykonawcy, oferującego taki odczynnik zostanie odrzucona;

Zamawiający informuje, iż nie będzie zwracał załączonych próbek. W związku z tym Wykonawca zobowiązany jest obciążyć Zamawiającego kosztami przekazanych próbek, przy czym cena próbki nie może przekroczyć ceny jednostkowej z oferty, a ilość próbek na fakturze nie może przekroczyć ilości udzielonej przez Zamawiającego.

11.2 Korzystanie z zasobów innych podmiotów.

11.2.1 W sytuacji, gdy Wykonawca polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków, zobowiązany jest on udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował tymi zasobami w trakcie realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania do dyspozycji Wykonawcy niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia lub inny dokument z którego wynika takie zobowiązanie, np. umowa itp. *(zobowiązanie lub inny dokument, z którego wynika takie zobowiązanie należy dołączyć do oferty zgodnie z pkt 11.1.3 „Inne treści dotyczące”)*.

Dokument, z którego będzie wynikał zobowiązanie podmiotu trzeciego, powinien wyrażać w sposób wyraźny i jednoznaczny wolę udzielenia Wykonawcy ubiegającemu się o zamówienie odpowiedniego zasobu, czyli wskazać jego zakres, rodzaj, czas udzielenia, a także inne istotne okoliczności, w tym wynikające ze specyfiki tego zasobu. Z treści dokumentu musi jasno wynikać:

- 1) jaki jest zakres dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu,
- 2) w jaki sposób zostaną wykorzystane zasoby innego podmiotu przez Wykonawcę przy wykonywaniu zamówienia,
- 3) jakiego charakteru stosunki będą łączyć Wykonawcę z innym podmiotem,
- 4) jaki jest zakres i w jakim okresie inny podmiot będzie brał udział przy wykonywaniu zamówienia.

Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, odpowiada solidarnie z Wykonawcą za szkodem Zamawiającego powstałym wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za ww. sytuację nie ponosi winy.

11.2.2 Forma dokumentów.

Dokumenty, o których mowa w pkt 11.2.1:

- 1) pisemne zobowiązanie podmiotów do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy realizacji zamówienia nie musi być złożone w formie oryginału, podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania podmiotu udzielającego zasoby. Do oferty należy załączyć dokument, z którego takie upoważnienie będzie wynikać;
- 2) inne dokumenty, na podstawie których Wykonawca udowodni Zamawiającemu, że będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia nie muszą być złożone w formie oryginału lub kopii poświadczonej podpisem i za zgodności z oryginałem;
- 3) dokument upoważniający osoby do podpisania ww. zobowiązania musi być złożony w formie oryginału lub kopii poświadczonej podpisem z dopiskiem i za zgodności z oryginałem, przy czym jeżeli tym dokumentem będzie pełnomocnictwo, to musi być ono złożone w formie oryginału lub kopii poświadczonej notarialnie.

Zgodność z oryginałem może potwierdzić podmiot udzielający zasoby (osoba uprawniona) lub Wykonawca, jeżeli posiada stosowne umocowanie do działania (reprezentowania) w imieniu podmiotu udzielającego zasoby.

11.3 Oferta wspólna.

11.3.1 Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takiej sytuacji ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo winno być podpisane przez osoby upoważnione do reprezentowania poszczególnych Wykonawców i w formie oryginału lub w kopii poświadczonej notarialnie musi zostać dołączone do oferty wspólnej Wykonawców.

11.3.2 Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia solidarnie odpowiadają za realizację umowy.

11.3.3 Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie w ofercie podają adres do korespondencji i kontakt telefoniczny właściwy dla pełnomocnika tych Wykonawców. Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik.

11.3.4 Przed podpisaniem umowy Wykonawcy składający ofertę wspólną powinni mieli obowiązek przedstawić Zamawiającemu umowę o wspólnej realizacji zamówienia (umowę spółki, konsorcjum), zawierającą co najmniej:

- 1) zobowiązanie do realizacji przedmiotu zamówienia,
- 2) określenie zakresu działania poszczególnych stron,
- 3) czas obowiązywania umowy, który nie może być krótszy niż okres obejmujący realizację zamówienia.

11.4 Wykonawcy zagraniczni.

11.4.1 Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o którym mowa w pkt 11.1.6 ust. 2) nie składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.

11.4.2 Dokumenty, o których mowa w pkt 11.4.1 winny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

11.4.3 Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 11.4.1 zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji Wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu

zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub przed notariuszem. Punkt 11.4.2 stosuje się odpowiednio.

12. OPIS SPOSOBU POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI WRAZ ZE WSKAZANIEM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO OSÓB UPRAWNIONYCH DO KONTAKTÓW

12.1 Informacje o sposobie porozumiewania się z Zamawiającym.

12.1.1 Niniejsze postępowanie prowadzone jest w języku polskim.

12.1.2 Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje (dokumenty) Zamawiający i Wykonawca mogą przekazywać faksem pod numer (85) 74 47 133 lub drogą elektroniczną na adres sekretariat@rckik.bialystok.pl, z zastrzeżeniem pkt 12.1.3. zawsze dopuszczalna jest forma pisemna.

12.1.3 Forma pisemna zastrzeżona jest dla zgłoszenia oferty wraz z załącznikami, w tym oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu, oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez Zamawiającego oraz Pełnomocnictwa, także składanych w toku postępowania.

12.1.4 W przypadku oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji (dokumentów) przekazanych przez Zamawiającego za pomocą faksu lub drogą elektroniczną Wykonawca niezwłocznie potwierdzi, w tej samej formie, fakt ich otrzymania pod numer (85) 74 47 133 lub na adres e-mail: sekretariat@rckik.bialystok.pl.

12.1.5 W przypadku braku potwierdzenia przez Wykonawcę otrzymania oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji (dokumentów), o których mowa w pkt 12.1.4 Zamawiający uzna, iż zostały one doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma w dniu i godzinie ich nadania i były czytelne.

12.1.6 W przypadku, gdy przesłane za pomocą faksu lub drogą elektroniczną oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje (dokumenty) będą nieczytelne Zamawiający może się odwołać o ponowne ich przesłanie za pomocą innego sposobu.

12.1.7 Korespondencja skierowana do Zamawiającego winna zawierać co najmniej następujące dane:

- nazwę i adres Wykonawcy kierującego korespondencją
- oznaczenie i nazwę postępowania, którego dotyczy treść korespondencji,
- treść korespondencji (określenie przedmiotu sprawy).

12.1.8 Korespondencją z zachowaniem formy pisemnej należy kierować na adres: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej-Curie 23
15-950 Białystok.

12.2 Wyjaśnienia treści SIWZ.

12.2.1 Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z pisemną prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ (*zapytania do SIWZ również w formie edytowalnej*). Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnienie niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa powyższy wyznaczony termin składania ofert.

12.2.2 Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie do Zamawiającego później niż do końca dnia, w którym upływa powyższy wyznaczony termin składania ofert lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnienie lub pozostawić wniosek bez rozpoznania.

12.2.3 Ewentualna zmiana terminu składania ofert nie powoduje przesunięcia terminu, o którym mowa w pkt 12.2.1, po upływie którego Zamawiający może pozostawić wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ bez rozpoznania.

12.2.4 Zamawiający jednocześnie przekazuje treść zapytań wraz z odpowiedziami wszystkim uczestnikom postępowania, którym przekazano SIWZ bez ujawniania Źródeł

zapytania oraz zamieszcza taką informację na własnej stronie internetowej www.rckik.bialystok.pl w zakładce Zamówienia publiczne.

- 12.2.5 Nie udziela się żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania w sprawach wymagających zachowania pisemności postępowania.

12.3 Modyfikacja treści SIWZ.

- 12.3.1 W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ.

- 12.3.2 Dokonany w ten sposób zmian SIWZ Zamawiający przekazuje niezwłocznie z zachowaniem formy pisemnej, wszystkim potencjalnym Wykonawcom, którym przekazano SIWZ oraz zamieszcza na stronie internetowej, na której udostępniona została SIWZ na www.rckik.bialystok.pl w zakładce Zamówienia publiczne i bieżąco ona wiążąca przy składaniu ofert.

- 12.3.3 Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz umieści taką informację na stronie internetowej www.rckik.bialystok.pl w zakładce Zamówienia Publiczne.

- 12.3.4 Jeżeli wprowadzona modyfikacja treści SIWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia, Zamawiający zamieszcza w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenie o zmianie ogłoszenia, przedłużając jednocześnie termin składania ofert o czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach, jeżeli spełnione zostaną przesłanki określone w art. 12a ust. 1 lub 2 ustawy Pzp. W takim przypadku Zamawiający niezwłocznie zamieszcza informację o zmianie ogłoszenia na Tablicy ogłoszeń oraz na swojej stronie internetowej www.rckik.bialystok.pl w zakładce Zamówienia Publiczne.

12.4 Wyjaśnienia w toku badania i oceny ofert.

- 12.4.1 W toku badania i oceny ofert Zamawiający może wezwać Wykonawców do uzupełnienia odpowiednich oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu lub potwierdzających spełnienie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, lub pełnomocnictw, jeżeli spełnione zostaną przesłanki określone w art. 26 ust. 3 ustawy. Uzupełniane oświadczenia i dokumenty winne potwierdzać spełnianie przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego nie później niż w dniu, w którym upływa termin składania ofert.

- 12.4.2 W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści zgłoszonych ofert oraz wyjaśnień dotyczących oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnienie przez Wykonawców warunków udziału w postępowaniu.

- 12.5 Ze strony Zamawiającego osobami uprawnionymi do kontaktowania się z Wykonawcami są: Marta Stocka, Aneta Kiersnowska oraz Beata Kardasz, tel. (85) 745 63 42.

13. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.

14. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

- 14.1 Termin związania ofertą wynosi 30 dni od ostatecznie ustalonego terminu składania ofert.
- 14.2 Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem ostatecznie ustalonego terminu składania ofert.
- 14.3 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.

15. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY

- 15.1 Wykonawca może zgłosić tylko jedną ofertę. Złożenie więcej niż jednej oferty lub złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę. Złożenie przez Wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2015r., poz. 184 j.t.) odrzuconych ofert w tym samym postępowaniu spowoduje wykluczenie Wykonawców, chyba że wykażą iść istniejące między nimi powiązania nie prowadzące do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy Wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 15.2 Oferta winna zawierać wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia i załączniki, o których mowa w SIWZ.
- 15.3 Formularz oferty oraz pozostałe dokumenty winne być przygotowane przez Wykonawcę w treści zgodnej z niniejszym SIWZ.
- 15.4 Oferta winna być sporządzona na piśmie (ręcznie lub w postaci wydruku komputerowego), w formie zapewniającej pełną czytelność jej treści. Każdy dokument składający się z oferty sporządzony w innym języku niż język polski winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę. W razie wątpliwości uznaje się iść wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą. Dopuszcza się użycie w ofercie oraz innych dokumentach określeń obcojęzycznych w zakresie określonym w art. 11 ustawy z dnia 7 października 1999 r. o języku polskim (Dz. U. z 2011r. Nr 43, poz. 224 j.t.).
- 15.5 Formularz oferty oraz oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu winne być złożone w formie oryginału. Pozostałe dokumenty składające się z oferty mogą być złożone w oryginale lub kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
- 15.6 Dokumenty złożone w formie kopii muszą być opatrzone na każdej zapisanej stronie klauzulą zgodną z oryginałem. Poświadczenie za zgodność z oryginałem powinno być sporządzone w sposób umożliwiający identyfikację podpisu.
- 15.7 Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonych kopii dokumentu, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
- 15.8 Oferta wraz z załącznikami musi być podpisana przez osoby upoważnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy. Upoważnienie do podpisania powyższych dokumentów musi być dołączone do oferty, o ile nie wynika ono z innych dokumentów załączonych przez Wykonawcę. Podpis powinien być sporządzony w sposób umożliwiający jego identyfikację np. złożony wraz z imienną pieczęcią lub czytelny (z podaniem imienia i nazwiska). Jeżeli z dokumentu określającego status prawny Wykonawcy lub pełnomocnictwa wynika, iść do reprezentowania Wykonawcy upoważnionych jest więcej niż dwie lub więcej osób, dokumenty składające się z oferty muszą być podpisane przez wszystkie te osoby.
- 15.9 Jeżeli osoba (osoby) podpisująca ofertę i składająca w imieniu Wykonawcy oświadczenia i inne pisma nie jest osobą upoważnioną na podstawie aktualnego odpisu z właściwego rejestru albo innego dokumentu załączonego do oferty, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić stosowne pełnomocnictwo, które w swej treści jednoznacznie wskazywać będzie uprawnienie do podpisania oferty. Pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty i musi być złożone w oryginale lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem (kopia pełnomocnictwa winna być poświadczona notarialnie).
- 15.10 Zaleca się aby każda, zawierająca jakkolwiek treść, strona oferty była podpisana lub parafowana przez Wykonawcę. Wszystkie zmiany w treści oferty, a w szczególności przerobienie, przekreślenie, uzupełnienie, nadpisanie, przesłonięcie korektorem, itp. winne być podpisane lub parafowane przez Wykonawcę.
- 15.11 Zaleca się aby strony oferty były trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane.
- 15.12 Dokumenty zastrzeżone.
 - 15.12.1 Wszystkie dokumenty złożone w prowadzonym postępowaniu są jawne za wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, które Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzeżę iść nie mogą być one udostępniane oraz wykazać iść zastrzeżone informacje stanowiącej tajemnicę

przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp. Zastrzeżone dokumenty Wykonawca zobowiązany jest wydzielić w wybrany przez siebie sposób, zapewniający zachowanie tajemnicy przedsiębiorstwa. Tak wydzielonych informacji Zamawiający nie będzie ujawniać chyba że zastrzeżone w ofercie informacje nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa lub są jawne na podstawie przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych lub odrębnych przepisów – w takim przypadku informacje te będą podlegały udostępnieniu na takich samych zasadach jak pozostałe niezastrzeżone dokumenty.

15.12.2 Zgodnie z art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji poprzez tajemnice przedsiębiorstwa rozumie się nie ujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą co do których przedsiębiorca podjęł niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.

15.12.3 Jeżeli Wykonawca nie wykazuje, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, tj. nie dostarczy dokumentów potwierdzających podjęcia przez Wykonawcę działań mających na celu zachowanie zastrzeżonych informacji w poufności, Zamawiający odtajni je jako bezprawnie zastrzeżone.

16. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

16.1 Miejsce i termin składania ofert.

16.1.1 Oferta należy zgłosić w siedzibie Zamawiającego lub przesłać pocztą albo przesyłać kurierską Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, kod 15-950, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, pokój nr 201 (Sekretariat). Za termin zgłoszenia oferty przyjmuje się datę i godzinę wpływu oferty do Zamawiającego w miejsce wskazane jak wyżej.

16.1.2 Termin składania ofert upływa dnia **10 maja 2016 r.** o godz. **12⁰⁰**.

16.1.3 Oferty otrzymane przez Zamawiającego po tym terminie zostaną niezwłocznie zwrócone bez otwierania.

16.1.4 Oferty będą podlegały rejestracji przez Zamawiającego. Każda przyjęta oferta zostanie opatrzona adnotacją określającą dokładny termin przyjęcia oferty, tzn. datę kalendarzową oraz godzinę i minutę w której została przyjęta. Do czasu otwarcia ofert będą przechowywane w sposób gwarantujący ich nienaruszalność.

16.1.5 Oferta należy zgłosić w nieprzejrystym, zamkniętym opakowaniu/kopercie, w sposób gwarantujący zachowanie poufności jej treści oraz zabezpieczający jej nienaruszalność do terminu otwarcia ofert.

16.1.6 Koperta (opakowanie) zawierająca ofertę winna być zaadresowana na Zamawiającego na adres:

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej-Curie 23
15-950 Białystok
pokój nr 201**

oraz posiadać pieczęć Wykonawcy wraz z oznaczeniem:

Oferta na: A Dostawę odczynników do serologii grup krwi nr ZP/PN-14/16

a także: **Nie otwierać przed dniem 10 maja 2016 r. godzina 12¹⁵.**

Konsekwencje zgłoszenia oferty niezgodnie z w/w opisem (tj. potraktowanie oferty jako zwykłej korespondencji, nie dostarczenie jej na miejsce składania ofert w terminie określonym w SIWZ lub przedwczesne/przypadkowe otwarcie ofert) ponosi Wykonawca.

16.1.7 Zmiana lub wycofanie oferty.

1) Wykonawca może zmienić lub wycofać zgłoszoną przez siebie ofertę

2) Zmiana lub wycofanie zgłoszonej oferty jest skuteczne tylko wówczas, gdy zostało dokonane przez Wykonawcę przed upływem terminu składania ofert.

- 3) W przypadku zmiany oferty, Wykonawca składa pisemne oświadczenie, iż ofertę swoją zmienia, określając zakres i rodzaj tych zmian, a jeśli oświadczenie o zmianie pociąga za sobą konieczność wymiany, czy też przedłożenia nowych dokumentów, Wykonawca winien te dokumenty zaopieczętować. Powiadomienie o zmianie oferty winno być przygotowane, opakowane (w zaklejonej kopercie) i zaadresowane w ten sam sposób co oferta wraz z podanymi nazwami i adresem Wykonawcy, z adnotacją: ZMIANA.
- 4) W przypadku wycofania oferty, Wykonawca składa pisemne oświadczenie, iż ofertę swoją wycofuje. Powiadomienie o wycofaniu oferty winno być przygotowane, opakowane (w zaklejonej kopercie) i zaadresowane w ten sam sposób co oferta wraz z podanymi nazwami Wykonawcy, z adnotacją: WYCOFANE.

16.2 Miejsce i termin otwarcia ofert.

- 16.2.1 Otwarcie ofert nastąpi w dniu **10 maja 2016 r. o godz. 12¹⁵**, w siedzibie Zamawiającego, pokój nr 203 (sala seminaryjna).
- 16.2.2 Otwarcie ofert jest jawne, Wykonawcy mogą uczestniczyć w sesji otwarcia ofert.
- 16.2.3 Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 16.2.4 Podczas otwarcia ofert Zamawiający ogłosi nazwy Wykonawców, ich adresy oraz informacje dotyczące ceny i pozostałych kryteriów zawartych w ofertach.
- 16.2.5 W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie obecny na otwarciu ofert, Zamawiający, na jego wniosek, przekaże mu informacje, o których mowa w pkt 16.2.3 i 16.2.4.

17. OPIS SPOSOBU OBLICZANIA CENY

- 17.1 Cena oferty (w poszczególnych Częściach) stanowi bliżej określona kwota wynagrodzenia brutto za wykonanie przedmiotu zamówienia publicznego na warunkach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
- 17.2 Wykonawca przedstawi w ofercie (odpowiednio dla poszczególnych Części) całkowitą cenę przedmiotu zamówienia w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz. U. z 2014 r., poz. 915), tj. wartość wyrażoną w jednostkach pieniężnych, którą Zamawiający będzie zobowiązany zapłacić Wykonawcy za dostawę w cenie uwzględniającej podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru/usługi podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług lub podatkiem akcyzowym. Przez cenę rozumie się również stawki taryfowe. Cena ta będzie ceną kompletną, jednoznaczną i ostateczną uwzględniającą ewentualne rabaty i upusty (nie dopuszcza się rabatów rzeczowych).
- 17.3 W Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ, należy odpowiednio dla poszczególnych Części podać wartość brutto za wykonanie przedmiotu zamówienia liczbowo i słownie, % stawki podatku od towarów i usług oraz wartość netto.
- 17.5 W Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia, stanowiącej Załącznik nr 3 do SIWZ, należy podać odpowiednio dla poszczególnych Części:
 - 1) wielkość opakowania,
 - 2) ilość opakowań,
 - 3) cenę jednostkową netto za opakowanie,
 - 4) procentowy (%) stawki podatku od towarów i usług,
 - 5) cenę jednostkową brutto za opakowanie
 - 6) wartość brutto przedmiotu zamówienia, obliczoną poprzez przemnożenie ceny jednostkowej netto za opakowanie, o której mowa w pkt 3) przez ilość opakowań oraz powiększoną o podatek od towarów i usług.
- 17.6 Wartość oferty oraz ceny jednostkowe netto i brutto muszą być wyrażone w PLN z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 17.7 Tak wyznaczona cena oferty brutto będzie podlegała ocenie.
- 17.8 Zamawiający przy ocenie ofert (odpowiednio w poszczególnych Częściach) weźmie pod uwagę całkowitą kwotę, którą będzie musiał zapłacić Wykonawcy z tytułu realizacji

- zamówienia – kwoty brutto zawierające podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, o ile są one należne na podstawie odrębnych przepisów.
- 17.9 Jeżeli Wykonawca zgłosi 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, doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałyby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca składając ofertę informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadził do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

18. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KIEROWAĆ SIĘ PRZY WYBORZE OFERTY NAJKORZYSTNIEJSZEJ WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

- 18.1 Przy wyborze oferty najkorzystniejszej, w zakresie poszczególnych Części, Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami oceny ofert:

- 1) **Cena - 95%**
- 2) **Termin realizacji dostaw sukcesywnych – 5%**

Za najkorzystniejszą w zakresie poszczególnych Części zostanie uznana oferta niepodlegająca odrzuceniu i spełniająca wszystkie wymogi formalne i merytoryczne, która uzyska najwyższą liczbę punktów (po zsumowaniu) w obu kryteriach.

- Ad. 1) Najwyższą liczbę punktów (95 pkt) w kryterium **Cena** otrzyma oferta zawierająca najniższą cenę brutto, a każda następna oferta odpowiednio mniejszą liczbę punktów (z dokładnością do drugiego miejsca po przecinku) obliczoną według następującego wzoru:

$$\text{Liczba punktów badanej oferty} = \frac{\text{Najniższa cena brutto zaoferowana w ofercie}}{\text{Cena brutto badanej oferty}} \times 95\% \times 100$$

- Ad. 2) Najwyższą liczbę punktów 5 pkt w kryterium **Termin realizacji dostaw sukcesywnych** otrzyma oferta oferująca realizację dostaw cząstkowych w terminie do 4 dni kalendarzowych, 3 pkt otrzyma oferta oferująca realizację dostaw cząstkowych w terminie 5 do 6 dni kalendarzowych, zaś 0 pkt otrzyma oferta oferująca realizację dostaw cząstkowych w maksymalnym, przewidzianym przez Zamawiającego w SIWZ terminie, tj. w terminie do 7 dni kalendarzowych liczonych od dnia nadania zamówienia.

Zamawiający oceni termin realizacji dostaw sukcesywnych na podstawie oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w Formularzu oferty (Załącznik nr 2 do SIWZ), odpowiednio dla każdej Części.

Uwaga: Maksymalny termin realizacji dostaw sukcesywnych wynosi 7 dni kalendarzowych liczonych od dnia nadania przez Zamawiającego zamówienia faksem lub mailem. W przypadku, gdy Wykonawca zaproponuje termin realizacji dostaw cząstkowych dłuższy niż 7 dni kalendarzowych, oferta jego zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.

- 18.2 Zamawiający udzieli zamówienia (w poszczególnych Częściach) Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w ustawie Prawo zamówień publicznych oraz niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o ww. kryteria oceny ofert.

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

- 19.1 O wyborze oferty najkorzystniejszej, wykluczeniu Wykonawcy(-ów), odrzuceniu ofert(-y) oraz o terminie określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub ust. 2 ustawy, po upływie którego umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta, Zamawiający zawiadomi niezwłocznie Wykonawców, którzy zgłoszyli oferty w przedmiotowym postępowaniu, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
- 19.2 Niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej, Zamawiający zamieści informacje określone w art. 92 ust. 1 pkt 1 na własnej stronie internetowej (www.rckik.bialystok.pl) w zakładce Zamówienia Publiczne) oraz w swojej siedzibie na Tablicy ogłoszeń
- 19.3 Przed podpisaniem umowy Wykonawca, którego oferta uznana zostanie za najkorzystniejszą zobowiązany będzie do:
- 19.3.1 przedłożenia Zamawiającemu przez Wykonawcę składowego ofertę wspólną umowy konsorcjum jeżeli dotyczy,
- 19.3.2 wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w terminie i wysokości określonej w pkt 20 SIWZ,
- 19.3.3 w przypadku dostawcy zagranicznego przedłożenia oryginału certyfikatu rezydencji podatkowej /art. 21 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 15 lutego 1992 r. o podatku dochodowym od osób prawnych (Dz. U. z 2014, poz. 851 j.t.)/ jeżeli dotyczy podatku u Źródła. W przypadku niedostarczenia Zamawiającemu oryginału certyfikatu rezydencji podatkowej pobierany będzie podatek w wysokości 20% bez uwzględnienia wąskich umów o unikaniu podwójnego opodatkowania, których stroną jest Polska jeżeli dotyczy.
- 19.4 Zamawiający określi termin i miejsce złożenia ww. dokumentów oraz miejsce i termin podpisania umowy. Nie dostarczenie dokumentów, o których mowa w pkt 19.3.1 i 19.3.2 w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie spowoduje, iż zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanie się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
- 19.5 Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy winne przedstawić Zamawiającemu dokumenty, potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie wynika z dokumentów załączonych do oferty (np. aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, pełnomocnictwo, itp.).

20. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie będzie żądał przed podpisaniem umowy od Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

21. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY, JEŚLI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA, ABY ZAWARĆ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH

- 21.1 Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł umowę w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych we Wzorze umowy, stanowiącym Załącznik nr 9 do SIWZ.
- 21.2 Zamawiający przewiduje zmiany w zawartej umowie w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w zakresie określonym we Wzorze umowy, stanowiącym Załącznik nr 9 do SIWZ.

- 20.3 Zmiany umowy, o których mowa w pkt 21.2, mogą być dokonane na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy i za zgodą obu Stron, w formie aneksu, wprowadzone do umowy.

22. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 22.1 Środki ochrony prawnej, określone w Dziale VI ustawy przysługują Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes prawny w uzyskaniu niniejszego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy.
- 22.2 Odwołanie przysuguje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, tj.:
- 22.2.1 opisu sposobu dokonania oceny spełnienia warunków udziału w postępowaniu,
 - 22.2.2 wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia,
 - 22.2.3 odrzucenia oferty odwołującego.
- 22.3 Odwołanie powinno wskazywać czynności 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.
- 22.4 Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocniczego kwalifikowanego certyfikatu.
- 22.5 Odwołujący przysyła 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 za pomocą faksu.
- 22.6 Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli zostało przesłane w sposób określony w art. 27 ust. 2 ustawy, albo w terminie 10 dni, jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
- 22.7 Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a także wobec postanowień SIWZ, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na stronie internetowej.
- 22.8 Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 22.6 i 22.7 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powziął lub przy zachowaniu należytej staranności mógł być powziął wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
- 22.9 Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysuguje skarga do sądu okręgowego właściwego dla siedziby Zamawiającego. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa KIO w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia KIO, przysyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Zażalenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.

23. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

- 23.1 Wykonawca składając ofertę wyraża jednocześnie zgodę na przetwarzanie przez Zamawiającego, uczestników postępowania oraz uprawnione podmioty, danych osobowych w rozumieniu ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2015 r., poz. 2135 j.t.), zawartych w ofercie oraz załącznikach do niej.
- 23.2 Zamawiający informuje, iż ww. dane osobowe, przetwarzane będą w celu wypełnienia prawnie usprawiedliwionego celu jakim jest m.in. przeprowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zawarcie i realizacja umowy z wybrany w postępowaniu Wykonawcą dokonanie rozliczenia płatności związanych z realizacją umowy, przeprowadzenie ewentualnych postępowań kontrolnych przez komórki

Zamawiającego i inne uprawnione podmioty, udostępnienie dokumentacji postępowania i zawartej umowy jako informacji publicznej.

24. ADRES POCZTY ELEKTRONICZNEJ LUB STRONY INTERNETOWEJ, JEŚLI ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA POROZUMIEWANIE SIĘ DROGĄ ELEKTRONICZNĄ

Zamawiający dopuszcza porozumiewanie się drogą elektroniczną, a mianowicie e-mail: sekretariat@rckik.bialystok.pl.

25. AUKCJA ELEKTRONICZNA

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.

26. WYSOKOŚĆ ZWROTU KOSZTÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU, JEŚLI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE ICH ZWROT

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

27. WYMAGANIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 29 UST. 4 USTAWY

Zamawiający nie będzie stosował wymagań związanych z realizacją zamówienia, określonych w art. 29 ust. 4 ustawy.

28. UDOSTĘPNIENIE PROTOKOŁU POSTĘPOWANIA

- 28.1 Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z tym że oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia.
- 28.2 Zamawiający udostępnia protokół postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub załączniki do protokołu na wniosek.
- 28.3 Udostępnienie nastąpi poprzez wgląd w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego. Przesłanie kopii protokołu faksem lub drogą elektroniczną zgodnie z wyborem wnioskodawcy wskazanym we wniosku, może nastąpić w przypadku, gdy obejmuje niewielką ilość dokumentów.
- 28.4 Jeżeli przesłanie kopii protokołu lub załączników z przyczyn technicznych lub organizacyjnych jest utrudnione, Zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.
- 28.5 Dodatkowe koszty związane ze sposobem udostępnienia dokumentów, wskazanym we wniosku, pokrywa wnioskodawca. Przesłanie kopii protokołu lub załączników do protokołu wiąże się z kosztem skopiowania każdej strony w cenie 0,40 zł za stronę.
- 28.6 Ujawnianie treści protokołu/załączników odbywać się będzie według poniższych zasad, tj. Zamawiający:
 - 28.6.1 udostępnia wskazane dokumenty po złożeniu pisemnego wniosku,
 - 28.6.2 wyznacza termin, miejsce oraz zakres udostępnianych dokumentów,
 - 28.6.3 wyznacza pracownika, w którego obecności dokonana zostanie czynność przeglądania,
 - 28.6.4 udostępnienie może mieć miejsce wyłącznie w siedzibie Zamawiającego oraz w czasie godzin urzędowania,
 - 28.6.5 bez zgody Zamawiającego, wnioskodawca w trakcie wglądu do protokołu lub załączników nie może samodzielnie kopiować lub utrzymywać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert.
- 28.7 Zamawiający udostępnia wnioskodawcy protokół lub załączniki niezwłocznie.

Załączniki do SIWZ:

- 1. Załącznik nr 1 do SIWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
- 2. Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz oferty
- 3. Załącznik nr 3 do SIWZ – Specyfikacja oferowanego przedmiotu zamówienia
- 4. Załącznik nr 4 do SIWZ – Oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu
- 5. Załącznik nr 5 do SIWZ – Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia

6. Załącznik nr 6 do SIWZ – Informacja dotycząca grupy kapitałowej
7. Załącznik nr 7 do SIWZ – Zobowiązanie do udostępnienia zasobów
8. Załącznik nr 8 do SIWZ – Oświadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa
9. Załącznik nr 9 do SIWZ – Wzór umowy
10. Załącznik nr 10 do SIWZ – Wykaz przekazanych próbek

Załącznik nr 1 do SIWZ

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Czł. 1 - Odczynnik monoklonalny anty- α K w ilości 320 ml spełniający poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml
2.	odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji
3.	temperatura przechowywania 2 - 8 °C
4.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 2 - Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty- α k (cellano) w ilości 120 ml spełniający poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml
2.	odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji
3.	temperatura przechowywania 2 - 8 °C
4.	test próbówkowy lub szkiełkowy
5.	wykazuje aktywność wobec krwinek heterozygotycznych w danym antygenie
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 3 - Odczynniki monoklonalne lub poliklonalne anty- α Kpa , anty- α Kpb w ilości jak niżej:

1) anty- α Kpa - 10 ml

2) anty- α Kpb - 10 ml

spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml
2.	odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji
3.	badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu
4.	temperatura przechowywania 2 - 8 °C
5.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 4 - Odczynniki monoklonalne anty- α M, anty- α N w ilości w ilości jak niżej:

1) anty- α M - 200 ml

2) anty- α N - 200 ml

spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 10 ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
3.	odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji
4.	badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu
5.	temperatura przechowywania 2 - 8 °C
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 5 - Odczynniki monoklonalne anty- α Jka, anty- α Jkb w ilości jak niżej:1) anty- α Jka - 100 ml2) anty- α Jkb - 100 ml

spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 10 ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
3.	odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji
4.	badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu
5.	temperatura przechowywania 2 - 8 °C
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 6 - Odczynniki monoklonalne anty- α Lea, anty- α Leb w ilości jak niżej:1) anty- α Lea - 120 ml2) anty- α Leb - 120 ml

spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 10 ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
3.	odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji
4.	badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu
5.	temperatura przechowywania 2 - 8 °C
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 7 - Odczynniki monoklonalne anty- α S, anty- α s w ilości jak niżej:1) anty- α S - 180 ml2) anty- α s - 180 ml

spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 2 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
3.	odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji
4.	badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu
5.	temperatura przechowywania 2 - 8 °C
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 8 - Odczynniki anty- α Fya, anty- α Fyb w ilości jak niżej:1) anty- α Fya - 100 ml2) anty- α Fyb - 100 ml

spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml
2.	odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji
3.	temperatura przechowywania 2 - 8 °C
4.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 9 - Odczynnik monoklonalny anty- β P1 w ilości 100 ml spełniający poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 ÷ 5 ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
3.	odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji
4.	badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu
5.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 10 - Odczynniki monoklonalne w ilościach jak niżej:

- 1) anty- β C - 320 ml
- 2) anty- β c - 320 ml
- 3) anty- β Cw - 320 ml
- 4) anty- β E - 320 ml
- 5) anty- β e - 320 ml

spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 ÷ 10 ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
3.	odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji
4.	badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu
5.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 11 - Odczynnik anty- β IgG w ilości 500 ml spełniający poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 ÷ 5 ml
2.	zawiera przeciwciała o swoistości anty- β IgG
3.	gotowy do użycia, zastosowanie: bezpośredni i pośredni test antyglobulinowy
4.	temperatura przechowywania 2-8 °C
5.	termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 12 - 20% roztwór glikolu polietylenowego w ilości 700 ml spełniający poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 ÷ 5 ml
2.	gotowy do użycia
3.	przeznaczony do wykrywania i identyfikacji alloprzeciwciałodpornościowych
4.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C
5.	termin ważności min. 6 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 13 - Odczynnik Dolichotest w ilości 50 ml spełniający poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml
2.	gotowy do użycia
3.	wykrywa antygeny A1 o niskiej ekspresji
4.	prawidłowe reakcje z krwinkami A1, A1B, A2, A2B
5.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C
6.	termin ważności min. 6 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 14 - Standard anty ñ D do PTA metodą mikrokolumnową w ilości 800 ml spełniający poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml
2.	zawiera przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D
3.	gotowy do użycia
4.	do stosowania jako kontrola prawidłowości wykonania testu PTA metodą mikrokolumnową
5.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C
6.	termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 15 - Standard anty ñ D w ilości 700 ml spełniający poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml
2.	zawiera przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D
3.	gotowy do użycia
4.	do stosowania jako kontrola prawidłowości wykonania testu antyglobulinowego PTA-LISS oraz testu LEN
5.	temperatura przechowywania 2-8 °C
6.	termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 16 ñ Surowica antyglobulinowa poliwalentna w ilości 1 800 ml spełniająca poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 5-10 ml
2.	gotowa do użycia
3.	stosowana do wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz skłódników C3 dopełniacza
4.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C
5.	termin ważności min. 6 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 17 - Odczynnik papainowy w ilości 300 ml spełniający poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 ÷ 5 ml
2.	dodanie odczynnika nie powinno powodować aglutynacji ani hemolizy zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl
3.	dodanie odczynnika do zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl, do której dodano

	równobieżność surowicy niezawierającej przeciwciał nie może powodować aglutynacji ani hemolizy
4.	termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 18 - Krwinki czerwone do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opaszczone przeciwciałami anty D 0 RhD + w ilości 96 ml spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 4 ml
2.	aglutynacja z odczynnikiem antyglobulinowym lub monowalentnym anty-IgG o nasileniu od 2+ do 3+
3.	w czasie przechowywania w terminie ważności brak hemolizy
4.	100% czułość i specyficzność diagnostyczna
5.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C
6.	termin ważności min. 1 m-c od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 19 - Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciał w ilości 192 ml każdego rodzaju krwinek z zestawu spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	panel min. 10 krwinkowy
2.	panel zawiera krwinki: DCwCee, DccEE, Dccee, dCcee lub dCCee, dccEe lub dccEE, dccee K-, dccee K+, Fy(a-b+), Fy(a+b-), Fy(a+b+), Jk(a-b+), Jk(a+b-), Jk(a+b+), Le(a-b+), Le(a+b-), P1, P2, MM, NN, MN, SS, ss, Ss ÷ tak dopasowane, aby nadawały się do identyfikacji przeciwciał odpornościowych z ukgdu Rh, Kell, Duffy, Kidd, MNS, P, Lewis
3.	krwinki 20-30% zawieszone w płynie konserwującym
4.	możliwość zawieszenia w zbuforowanym roztworze NaCl i odczynniku LISS
5.	opakowanie jednostkowe 2-4 ml
6.	w czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy
7.	zakres badań: a) identyfikacja naturalnych, nieregularnych przeciwciał typu zimnego w teście solnym b) identyfikacja przeciwciał odpornościowych z ukgdu Rh w teście enzymatycznym c) identyfikacja przeciwciał typu ciepłego w pośrednim teście antyglobulinowym i jego modyfikacjach
8.	zakres stosowanych technik serologicznych: a) metody probówkowe b) metody mikrokolumnowe
9.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C
10.	termin ważności min. 1 m-c od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 20 - Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciał w ilości 96 ml każdego rodzaju krwinek z zestawu spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	panel min. 10 krwinkowy
2.	panel zawiera krwinki: DCwCee, DccEE, Dccee, dCcee lub dCCee, dccEe lub dccEE, dccee K-, dccee K+, Fy(a-b+), Fy(a+b-), Fy(a+b+), Jk(a-b+), Jk(a+b-), Jk(a+b+), Le(a-b+), Le(a+b-), P1, P2, MM, NN, MN,

	SS, ss, Ss – tak dopasowane, aby nadawały się do identyfikacji przeciwciał odpornościowych z układu Rh, Kell, Duffy, Kidd, MNS, P, Lewis
3.	krwinki 8% zawieszone w zbuforowanym roztworze zawierającym środki konserwujące
4.	możliwość bezpośredniego użycia do testów kolumnowych
5.	opakowanie jednostkowe 2 – 4 ml
6.	w czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy
7.	zakres badań: a) identyfikacja naturalnych, nieregularnych przeciwciał typu zimnego w teście solnym b) identyfikacja przeciwciał odpornościowych z układu Rh w teście enzymatycznym c) identyfikacja przeciwciał typu ciepłego w pośrednim teście antyglobulinowym i jego modyfikacjach
8.	zakres stosowanych technik serologicznych: a) metody mikrokolumnowe
9.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C
10.	termin ważności min. 1 m-c od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 21 - Krwinki kontrolne do układu ABO, Rh oraz antygeny K z układu Kell w ilości 40 zestawów spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	panel min. 4 krwinkowy (grupy: O, A, B i AB)
2.	krwinki powinny zawierać: antygeny grupowe z układu Rh: CcEe i antygen K z układu Kell
3.	powinny nadawać się do kontroli grup krwi z rewersem
4.	powinny być zawieszone w surowicy/osoczu oraz zbuforowanym roztworze zawierającym środki konserwujące
5.	opakowanie jednostkowe min. 4 x 4 ml
6.	w czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy
7.	zakres badań: a) metody mikropłytkowe na automacie PK7300
8.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C
9.	termin ważności min. 3 tygodnie od daty dostawy do Zamawiającego

Czł. 22- Odczynniki monoklonalne lub poliklonalne anty – Lua, anty – Lub w ilości jak niżej:

1) anty – Lua – 10 ml

2) anty – Lub – 10 ml

spełniające poniższe wymagania minimalne:

Lp.	Wymagania minimalne
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml
2.	odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji
3.	badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu
4.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C
5.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego

**Załącznik nr 2 do SIWZ
(wzór)**

.....
(pieczęć Wykonawcy)

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej-Curie 23
15-950 Białystok**

FORMULARZ OFERTY

Dane Wykonawcy/Wykonawców w przypadku oferty wspólnej *

Nazwa: ..

Adres: ul.

Kod: miasto: województwo:

Adres do korespondencji (wypełnij, jeżeli jest inny niż adres siedziby) ..

.....

Numer telefonu: ..

Numer faksu, na który Zamawiający ma przesyłać korespondencję ...

Adres e-mail, na który Zamawiający ma przysłać korespondencję ..

Osoba upoważniona do kontaktów .., tel.

NIP:, REGON:

** w przypadku oferty wspólnej np. konsorcjum, spółki cywilnej należy podać dane dotyczące wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się do zamówienia oraz Pełnomocnika.*

Odpowiadając na ogłoszenie o zamówieniu w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę odczynników do serologii grup krwi** - znak postępowania: **ZP/PN - 14/16**:

- Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, nie wnosimy do niej żadnych zastrzeżeń i przyjmujemy warunki w niej zawarte, a także uzyskaliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
- Składamy ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia, którego zakres określono w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w cenie:

2.1. * dla Czynności 1 - Odczynnik monoklonalny anty - K

wartość brutto: zł

skoponie: zł

w tym .. % VAT:

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.2. * dla Części 2 - Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty-IL-6 (cellano)

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.3 * dla Części 3 - Odczynniki monoklonalne lub poliklonalne anty-IL-6 Kpa, anty-IL-6 Kpb

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie $\ddot{e}$ dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie $\ddot{e}$. dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.4 * dla Części 4 – Odczynniki monoklonalne anty – M, anty – N

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie $\ddot{e}$ dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie $\ddot{e}$. dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.5 * dla Części 5 – Odczynniki monoklonalne anty – Jka, anty – Jkb

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie $\ddot{e}$ dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie $\ddot{e}$. dni kalendarzowych

3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.6 * dla Części 6 – Odczynniki monoklonalne anty – α Lea, anty – α Leb

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.7 * dla Części 7 – Odczynniki monoklonalne anty – α S, anty – α s

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.8 * dla Czł. 8 – Odczynniki anty – Fya, anty – Fyb

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.9 * dla Czł. 9 – Odczynnik monoklonalny anty – P1

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.10 * dla Części 10 – Odczynniki monoklonalne anty – C, anty – c, anty – Cw, anty – E, anty – e

wartość brutto: zł

śrównie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.11 * dla Części 11 – Odczynnik anty - IgG

wartość brutto: zł

śrównie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie – dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.12 * dla Czyn 12 - 20% roztwór glikolu polietylenowego

wartość brutto: zł

szkolenie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie - dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie - dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.13 * dla Czyn 13 - Odczynnik Dolichotest

wartość brutto: zł

szkolenie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie - dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie - dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.14 * dla Czyn 14 - Standard anty - D do PTA metodą mikrokolumnową

wartość brutto: zł

szkolenie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie 4 dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie 5 dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.15 * dla Czyn 15 - Standard anty - D

wartość brutto: zł

skównie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie 4 dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie 5 dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.16 * dla Czyn 16 - Surowica antyglobulinowa poliwalentna

wartość brutto: zł

skównie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.17 * dla Części 17 – Odczynnik papainowy

wartość brutto: zł

składownie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.18 * dla Części 18 – Krwinki czerwone do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opęszczone przeciwciałami anty – D O RhD+

wartość brutto: zł

składownie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.19 * dla Czyn 19 - Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciał (zestaw)

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

* niepotrzebne skreślić

2.20 * dla Czyn 20 - Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciał (zestaw)

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częściowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych

3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

** niepotrzebne skreślić*

2.21 * dla Części 21 – Krwinki kontrolne do układu ABO, Rh oraz antygenu K z układu Kell

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częścikowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

** niepotrzebne skreślić*

2.22 * dla Części 22 – Odczynniki monoklonalne lub poliklonalne anty – Lua, anty – Lub

wartość brutto: zł

łącznie: zł

w tym % VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składników cenowych.

Oświadczamy, iż oferujemy realizację i dostaw częścikowych przedmiotu zamówienia w terminie:

- 1) * do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 2) * 5 do 6 dni kalendarzowych, tj. w terminie dni kalendarzowych
- 3) * 7 dni kalendarzowych

licząc od dnia nadania zamówienia przez Zamawiającego.

** niepotrzebne skreślić*

3. Oświadczamy, iż w przypadku wyboru naszej oferty, przed zawarciem umowy dostarczymy oryginał certyfikatu rezydencji podatkowej*/nie dostarczymy oryginału certyfikatu rezydencji podatkowej*.
*niepotrzebne skreślić

4. Oświadczamy, iż
4.1 ceny netto podane w Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia, stanowiłcej Załącznik nr 3 do SIWZ nie ulegną podwyższeniu przez okres trwania umowy;
4.2 akceptujemy warunki płatności określone we Wzorze umowy, stanowiącym Załącznik nr 9 do SIWZ.

5. Oświadczamy, że uważamy się za zobowiązani niniejszą ofertą przez okres 30 dni liczonych od terminu składania ofert określonego zapisami SIWZ.

6. Oświadczamy, iż zawarty w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia Wzór umowy (Załącznik nr 9 do SIWZ) został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na wymienionych w nim warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

7. Oświadczamy, iż
7.1 zamówienie zrealizujemy we własnym zakresie*
7.2 zamierzamy powierzyć do realizacji przez podwykonawcę następujące części zamówienia*:

L.p.	Rodzaj części powierzonego zamówienia

*niepotrzebne skreślić

8. Pod groźbą odpowiedzialności karnej oświadczamy, iż załączone do oferty dokumenty opisują stan faktyczny i prawny, aktualny na dzień otwarcia ofert.

9. Ofertą niniejszą składamy na 3 zapisanych i kolejno ponumerowanych stronach (od nr 3 do nr 5).

10. Wraz z ofertą składamy następujące oświadczenia i dokumenty:

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

3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3
/miejscowość i data/

3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(połączony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

Załącznik nr 3 do SIWZ
(wzór)

Specyfikacja oferowanego przedmiotu zamówienia

1. Czynniki 1. Odczynnik monoklonalny anty - K:

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anty K Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	320	*				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 ÷ 5 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
3.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C	TAK / NIE *)	od do °C
4.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(połączony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

2. Czesł 2 ñ Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty ñ k (cellano)

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8= (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty ñ k (cellano) Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: ñ ñ	120	*				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę Dwyrobu	Uwagi
1.	odczynniki monoklonalny lub poliklonalny	TAK / NIE *)	rodzaj odczynnika: ..
2.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml	TAK / NIE *)	.. ml
3.	odczynniki wykrywa antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
4.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C	TAK / NIE *)	
5.	test probówkowy lub szkiełkowy	TAK / NIE *)	
6.	wykazuje aktywność wobec krwinek heterozygotycznych w danym antygenie	TAK / NIE *)	
7.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	.. m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* naleŹy podać iloŚć opakowaŃ odpowiadajĄcĄ zamawianej iloŚci ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość, ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę.

```

ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ..
/miejscowoŚ i data/

```

.....

/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczający czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

3. Część 3 – Odczynniki monoklonalne lub poliklonalne anty – Kpa, anty – Kpb

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty – Kpa Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: – –	10	*				
2.	Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty – Kpb Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: – –	10	*				
RAZEM:							

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	odczynnik monoklonalny lub poliklonalny	TAK / NIE *)	rodzaj odczynnika: – – – ..
2.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml	TAK / NIE *)	– – . ml
3.	odczynniki wykrywające antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
4.	badanie możliwości prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	– – – m- cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

– – – – –
/miejscowość i data/

– – – – – – – – – –
/podpis osoby/osób upoważnionej do wystąpienia w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

4. Część 4 – Odczynniki monoklonalne anty- α M, anty- α N

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anty-αM Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	200	*				
2.	Odczynnik monoklonalny anty-αN Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	200	*				
RAZEM:							

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
3.	odczynniki wykrywające antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
4.	badanie móżdka prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do wystąpienia w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

5. Część 5 – Odczynniki monoklonalne anty – Jka, anty – Jkb

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anty – Jka Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: – –	100	*				
2.	Odczynnik monoklonalny anty – Jkb Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: – –	100	*				
RAZEM:							

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml	TAK / NIE *)	– – . ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
3.	odczynniki wykrywające antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
4.	badanie móżdka prowadzi się na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	– – – m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

– – – – – ..
/miejscowość i data/

– – – – – – – – – –
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

6. Część 6 – Odczynniki monoklonalne anty – Lea, anty – Leb

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anty – Lea Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: – –	120	*				
2.	Odczynnik monoklonalny anty – Leb Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: – –	120	*				
RAZEM:							

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml	TAK / NIE *)	– – . ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
3.	odczynniki wykrywające antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
4.	badanie możliwości prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	– – – m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

– – – – – ..
/miejscowość i data/

– – – – – – – – – –
/podpis osoby/osób upoważnionej do wystąpienia w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

7. Część 7 – Odczynniki monoklonalne anty- α S, anty- α S

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anty-αS Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	180	*				
2.	Odczynnik monoklonalny anty-αS Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	180	*				
RAZEM:							

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 2 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
3.	odczynniki wykrywające antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
4.	badanie móżdka prowadzi się na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2 ± 8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

8. Część 8 – Odczynniki anty – Fya, anty – Fyb

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik anty – Fya Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: – –	100	*				
2.	Odczynnik anty – Fyb Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: – –	100	*				
RAZEM:							

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml	TAK / NIE *)	– – . ml
2.	odczynniki wykrywające antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
3.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C	TAK / NIE *)	
4.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	– – – m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiedni liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

– – – – –
/miejscowość i data/

– – – – – – – – – –
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

9. Część 9 – Odczynnik monoklonalny anty- α -P1

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anty-α-P1 Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	100	*				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 – 5 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	reakcja aglutynacji pojawia się w czasie min.
3.	odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
4.	badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(położony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

10. Część 10 – Odczynniki monoklonalne anty- α C, anty- α c, anty- α Cw, anty- α E, anty- α e

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anty-αC Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: α α	320	*				
2.	Odczynnik monoklonalny anty-αc Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: α α	320	*				
3.	Odczynnik monoklonalny anty-αCw Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: α α	320	*				
4.	Odczynnik monoklonalny anty-αE Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: α α	320	*				
5.	Odczynnik monoklonalny anty-αce Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: α α	320	*				
RAZEM:							

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 10 ml	TAK / NIE *)	α α . ml
2.	reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	reakcja aglutynacji pojawia się w czasie α α min.
3.	odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
4.	badanie móżdka prowadzi się na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2 $\pm$ 8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	α α α m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(połączony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

11. Część 11 – Odczynnik anty IgG

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik anty IgG Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	500	*				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 ÷ 5 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	zawiera przeciwciała o swoistości anty - IgG	TAK / NIE *)	
3.	gotowy do użycia, zastosowanie: bezpośredni i pośredni test antyglobulinowy	TAK / NIE *)	
4.	temperatura przechowywania 2-8 °C	TAK / NIE *)	
5.	termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

12. **Część 12** o 20% roztwór glikolu polietylenowego

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8= (4x5) + kwota podatku VAT
1.	20% roztwór glikolu polietylenowego Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	700	*				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 ÷ 5 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	gotowy do użycia	TAK / NIE *)	
3.	przeznaczony do wykrywania i identyfikacji allopierwszociepnych	TAK / NIE *)	
4.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C	TAK / NIE *)	
5.	termin ważności min. 6 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(położony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

13. Część 13 – Odczynnik Dolichotest

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik Dolichotest Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	50	 *				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	gotowy do użycia	TAK / NIE *)	
3.	wykrywa antygeny A1 o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
4.	prawidłowe reakcje z krwinkami A1, A1B, A2, A2B	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin ważności min. 6 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

14. Część 14 – Standard anty – D do PTA metodą mikrokolumnową

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Standard anty – D do PTA metodą mikrokolumnową Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	800	 *				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	zawiera przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D	TAK / NIE *)	
3.	gotowy do użycia	TAK / NIE *)	
4.	do stosowania jako kontrola prawidłowości wykonania testu PTA metodą mikrokolumnową	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2 ± 8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(położony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

15. Część 15 - Standard anty - D

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Standard anty - D Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	700	*				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanej przez Wykonawcę	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	zawiera przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D	TAK / NIE *)	
3.	gotowy do użycia	TAK / NIE *)	
4.	do stosowania jako kontrola prawidłowości wykonania testu antyglobulinowego PTA-LISS oraz testu LEN	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2-8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

16. Część 16 – Surowica antyglobulinowa poliwalentna

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Surowica antyglobulinowa poliwalentna Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	1 800	*				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/wyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 5-10 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	gotowa do użycia	TAK / NIE *)	
3.	stosowana do wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składowników C3 dopełniacza	TAK / NIE *)	
4.	temperatura przechowywania 2 ÷ 8 °C	TAK / NIE *)	
5.	termin ważności min. 6 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do wystąpienia w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

17. Część 17 – Odczynnik papainowy

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik papainowy Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	300	*				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę Wyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 ÷ 5 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	dodanie odczynnika nie może powodować aglutynacji ani hemolizy zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl	TAK / NIE *)	
3.	dodanie odczynnika do zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl, do której dodano równą ilość surowicy niezawierającej przeciwciał nie powinno powodować aglutynacji ani hemolizy	TAK / NIE *)	
4.	termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(położony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

18. Czesz 18 ñ Krwinki czerwone do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opęszczone przeciwciaęami anty ñ D O RhD+

3) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana iloŝ (w ml)	Iloŝ opakowaŝ	Cena jednostkowa netto (w zę)	Cena jednostkowa brutto (w zę)	% stawka podatku VAT	Wartoŝ brutto (w zę)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8= (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Krwinki czerwone do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opęszczone przeciwciaęami anty ñ D O RhD+ Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: ë ë	96	*				

4) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiajñcego	Charakterystyka proponowanego przez WykonawcęDwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 - 4 ml	TAK / NIE *)	ë ë . ml
2.	aglutynacja z odczynnikiem antyglobulinowym lub monowalentnym anty-IgG o nasileniu od 2+ do 3+	TAK / NIE *)	
3.	w czasie przechowywania w terminie waŝności brak hemolizy	TAK / NIE *)	
4.	100% czuęŝ i specyficznoŝ diagnostyczna	TAK / NIE *)	
5.	temperatura przechowywania 2 ñ 8 °C	TAK / NIE *)	
6.	termin waŝności min. 1 m-c od daty dostawy do Zamawiajñcego	TAK / NIE *)	ë ë ë m-cy

*) - niepotrzebne skreŝi!

*** naleŝy poda! iloŝ opakowaŝ odpowiadajñcñzamawianej iloŝci ml**

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana iloŝ ml nie odpowiada peęnej iloŝci opakowaŝ naleŝy zaoferowa! odpowiedniñliczbDopakowaŝ stosujñc zaokręglenie w górñ

ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ..
/miejscowoŝ i data/

ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë ë

/podpis osoby/osób upowaŝnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poŝnany czytelny podpis albo podpis i pieczñka z imieniem i nazwiskiem)

19. Część 19 – Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciał (zestaw)

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciał (zestaw) Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	192 ml z każdego rodzaju krwinek z zestawu	*				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2-4 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	panel min. 10 krwinkowy	TAK / NIE *)	panel krwinkowy
3.	Panel zawiera krwinki: DCwCee, DccEE, Dccee, dCcee lub dCCee, dccEe lub dccEE, dccee K-, dccee K+, Fy(a-b+), Fy(a-b-), Fy(a+b+), Jk(a-b+), Jk(a-b-), Jk(a+b+), Le(a-b+), Le(a+b-), P1, P2, MM, NN, MN, SS, ss, Ss – tak dopasowane, aby nadawały się do identyfikacji przeciwciał odpornościowych z układu Rh, Kell, Duffy, Kidd, MNS, P, Lewis	TAK / NIE *)	
4.	krwinki 20-30% zawieszone w płynie konserwującym	TAK / NIE *)	
5.	możliwość zawieszenia w zbuforowanym roztworze NaCl i odczynniku LISS	TAK / NIE *)	
6.	w czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy	TAK / NIE *)	
7.	zakres badań: a) identyfikacja naturalnych, nieregularnych przeciwciał typu zimnego w teście solnym b) identyfikacja przeciwciał odpornościowych z układu Rh w teście enzymatycznym c) identyfikacja przeciwciał typu ciepłego w pośrednim teście antyglobulinowym i jego modyfikacjach	TAK / NIE *)	
8.	zakres stosowanych technik serologicznych: a) metody probówkowe b) metody mikrokolumnowe	TAK / NIE *)	
9.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C	TAK / NIE *)	
10.	termin ważności min. 1 m-c od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(połączony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

20. Czesz 20 n Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciaę(zestaw)

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciaę (zestaw) Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: e e	96 ml z kaędego rodzaju krwinek z zestawu	*				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez WykonawcęDwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe 2 n 4 ml	TAK / NIE *)	e e ml
2.	panel min. 10 krwinkowy	TAK / NIE *)	panel e e krwinkowy
3.	panel zawiera krwinki: DCwCee, DccEE, Dccee, dCcee lub dCCee, dccEe lub dccEE, dccee K-, dccee K+, Fy(a-b+), Fy(a+b-), Fy(a+b+), Jk(a-b+), Jk(a+b-), Jk(a+b+), Le(a-b+), Le(a+b-), P1, P2, MM, NN, MN, SS, ss, Ss n tak dopasowane, aby nadawaę się do identyfikacji przeciwciaę odpornościowych z ukędu Rh, Kell, Duffy, Kidd, MNS, P, Lewis	TAK / NIE *)	
4.	krwinki 8% zawieszzone w zbuforowanym roztworze zawierającym środki konserwujące	TAK / NIE *)	
5.	możliwość bezpośredniego uęcia do testów kolumnowych	TAK / NIE *)	
6.	w czasie przechowywania w terminie wańności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy	TAK / NIE *)	
7.	zakres badań: a) identyfikacja naturalnych, nieregularnych przeciwciaę typu zimnego w teście solnym b) identyfikacja przeciwciaę odpornościowych z ukędu Rh w teście enzymatycznym c) identyfikacja przeciwciaę typu ciepłego w pośrednim teście antyglobulinowym i jego modyfikacjach	TAK / NIE *)	
8.	zakres stosowanych technik serologicznych: a) metody mikrokolumnowe	TAK / NIE *)	
9.	temperatura przechowywania 2 n 8 °C	TAK / NIE *)	
10.	termin wańności min. 1 m-c od daty dostawy do Zamawiającego		e e e m-cy

*) - niepotrzebne skreślić

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokręglenie w górę

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

21. Część 21 – Krwinki kontrolne do układu ABO, Rh oraz antygeny K z układu Kell

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (zestawy)	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = 4 + kwota podatku VAT	6	7 = (3x4) + kwota podatku VAT
1.	Krwinki kontrolne do układu ABO, Rh oraz antygeny K z układu Kell Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy:	40				

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	opakowanie jednostkowe min. 4 x 4 ml	TAK / NIE *)	 ml
2.	panel min. 4 krwinkowy (grupy: O, A, B i AB)	TAK / NIE *)	panel krwinkowy
3.	krwinki powinny zawierać: antygeny grupowe z układu Rh: CcEe i antygen K z układu Kell	TAK / NIE *)	
4.	powinny nadawać się do kontroli grup krwi z rewersem	TAK / NIE *)	
5.	powinny być zawieszone w surowicy/osoczu oraz zbuforowanym roztworze zawierającym środki konserwujące	TAK / NIE *)	
6.	w czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy	TAK / NIE *)	
7.	zakres badań: a) metody mikropłytkowe na automacie PK7300	TAK / NIE *)	
8.	temperatura przechowywania 2 ± 8 °C	TAK / NIE *)	
9.	termin ważności min. 3 tygodnie od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	 tyg.

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

22. Część 22 – Odczynniki monoklonalne lub poliklonalne anty – Lua, anty – Lub

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot umowy	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto (w zł)	Cena jednostkowa brutto (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = 5 + kwota podatku VAT	7	8 = (4x5) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty – Lua Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: – –	10	*				
2.	Odczynnik anty – Lub Producent: Nazwa na fakturze: Nr katalogowy: – –	10	*				
RAZEM:							

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę/Dwyrobu	Uwagi
1.	odczynniki monoklonalne lub poliklonalne	TAK / NIE *)	rodzaj odczynników: – – –
2.	opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml	TAK / NIE *)	– – . ml
3.	odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji	TAK / NIE *)	
4.	badanie moŹna prowadziŹ na krwinkach czerwonych w Źrodowisku solnym (NaCl), osoczu		
5.	temperatura przechowywania 2 – 8 °C	TAK / NIE *)	od – do – .°C
6.	termin waŹnoŹci min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego	TAK / NIE *)	– – – m-cy

*) - niepotrzebne skreŹiŹ

* naleŹy podaŹ iloŹŹ opakowaŹ odpowiadajăcă zamawianej iloŹci ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana iloŹŹ ml nie odpowiada peŹnej iloŹci opakowaŹ naleŹy zaoferowaŹ odpowiedniŹ liczbă opakowaŹ stosujăcă zaokrăglenie w górnă– – – – – ..
/miejscowoŹŹ i data/– – – – – – – – – –
/podpis osoby/osób upowaŹnionej do wystăpowania w imieniu wykonawcy/
(poŹnany czytelny podpis albo podpis i pieczătka z imieniem i nazwiskiem)

**Załącznik nr 4 do SIWZ
(wzór)**

.....
/pieczęć nagłkowa Wykonawcy/ Wykonawców/

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej - Curie 23
15-950 Białystok**

**Oświadczenie
o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu**

Ja/My niżej podpisany:

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

działając w imieniu i na rzecz:

.....
.....
.....
/nazwa (firma), dokładny adres Wykonawcy/

przystępuję do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **„Dostawę odczynników do serologii grup krwi”** w trybie przetargu nieograniczonego **ZP/PN-14/16** oświadczam/-y, że reprezentowany przeze mnie/nas Wykonawca, składający ofertę w przedmiotowym postępowaniu spełnia warunki udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, dotyczące:

- 1) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
- 2) posiadania wiedzy i doświadczenia;
- 3) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
- 4) sytuacji ekonomicznej i finansowej.

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(połączony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

**Załącznik nr 5 do SIWZ
(wzór)**

.....
/pieczęć nagłkowa Wykonawcy/ Wykonawców/

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej - Curie 23
15-950 Białystok**

**Oświadczenie
o braku podstaw do wykluczenia**

Ja/My niżej podpisany/-i:
.....
.....
.....
działając w imieniu i na rzecz:
.....
.....
.....
/nazwa (firma), dokładny adres Wykonawcy/

przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **A**
o
o
oświadczam/-y, że reprezentowany przeze mnie/nas Wykonawca, składający ofertę w przedmiotowym
postępowaniu nie podlega wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na
podstawie **art. 24 ust. 1** ustawy Prawo zamówień publicznych.

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(połączony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

Załącznik nr 6 do SIWZ

.....

/Pieczęć Wykonawcy/Wykonawców/

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej - Curie 23
15-950 Białystok**

Informacja dotycząca grupy kapitałowej

Ja/My niżej podpisany/-i:

.....

.....

działając w imieniu i na rzecz

.....

.....

/nazwa (firma), dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców

przystępuję do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego nr **ZP/PN-14/16** na **Audyt i dostawę reagentów do serologii grup krwi** zgodnie z art. 26 ust. 2 pkt 2d ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 j.t.):

- 1) składamy listę podmiotów razem z którymi należymy do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015r., poz. 184 j.t.), o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych*

L.p.	Nazwa podmiotu	Adres podmiotu
1.		
2.		
...		

.....

/miejscowość i data/

.....

/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

- 2) informujemy, iż nie należymy do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015r., poz. 184 j.t.), o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych*.

.....

/miejscowość i data/

.....

/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

* należy wypełnić pkt 1) lub pkt 2)

Załącznik nr 7 do SIWZ
(wzór)

.....
/pieczęć Podmiotu innego/

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej-Curie 23
15-950 Białystok**

Zobowiązanie do udostępnienia zasobów *

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę dodatkowych do serologii grup krwi** znak postępowania: **ZP/PN-14/16**.

1. Ja, my, niżej podpisany/-i:

.....

reprezentuję:

.....
/nazwa podmiotu, na którego zasobach będzie polegał Wykonawca/

działając na podstawie art. 26 ust. 2b¹ ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 j.t.) oświadczamy, iż zobowiązujemy się do oddania Wykonawcy, tj. z siedzibą w do dyspozycji niezbędnych zasobów w zakresie:

- 1) wiedzy i doświadczenia**
- 2) potencjału technicznego**
- 3) osób zdolnych do wykonania zamówienia**
- 4) zdolności finansowej**

na okres korzystania z nich przy wykonywaniu przedmiotowego zamówienia.

Oddanie do dyspozycji wskazanego zasobu będzie polegało na :

Okres, w którym Wykonawca będzie dysponował wskazanym zasobem:

Charakter stosunku, jaki będzie łączył Wykonawcę z podmiotem trzecim:

Ponadto informujemy, iż będziemy/nie będziemy** brali udziału w realizacji zamówienia².

2. Zgodnie z art. 26 ust. 2e ustawy oświadczamy, że odpowiadamy solidarnie z ww. Wykonawcą, któremu zobowiązaliśmy się do udostępnienia zasoby w ww. zakresie na potrzeby wykonania zamówienia, za szkodę Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie będziemy ponosić winy, co zobowiązani jesteśmy Zamawiającemu udowodnić.

.....
/Miejscowość i data/

.....
(Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Podmiotu innego poświadczający czytelny podpis albo pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

¹ Zgodnie z art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponować zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia.

² Podmiot udostępniający zasoby w postaci wiedzy i doświadczenia traktowany jest jako podmiot biorący udział w realizacji zamówienia lub jego części.

* Wykonawca dołącza powyższe informacje do oferty jeżeli dotyczy

** niepotrzebne skreślić

Załącznik nr 8 do SIWZ

.....
/Pieczęć Wykonawcy/Wykonawców/

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej - Curie 23
15-950 Białystok**

Oświadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa*

Ja/My, niżej podpisany/-i:

.....
.....
.....
działając w imieniu i na rzecz:
.....
.....
.....
/nazwa (firma), dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców/

przystępuję do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **A) Dostawę odczynników do serologii grup krwi**, nr **ZP/PN-14/16** oświadczamy, że:

- 1) utajnione przez naszą firmę dane zawarte w załączniku nr do oferty** / na stronach oferty**, dotyczące informacji: technicznych*, technologicznych*, handlowych*, organizacyjnych* nie są powszechnie dostępne, tzn. nie są publikowane w materiałach drukowanych bądź w Internecie, w związku z tym stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153 poz. 1503 z późn. zm.);
- 2) utajnienie tych danych nie ma na celu utrudnienia uczciwej konkurencji w przedmiotowym zamówieniu publicznym oraz nie dotyczy informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015r., poz. 2164 j.t).
- 3) do niniejszego oświadczenia dołączamy informację w której wykazujemy, iż zastrzeżone informacje stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa.

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(poświadczony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

* Wykonawca dołącza powyższe informacje do oferty jeżeli dotyczy

** Wykonawca wypełnia odpowiednio

Załącznik nr 9 do SIWZ

UMOWA NR
(Wzór umowy **z** dot. wszystkich części)

zawarta w dniu w Białymstoku, pomiędzy:

....., z siedzibą w
zarejestrowanym przez Sąd Rejonowy dla w, Wydział Gospodarczy
Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS, kapitał zakładowy z
NIP, REGON, reprezentowanym przez:

1/ z siedzibą w

2/ z siedzibą w

zwanym w dalszej części umowy Wykonawcą

a

Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, 15-950 Białystok,
ul. M. Skłodowskiej-Źuriejewskiej 23, reprezentowanym przez:
prof. dr hab. n. med. Piotra Marka Radziwona z Dyrektora,
zwanym dalej Zamawiającym

Zawarcie umowy następuje zgodnie z wyborem oferty Wykonawcy na podstawie przeprowadzonego
postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Dostawę odczynników do serologii grup
krwi**, w oparciu o ustawę z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r.,
poz. 2164 j.t.) w trybie przetargu nieograniczonego, znak postępowania ZP/PN-14/16.

§ 1

1. Zamawiający zleca a Wykonawca przyjmuje do wykonania zamówienie polegające na dostawach odczynników do serologii grup krwi do siedziby Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku.
2. Przedmiot umowy został szczegółowo określony w Załączniku nr 1 do umowy (sporządzonym na podstawie Załącznika nr 3 do SIWZ).

§ 2

1. Realizacja zamówienia odbywać się będzie sukcesywnie, według potrzeb Zamawiającego od dnia zawarcia umowy przez 24 miesiące, na koszt i ryzyko Wykonawcy.
2. Miejscem dostawy przedmiotu umowy jest magazyn w siedzibie Zamawiającego.
3. Terminy dostaw przedmiotu umowy są sukcesywne dostawy w terminie do 10 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia faksem na numer: lub na adres e-mail:, w ilościach zależnych od potrzeb Zamawiającego.
4. Jeżeli dostawa nie nastąpi w terminie określonym w ust. 3, Zamawiający ma prawo do zakupu towaru u innego dostawcy, a ewentualną różnicę w cenie do obciążenia Wykonawcy.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszej ilości przedmiotu umowy w stosunku do ilości określonej w Załączniku nr 1 do umowy. Zmniejszenie ilości nie powoduje powstania obowiązku zapłaty odszkodowania z tego tytułu. Zmniejszenie ilości zakupu przedmiotu umowy może wynikać ze zmniejszenia zapotrzebowania związanego z bieżącą działalnością Zamawiającego, jednak nie więcej niż o 20%.

§ 3

1. Do obowiązków Wykonawcy należy dostarczenie, przy każdej dostawie, certyfikatu serii oraz opisu metody badań w języku polskim. Zamawiający zastrzega sobie prawo nieprzyjęcia dostawy do czasu dostarczenia certyfikatu serii.
2. Dostarczone przez Wykonawcę dokumenty, tj. Certyfikat WE*, deklaracja zgodności* oraz dokumenty potwierdzające wypełnienie obowiązku nagłośnienia o wyrobach medycznych muszą posiadać termin ważności obejmujący cały okres realizacji zamówienia.

W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa w trakcie realizacji dostaw, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć, z co najmniej jednodniowym wyprzedzeniem, dokument przedkładający jego ważność do końca okresu trwania umowy.

3. Odbiór ilościowy i jakościowy przedmiotu umowy nastąpi u Zamawiającego.
4. Wykonawca odpowiada za braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu fabrycznych opakowań.
5. Wykonawca zapewni rozładunek i transport wewnętrzny przedmiotu zamówienia u Zamawiającego.
6. Do czasu odbioru przedmiotu umowy przez Zamawiającego, ryzyko wszelkich niebezpieczeństw związanych z ewentualnym uszkodzeniem lub utratą towaru ponosi Wykonawca.
7. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu otrzymanego towaru w przypadku stwierdzenia niezgodności dostawy pod względem ilościowym, jakościowym lub asortymentowym, w stosunku do zgłoszonego zamówienia (warunków umowy/treści oferty).
8. W przypadku stwierdzenia niewłaściwej jakości lub ilości zakupionego towaru Zamawiający ma obowiązek sporządzić protokół, który stanowiłby podstawę wymiany wadliwego towaru na pozbawiony wad. Zamawiający zgłasza pisemną reklamację faksem lub e-mailem.
9. Do obowiązków Wykonawcy należy rozpatrzenie reklamacji nie później niż w terminie 5 dni kalendarzowych od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie przedmiotu umowy.
10. Wykonawca w terminie 5 dni kalendarzowych od daty uznania reklamacji zobowiązany jest spełnić żądania Zamawiającego zgłoszone w protokole reklamacyjnym.
11. Wykonawca zobowiązany jest odebrać przedmiot podlegający reklamacji i dostarczyć do siedziby Zamawiającego asortyment wolny od wad. Wszelkie koszty i ryzyko związane z reklamacją ponosi Wykonawca.
12. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji, upoważnia Zamawiającego do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd.
13. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca.
14. Wykonawca udziela gwarancji, że przedmiot umowy jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia, *oraz że zaoferowany przedmiot umowy jest dedykowany i kompatybilny z posiadanymi przez Zamawiającego urządzeniami wskazanymi w Załączniku nr 1 do umowy.
W przypadku braku możliwości pracy na dostarczonym przedmiocie umowy, na pisemne wezwanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na własny koszt, w terminie 3 dni, odpowiednich wyrobów spełniających wymagania Zamawiającego.
15. Wykonawca oświadcza, że towar będący przedmiotem umowy jest dobrej jakości i gwarantuje, że jest wolny od wad. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu poniesie Wykonawca.

* jeżeli dotyczy

§ 4

1. Za wykonanie przedmiotu umowy określonego w § 1, Wykonawca otrzyma wynagrodzenie w kwocie brutto (wraz z 23% podatkiem VAT) w wysokości: (słownie: zł), w kwocie netto: Szczegółowa specyfikacja cenowa zawarta jest w Załączniku nr 1 do umowy.
2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1, zostało określone na podstawie oferty Wykonawcy z dnia Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za skalkulowanie wynagrodzenia za wykonanie przedmiotu umowy.
3. W wynagrodzeniu określonym w ust. 1 mieszczą się wszelkie płatności wobec Skarbu Państwa oraz koszty niezbędne do prawidłowego wykonania przedmiotu umowy.
4. Ceny jednostkowe netto przedmiotu umowy, określone w Załączniku nr 1 do umowy nie ulegną podwyższeniu w okresie obowiązywania umowy.
5. Płatność wynagrodzenia za przedmiot umowy nastąpi po jego dostarczeniu do Zamawiającego, w terminie 30 dni od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury na konto Wykonawcy wskazane na fakturze.
6. W przypadku, o którym mowa w §3 ust. 9 umowy, termin zapłaty określony w ust. 5 będzie liczony od dnia dostarczenia przedmiotu umowy wolnego od wad.

7. Na fakturze Wykonawca winien stosować nazewnictwo zgodnie ze zgłoszonymi umowami
8. Jako datę zapłaty faktury rozumie się datę zgłoszenia przez Zamawiającego dyspozycji zapłaty i obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
9. W przypadku niedotrzymania terminu zapłaty przez Zamawiającego, Wykonawca ma prawo do odsetek ustawowych za każdy dzień zwłoki w zapłacie, zgodnie z obowiązującymi przepisami.
10. Wszelkie rozliczenia prowadzone będą w PLN.

§ 5

1. Zamawiający obciąża Wykonawcę karą umowną w przypadku:
 - 1) odstąpienia przez Zamawiającego od umowy w całości lub w części z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca lub gdy Wykonawca odstąpi od wykonywania całości umowy lub jej części z własnej winy lub woli w wysokości 10% wynagrodzenia, którego nie otrzymał wobec odstąpienia od umowy;
 - 2) gdy Zamawiający wypowiedzie umowę w trybie § 6 ust. 2 niniejszej umowy w wysokości 10% wartości nie zrealizowanej części umowy;
 - 3) niezrealizowania dostawy w terminie określonym w § 2 ust. 3 w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy, który nie został dostarczony w terminie, za każdy dzień zwłoki;
 - 4) zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 3 ust. 9 i/lub zwłoki w spełnieniu warunków zgłoszonych w protokole (§ 3 ust. 10) w wysokości 5% wartości brutto towaru posiadającego wady jakościowe lub ilościowe, za każdy dzień zwłoki;
 - 5) zwłoki w dostawie, o której mowa w § 3 ust. 14 w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki.
2. W przypadku, gdy szkoda z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przekroczy kwotę kar umownych, Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia roszczeń uzupełniających.

§ 6

1. Zamawiającemu przysuguje prawo odstąpienia od umowy w razie:
 - 1) wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Odstąpienie od umowy w tym wypadku może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach;
 - 2) ogłoszenia likwidacji Wykonawcy (za wynikiem likwidacji przeprowadzonej w celu przekształcenia lub restrukturyzacji);
 - 3) wydania nakazu zajęcia istotnej części majątku Wykonawcy, mającego wpływ na realizację przedmiotu niniejszej umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo wypowiedzenia umowy ze skutkiem natychmiastowym przy wystąpieniu następujących okoliczności:
 - 1) trzykrotnej zwłoki w realizacji dostawy,
 - 2) jednorazowej rażącej zwłoki rozumianej jako okres przekraczający 14 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia,
 - 3) trzykrotnej, uzasadnionej reklamacji jakości przedmiotu umowy,
 - 4) innego rodzaju rażącego nienależytego wykonania lub niewykonania umowy, czyniącego dalsze jej kontynuowanie bezprzedmiotowym.
3. Odstąpienie od umowy/wypowiedzenie umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności takiego oświadczenia i powinno zawierać uzasadnienie z podaniem podstaw prawnych i faktycznych odstąpienia/wypowiedzenia.

§ 7

1. Strony dopuszczają zmiany postanowień umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w sytuacji obiektywnej konieczności wprowadzenia zmiany, zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy, w niżej przedstawionym zakresie, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy:
 - 1) zmiany nazwy własnej przedmiotu umowy – zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego produktu lub podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji

- pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodować jego pogorszenia jakościowego, a wyrób będzie spełniał wszelkie wymagania diagnostyczne, wymagania prawne i jakościowe określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;
- 2) zmiany asortymentu będącego przedmiotem umowy, która nie wynika po stronie Zamawiającego, m.in. w przypadku zmiany przepisów obowiązujących w polskim krwiodawstwie lub zmiany wykonywanych procedur medycznych;
 - 3) zmiany cen w następujących przypadkach:
 - a) zmiany wynikającej ze zmiany w prawie węższym dla podatków i ceg które podwyższą lub obniżą cenę przedmiotu zamówienia, co w zależności od rodzaju zmian jakie będą miały miejsce, będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej brutto przedmiotu zamówienia,
 - b) zmiany na korzyść Zamawiającego na skutek udzielonych rabatów, promocji, zmiany kursów walutowych;
 - 4) zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w po upływie 12 miesięcy realizacji umowy, dopuszcza się zmianę wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany:
 - a) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę
 - b) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki skłódki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne;
 - jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę. W takim przypadku Wykonawca może wystąpić do Zamawiającego z wnioskiem o zmianę wynagrodzenia, przedkładając odpowiednie dokumenty potwierdzające zasadność zgłoszenia wniosku. Wykonawca winien wykazać ponad wszelką wątpliwość, że zaistniała zmiana ma bezpośredni wpływ na koszty wykonania zamówienia oraz określił stopień w jakim wpłynie ona na wysokość wynagrodzenia. W przypadku uznania przez Zamawiającego zasadności wprowadzenia zmiany wynagrodzenia, Strony zobowiązują się pokryć podwyżkę w równym stopniu (po 50% udokumentowanej zmiany wysokości wynagrodzenia);
 - 5) zmiany podwykonawcy pod warunkiem, że dana część zamówienia została wskazana w formularzu ofertowym i umowie jako część zamówienia powierzona do realizacji podwykonawcy w zmianie możliwa jedynie w przypadku uzyskania zgody Zamawiającego. Jeśli Wykonawca w postępowaniu o udzielenie niniejszego zamówienia, w wyniku którego zawarto umowę z podwykonawcą, nowy podwykonawca musi również wykazać się potencjałem wymagany przez Zamawiającego w procedurze o udzielenie zamówienia będącego przedmiotem umowy (jeżeli dotyczy);
 - 6) zmiany terminu obowiązywania umowy w zmianie polegającej na wydłużeniu okresu trwania umowy do momentu całkowitego wykorzystania przedmiotu umowy, nie więcej niż o 6 miesięcy;
 - 7) zmiany danych Wykonawcy (np.: zmiana siedziby, adresu, nazwy).
2. Zamawiający zastrzega sobie również możliwość zmiany, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, w przypadku:
- 1) zmiany w obowiązujących przepisach prawa mających wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmiany sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego skutkującej brakiem możliwości realizacji przedmiotu umowy;
 - 2) powstania nadzwyczajnych okoliczności będących przyczyną skutkujących brakiem możliwości realizacji przedmiotu umowy lub groźnych rażąco strat, których Strony nie przewidywały przy zawarciu umowy; jako przyczynę rozumie się wydarzenia i okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, niezależne od woli i intencji którejkolwiek ze Stron umowy;
 - 3) powstania nadzwyczajnych okoliczności nie będących przyczyną, groźnych rażąco strat, których Strony nie przewidywały przy zawarciu umowy.
3. Wyżej wymienione zmiany mogą być dokonane na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy i za zgodą Stron, w formie aneksu, wprowadzone do umowy.

§ 8*

1. Wykonawca oświadcza, iż przedmiot zamówienia wykonywał bliżej przy pomocy podwykonawców, zgodnie z zakresem rzeczowym wyszczególnionym w Załączniku nr 2 do umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do pisemnego zgłaszania Zamawiającemu podwykonawców, którzy na rzecz Wykonawcy świadczą bliżej prace związane z realizacją przedmiotu umowy. Wszelkie zmiany dotyczące Wykazu podwykonawców oraz zakresu wykonywanych przez nich prac wymagają pisemnej zgody Zamawiającego.
3. Umowa pomiędzy Wykonawcą a podwykonawcą powinna być zawarta w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Zamawiający nie wyraża zgody na zawieranie umów przez podwykonawców z dalszymi podwykonawcami.
5. Wykonawca zobowiązany jest do dokonania we własnym zakresie zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcy z zachowaniem terminów płatności określonych w umowie z podwykonawcą jednak nie dłuższym niż 30 dni.
6. Wykonawca ponosi wobec Zamawiającego i osób trzecich pełną odpowiedzialność za prace, które wykonuje przy pomocy podwykonawców.

* jeżeli dotyczy

§ 9*

W stosunkach pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą na tle realizacji przedmiotu umowy wspólnie (konsorcjum) w zakresie realizacji umowy obowiązują zasady:

- 1) solidarnej odpowiedzialności wykonawców (uczestników konsorcjum) za całość podjętych w ramach przedmiotu umowy zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, niezależnie od procentowego lub rzeczowego udziału każdego z nich w realizacji przedmiotu zamówienia,
- 2) reprezentacji jednego z wykonawców (uczestników konsorcjum – lidera) ze skutkiem dla pozostałych, rozumianej jako wyłączone uprawnienie i obowiązek do składania i przyjmowania dokumentów i oświadczeń powstających na tle realizacji niniejszej umowy.

* jeżeli dotyczy

§ 10

1. Wykonawca oświadcza, że znany jest mu fakt, iż treść niniejszej umowy, a w szczególności przedmiot umowy i wysokość wynagrodzenia, stanowi informację publiczną w rozumieniu art. 1 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2016 r., poz. 352 j.t.), która podlega udostępnieniu w trybie przedmiotowej ustawy, z zastrzeżeniem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.
2. Wykonawca wyraża zgodę na udostępnienie w trybie ustawy, o której mowa w ust. 1, zawartych w niniejszej umowie danych go dotyczących, w zakresie obejmującym imiona i nazwiska osób realizujących przedmiot zamówienia.

§ 11

1. Wszelkie dyskusje, kontrowersje lub różnice w interpretacji, które mogą wynikać z umowy, Strony skłonne są prowadzić i rozwiązywać na zasadach wzajemnego zrozumienia.
2. Wszelkie kwestie sporne nie mogące znaleźć rozwiązania na drodze polubownej, zostaną poddane do rozstrzygnięcia właściwym rzeczowo sądom powszechnym w Białymstoku.

§ 12

1. Ze strony Wykonawcy osobą odpowiedzialną za przebieg realizacji umowy bliżej
 , tel.
2. Ze strony Zamawiającego osobą odpowiedzialną za przebieg realizacji umowy bliżej
 , tel.
3. Wykonawca jest zobowiązany stosować się do wszystkich poleceń i instrukcji wydanych przez Zamawiającego.

§ 13

1. Umowa podlega ustawom: Kodeks cywilny, Prawo zamówień publicznych oraz ustawie o wyrobach medycznych.
2. Wszelkie uzgodnienia dotyczące zamówionego towaru zawarte są w tej umowie. Jakikolwiek inne uzgodnienia będą ważne jedynie wówczas, gdy określone zostaną w formie pisemnej i podpisane przez obie Strony.
3. Umowa została zawarta w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA:

ZAMAWIAJĄCY:

Załącznik nr 10 do SIWZ

.....
/Pieczęć Wykonawcy/Wykonawców/

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej-Curie 23
15-950 Białystok**

WYKAZ PRZEKAZANYCH PRÓBEK

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nr ZP/PN-14/16
na
Dostawę odczynników do serologii grup krwi

Numer Części	Zamawiany asortyment	Wymagana ilość (w ml)
Część 11	Odczynnik anty - IgG	min. 4 ml
Część 16	Surowica antyglobulinowa poliwalentna	min. 5 ml

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu wykonawcy/
(położony czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)