

AD/PN – 4/10

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

na

„Dostawę odczynników do serologii grup krwi”

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

Dyrektor Regionalnego Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku

Prof. dr hab. med. Piotr Marek Radziwon

Ogłoszenie o zamówieniu opublikowano w Biuletynie Zamówień Publicznych pod pozycją
nr w dniu r.

Białystok, 25.01.2010 r.

I. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku,

ul. M. Skłodowskiej – Curie 23,

15-950 Białystok,

tel. 085 7447002, fax 085 7447133,

www.rckik.bialystok.pl

e-mail: sekretariat@rckik.bialystok.pl

Godziny urzędowania Zamawiającego: od 7³⁰ do 15⁰⁰ od poniedziałku do piątku.

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone 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.

Podstawę prawną opracowania Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) stanowią:

- 1) ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r., Nr 223, poz. 1655 z późn. zm.), zwana w dalszej części SIWZ „ustawą”,
- 2) rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2009r., Nr 226, poz. 1817),
- 3) rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2009 r. w sprawie średniego kursu złotego w stosunku do euro stanowiącego podstawę przeliczania wartości zamówień publicznych (Dz. U. z 2009 r., Nr 224, poz. 1796),
- 4) rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2009 r. w sprawie kwot wartości zamówień oraz konkursów, od których jest uzależniony obowiązek przekazywania ogłoszeń Urzędowi Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich (Dz. U. z 2009 r., Nr 224, poz. 1795),
- 5) rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 października 2008 r. w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (Dz. U. z 2008 r., Nr 188, poz. 1154).

III. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Wykonawca składa ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Pod pojęciem oferty częściowej rozumie się ofertę na wybraną część, kilka części, bądź na wszystkie części łącznie.
3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
4. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
5. Cena oferty musi być określona jednoznacznie i skalkulowana przy zachowaniu zasad określonych w rozdz. VI pkt. 5 niniejszej SIWZ.
6. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

7.Ofertę należy złożyć zgodnie z formularzem ofertowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem niezgodności z niniejszą SIWZ.

8.Każda strona oferty powinna być parafowana. W przypadku gdy ofertę podpisuje więcej niż jedna osoba wystarczająca jest parafa jednej z nich.

9.Każda zapisana strona oferty powinna być kolejno ponumerowana.

10.Wszystkie dokumenty i oświadczenia sporządzone w językach obcych należy złożyć wraz z tłumaczeniami na język polski, poświadczonymi przez Wykonawcę. W razie wątpliwości wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.

11.Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej napisem:

Nazwa i adres Wykonawcy

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku

ul. M. Skłodowskiej – Curie 23, 15-950 Białystok

Oferta na dostawę odczynników do serologii grup krwi.

Nie otwierać przed dniem **08.02.2010 r.**, przed godz. **11.15.**

12.Dla uznania ważności oferta musi zawierać wszystkie wymagane w SIWZ dokumenty załączone zgodnie ze wskazaniami zawartymi w niniejszej Specyfikacji.

13.Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.

14.W przypadku podpisania oferty lub załączników przez osobę bez umocowania prawnego do reprezentacji firmy, dla uznania ważności oferta musi zawierać oryginał stosownego pełnomocnictwa lub kopię stosownego pełnomocnictwa potwierdzoną notarialnie.

15.Wszystkie dokumenty są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

16.Zamawiający będzie żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie potwierdzonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu będzie nieczytelna lub będzie budzić wątpliwości co do jej prawdziwości.

17.Jeżeli dokument załączony jest w postaci kopii Wykonawca zobowiązany jest na każdej stronie takiego dokumentu zamieścić adnotację „za zgodność z oryginałem” opatrzoną imienną pieczęcią i podpisem osoby upoważnionej do reprezentowania firmy.

18.Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia, protesty oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie i faksem.

19.Zastrzeżenie dotyczące informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawca zobowiązany jest złożyć w ofercie w sposób wyraźnie określający wolę ich utajnienia, np. złożyć utajnione informacje w oddzielnej wewnętrznej kopercie z oznakowaniem „Tajemnica przedsiębiorstwa”, lub spiąć (zszyć) oddzielnie od pozostałych, jawnych elementów oferty z jednoczesnym załączeniem do oferty oświadczenia treści „informacje zawarte na stronach od nr do nr stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i jako takie nie mogą być udostępnione innym uczestnikom niniejszego

postępowania. W takim przypadku Wykonawca winien wypełnić i załączyć do oferty oświadczenie stanowiące załącznik nr 4 do SIWZ.

20. Wykonawca może przed upływem terminu przewidzianego dla składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu należy złożyć na takich samych zasadach jak składana oferta, odpowiednio z dopiskiem „ZMIANA OFERTY” lub „WYCOFANIE OFERTY”.

21. Koperty oznaczone adnotacją „WYCOFANIE OFERTY” będą otwierane w pierwszej kolejności. Koperty oznaczone dopiskiem „ZMIANA OFERTY”, po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do ofert Wykonawcy, który wniósł zmiany.

22. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy bez otwierania po upływie terminu przewidzianego na wniesienie protestu.

IV. WARUNKI WPLATY I ZWROTU WADIUM

Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIENIA TYCH WARUNKÓW

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy,

- a) którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie okoliczności wskazanych przepisem art. 24 ust. 1 ustawy,
- b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, określone przepisem art. 22 ust. 1 ustawy.

2. Wymagane dokumenty i oświadczenia

Wykonawca do oferty dołącza:

2.1. w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ustawy, Wykonawca załącza:

- 2.1.1. oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie okoliczności wskazanych w art. 24 ust. 1 ustawy – załącznik nr 3 do SIWZ,
- 2.1.2. aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, 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; a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy;

W przypadku składania oferty wspólnej (w trybie art. 23) powyższe dokumenty zobowiązany jest złożyć każdy z Wykonawców.

2.2. w celu potwierdzenia spełnienia warunków w postępowaniu w zakresie wskazanym przepisem art. 22 ust. 1 Wykonawca załącza oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych - załącznik nr 2 do SIWZ;

W przypadku składania oferty wspólnej (w trybie art. 23) powyższy dokument należy złożyć wspólnie – w odniesieniu do wszystkich Wykonawców łącznie.

2.3. Dokumenty potwierdzające, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego, zgodnie z § 5 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku (Dz. U. z 2009 r. Nr 226, poz. 1817):

2.3.1. Certyfikat Jednostki Notyfikowanej, że wyrób medyczny jest zgodny z zasadniczymi wymaganiami (jeżeli dotyczy wyrobu);

2.3.2. Dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych i Podmiotów Odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania – dokument ten ma mieć formę oświadczenia podpisanego przez osobę/osoby uprawnione do reprezentowania firmy i zawierać w swej treści datę i numer zgłoszenia do Rejestru (jeżeli dotyczy wyrobu), a w przypadku wyrobów nie podlegających obowiązkowi zgłoszenia dokument potwierdzający wywiązanie się wytwórcy z obowiązku nałożonego w art. 105 ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2004 r. Nr 93, poz. 896 z późn. zm.) – jeżeli dotyczy;

2.3.3. Deklaracja zgodności WE (dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro z wykazu A i wykazu B wymagana jest „deklaracja zgodności WE – pełny system zapewnienia jakości” lub „badanie typu WE” zgodnie z określonymi wymaganiami (Dz. U. Nr 251, poz. 2514 z 2004 r. z późn. zm.)

2.3.4. Próbkę odczynników w przypadku składania przez Wykonawcę oferty:

- na Część 8 – próbka odczynnika monoklonalnego anty – K,
- na Część 11 – próbka odczynników monoklonalnych anty – Jk^a i anty Jk^b.

W/w dokumenty muszą posiadać termin ważności obejmujący cały okres realizacji zamówienia. W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa w trakcie realizacji dostaw, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty dodatkowy dokument deklarujący złożenie we właściwym czasie wniosku o przedłużenie ważności pozwolenia. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.

3. W przypadku, gdy Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z § 4 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku, zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 2 pkt. 2.1.2., składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości. Dokumenty, o których mowa powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 3, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.

4. Jeżeli, w przypadku Wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 5-8 ustawy, mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Wykonawca składa w odniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 5-8 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, z tym, że w przypadku, gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń – zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób.

W przypadku, gdy Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego (art. 23 ust. 2 ustawy). Przepisy dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (art. 23 ust. 3 ustawy);

SPOSÓB DOKONANIA OCENY SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU:

Wykonawca spełniający warunki określone w art. 22 ustawy Prawo zamówień publicznych i nie podlegający wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy, oprócz stosownych oświadczeń (załącznik nr 2 i 3 do SIWZ), musi złożyć wszystkie wymagane przez Zamawiającego dokumenty i oświadczenia dodatkowe (wskazane w rozdz. V SIWZ) potwierdzające spełnianie warunków uprawniających do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne;

Ocena spełnienia warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana przez sprawdzenie, czy wyżej wymienione, żądane przez Zamawiającego dokumenty potwierdzają spełnienie warunków.

VI. USZCZEGÓLOWIENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I OBOWIĄZKÓW WYKONAWCY

1.OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1.1. Nazwa przedmiotu zamówienia:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników do serologii grup krwi. Zamawiający przewiduje możliwość składania ofert częściowych. Pod pojęciem oferty częściowej rozumie się ofertę na wybraną część, kilka części, bądź na wszystkie części łącznie.

Część 1 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon Birma 1 w ilości 10 000 ml,

Część 2 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon inny niż Birma 1 w ilości 8 500 ml,

Część 3 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B kolon LB – 2 w ilości 10 000 ml,

Część 4 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon inny niż LB – 2 w ilości 8 500 ml,

Część 5 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon RUM – 1 IgM lub klon równoważny w ilości – 11 000 ml

Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D (IgM + IgG) inny niż RUM 1 w ilości – 9 500 ml,

Część 7 – dostawa odczynnika monoklonalnego w ilościach:

1) anty – C - 430 ml

2) anty – c - 430 ml

3) anty – Cw - 190 ml

4) anty – E - 430 ml

5) anty – e - 430 ml

Część 8 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-K w ilości – 430 ml

Część 9 – dostawa odczynnika coombsreactiv anty – k (cellano) w ilości – 20 ml

Część 10 – dostawa odczynnika monoklonalnego:

1) anty – M w ilości - 50 ml,

2) anty – N w ilości - 50 ml

Część 11 – dostawa odczynnika monoklonalnego:

1) anty – Jk^a w ilości - 30 ml,

2) anty – Jk^b w ilości - 30 ml,

Część 12 – dostawa odczynnika monoklonalnego w ilościach:

1) anty – Le^a - 50 ml,

2) anty – Le^b - 50 ml,

Część 13 – dostawa odczynnika poliklonalnego lub monoklonalnego w ilościach:

1) anty – Fy^a - 60 ml,

2) anty – Fy^b - 60 ml,

Część 14 – dostawa odczynnika poliklonalnego lub monoklonalnego w ilościach:

- 1) anty – S - 20 ml,
- 2) anty - s - 20 ml,

Część 15 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – P1 - w ilości 20 ml,

Część 16 – dostawa standardu anty-D - w ilości 500 ml,

Część 17 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 800 ml,

Część 18 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-IgG w ilości 250 ml,

Część 19 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 90 ml,

Część 20 – dostawa odczynnika Dolichotest w ilości 40 ml,

Część 21 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D (IgM + IgG) klony T3D2F6 –MS2 w ilości – 50 ml,

Część 22 – dostawa odczynnika papainowego w ilości – 300 ml.

Wspólny Słownik Zamówień – **33696200-7 – odczynniki do badania krwi**

1.2.Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników do serologii grup krwi:

Część 1 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon Birma 1 w ilości 10 000 ml, o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji +4;
- aglutynuje krwinki A3, A_X, A_{INT}, A_{END};
- możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;
- reakcja w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej czas reakcji max 2 min.;
- możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej;
- brak reakcji z kryptoantygenami T, Tn, Tk;
- po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8 °C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie,
- miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml.

Część 2 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon inny niż Birma 1 w ilości 8 500 ml, o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji +4;
- aglutynuje krwinki A3, A_X, A_{INT}, A_{END};
- możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;
- reakcja w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej czas reakcji max 2 min.;
- możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej;
- brak reakcji z kryptoantygenami T, Tn, Tk;
- po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8 °C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie,
- miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml.

Część 3 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B kolon LB – 2 w ilości 10 000 ml, o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- nie wykrywa nabytego fenotypu B;
- pH odczynnika 6,0;
- możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;
- reakcja w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej, czas reakcji max 2 min.;
- możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej;
- brak reakcji z kryptoantygenami T, Tn, Tk;
- po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8 °C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie;
- miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml;

Część 4 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon inny niż LB – 2 w ilości 8 500 ml, o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- nie wykrywa nabytego fenotypu B;
- pH odczynnika 6,0;
- możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;
- reakcja w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej, czas reakcji max 2 min.;
- możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej;
- brak reakcji z kryptoantygenami T, Tn, Tk;
- po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8 °C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie;
- miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml;

Część 5 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon RUM – 1 IgM lub klon równoważny w ilości – 11 000 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8 °C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie,
- miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml,
- reaguje z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3;
- możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;
- możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej;

Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D (IgM + IgG) inny niż RUM 1 w ilości – 9 500 ml, o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reaguje z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3;
- aglutynuje w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA) większość próbek z antygenem D słabym, częściowym lub wariantowym;
- możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;
- reakcja w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej, czas reakcji max 2 min.;
- możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej;
- po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8 °C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie;
- miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml;

Część 7 – dostawa odczynnika monoklonalnego w ilościach:

- 1) anty – C - 430 ml
- 2) anty – c - 430 ml
- 3) anty – Cw - 190 ml
- 4) anty – E - 430 ml
- 5) anty – e - 430 ml

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 5 min.;
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji;
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu;

Część 8 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-K w ilości - 430 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 5 min.;
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji;
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu;

Część 9 – dostawa odczynnika coombsreactiv anty – k (cellano) w ilości - 20 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 1-5 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja aglutynacji +2 do +4;
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji;
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu;

Część 10 – dostawa odczynnika monoklonalnego:

- 1) anty – M - 50 ml,
- 2) anty – N - 50 ml,

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.;
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji;
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu;

Część 11 – dostawa odczynnika monoklonalnego:

- 1) anty – Jk^a - 30 ml,
- 2) anty – Jk^b - 30 ml

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.;
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji;
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu;

Część 12 – dostawa odczynnika monoklonalnego:

- 1) anty – Le^a - 50 ml,
- 2) anty – Le^b - 50 ml,

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.;
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji;
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.

Część 13 – dostawa odczynnika poliklonalnego lub monoklonalnego:

- 1) anty – Fy^a - 60 ml,
- 2) anty – Fy^b - 60 ml

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 1 – 5 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja aglutynacji o sile +2 do +4;
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji; miano przeciwciał minimalnie 1 : 8;

Część 14 – dostawa odczynnika poliklonalnego lub monoklonalnego

1)anty – S - 20 ml,

2)anty - s - 20 ml

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 1 – 5 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja aglutynacji +2 do +4;
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji;
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu;

Część 15 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – P1 - 20 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 1 – 5 ml;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- reakcja aglutynacji +3 do +4 pojawiająca się w czasie nie przekraczającym 15 min.;
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji;
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu;

Część 16 – dostawa standardu anty-D - w ilości 500 ml o wymaganiach;

- opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml;
- termin ważności nie mniej niż 8 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego,
- musi zawierać przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D;
- gotowa do użycia, nie należy jej rozcieńczać;
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C;
- termin ważności 12 mies. od daty produkcji;
- do stosowania jako kontrola prawidłowości wykonania testu antyglobulinowego i testu enzymatycznego;

Część 17 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 800 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5-10 ml;
- gotowa do użycia;
- temperatura przechowywania 2-8°C;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego;
- stosowana do wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza;

Część 18 - dostawa odczynnika monoklonalnego anty-IgG w ilości 250 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 - 5ml;
- gotowy do użycia;
- temperatura przechowywania 2-8°C;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego;;
- zawiera przeciwciała klasy IgM o swoistości anty-IgG;

Część 19 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 90 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2-5 ml;
- gotowy do użycia;
- temperatura przechowywania 2-8°C;
- termin ważności nie mniej niż 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego;
- przeznaczony do wykrywania i identyfikacji alloprzeciwciał odpornościowych;

Część 20 – dostawa odczynnika Dolichotest w ilości 40 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 1-5 ml;
- gotowy do użycia;
- temperatura przechowywania 2-8°C;
- termin ważności nie mniej niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego;
- wykrywa antygeny A1 o niskiej ekspresji;
- prawidłowe reakcje z krwinkami A1, A1B, A2, A2B;

Część 21 - dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D (IgM + IgG) klony T3D2F6 –MS2 w ilości – 50 ml

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml;
- termin ważności nie mniej niż 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego;
- aglutynuje w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA) próbki z antygenem D słabym, częściowym lub wariantowym;
- gotowy do użycia;
- temperatura przechowywania 2-8° C;

Część 22 – dostawa odczynnika papainowego w ilości – 300 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 –5 ml;
- termin ważności nie mniej niż 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego;
- powinien zachować aktywność nie krócej niż 24. godz. od momentu otwarcia opakowania bezpośredniego;
- dodanie odczynnika nie powinno powodować aglutynacji ani hemolizy zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl,
- dodanie odczynnika do zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl, do której dodano równą objętość surowicy nie zawierającej przeciwciał nie powinno powodować aglutynacji ani hemolizy.

ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA MOŻLIWOŚĆ ZMNIEJSZENIA ZAMÓWIENIA W ILOŚCI NIE WIĘKSZEJ NIŻ 20% WIELKOŚCI PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

3. TERMINY DOSTAW:

Terminy dostaw: sukcesywne dostawy przez okres 12 miesięcy w ilościach zależnych od potrzeb Zamawiającego w ciągu 14 dni od dnia nadania zamówienia.

4. INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY:

Zamawiający żąda aby Wykonawca wskazał te części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom – zgodnie z art. 36 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

5.CENA OFERTY:

5.1.Cena podana w ofercie musi być skalkulowana na bazie DDP (wg Incoterm's 2 000), obejmująca wszelkie koszty i obciążenia powstające w wyniku realizacji przedmiotu umowy w szczególności koszty m. in.:

- a)odczynników,
- b)transportu zagranicznego i krajowego do Zamawiającego,
- c)ubezpieczenia za granicą i w kraju do czasu przekazania go do Zamawiającego,
- d)pakowania i znakowania wymaganego do transportu,
- e)załadunku i rozładunku u Zamawiającego,
- f)cła i odprawy celnej (o ile wystąpi);
- g)podatku (VAT).

5.1.Waluta ceny ofertowej – PLN.

5.2.Cenę oferty należy skalkulować do 2 miejsc po przecinku. Do porównania ofert będzie brana pod uwagę – cena całkowita oferty brutto.

6.OBOWIĄZKI WYKONAWCY:

- 6.1.Do obowiązków Wykonawcy należy sukcesywne dostarczanie do Zamawiającego w okresie 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy zaoferowanych odczynników do serologii grup krwi w ilościach zgodnych z zapotrzebowaniem Zamawiającego w terminie 14 dni od dnia nadania zamówienia.
- 6.2. Do obowiązków Wykonawcy należy dostarczenie, w momencie dostawy odczynnika, certyfikatu serii wraz z opisem metody badań w języku polskim.
- 6.2.Wykonawca odpowiada za braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu fabrycznych opakowań;
- 6.3.Wszelkie szkody i koszty spowodowane niewłaściwym opakowaniem obciążają Wykonawcę;
- 6.4. Wykonawca udziela gwarancji, że dostarczone odczynniki są wolne od wad prawnych. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu będzie ponosił Wykonawca;
- 6.5. W przypadku stwierdzenia niewłaściwej jakości lub ilości zakupionego towaru Zamawiający ma obowiązek sporządzić protokół, który stanowić będzie podstawę wymiany wadliwego towaru na pozbawiony wad. Zamawiający zgłasza pisemną reklamację faksem w terminie 3 dni od chwili powzięcia wiadomości o zaistniałych nieprawidłowościach.
- 6.6. Do obowiązków Wykonawcy należy rozpatrzenie reklamacji nie później niż w ciągu 3 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie przedmiotu umowy.
- 6.7. Wykonawca w terminie 5 dni od daty uznania reklamacji ma obowiązek spełnienia żądań Zamawiającego zgłoszonych w protokole reklamacyjnym.
- 6.8. 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.
- 6.9. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji upoważnia Zamawiającego do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd;
- 6.10. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca;
- 6.11. Od daty potwierdzenia przyjęcia przedmiotu umowy przez Zamawiającego, Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za wady powstałe na skutek niewłaściwego postępowania Zamawiającego, a w szczególności postępowania niezgodnego z instrukcją producenta.

VI.ZAKUPY UZUPEŁNIAJĄCE (zgodnie z art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy):

Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających.

VII. ZASADY OCENY OFERT

1. OCENIANE KRYTERIA I ICH RANGA W OCENIE:

Oferowana cena brutto – 100 % (ranga).

2. SPOSÓB OBLICZANIA WARTOŚCI PUNKTOWEJ:

Wartość punktowa w/w kryterium wyliczana jest według wzoru:

$$\text{Wartość punktowa ceny} = R \frac{C_{\min}}{C_n}$$

R	– ranga
C_{\min}	– najniższa zaoferowana cena
C_n	– cena oferowana

Jeden % rangi równa się jeden punkt.

3. ZASADY WYBORU OFERTY I UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta:

- odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 r. (Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655 z późn. zm.);
- odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w SIWZ;
- została uznana za najkorzystniejszą w oparciu o podane w ogłoszeniu i SIWZ kryterium wyboru.

VIII. TRYB UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ W SPRAWACH DOTYCZĄCYCH SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

1. Treść niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego pod adresem: www.rckik.bialystok.pl.

2. Wykonawcy mogą zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający zobowiązany jest udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji wpłynął do Zamawiającego na później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert;

3. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści Specyfikacji.

4. Zamawiający jednocześnie przesyła treść zapytań wraz z wyjaśnieniami wszystkim Wykonawcom, którym doręczono SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania i zamieszcza ją również pod w/w adresem internetowym;

Do kontaktu z Wykonawcami (w godzinach pracy Zamawiającego tj. 7³⁰ - 15⁰⁰) upoważniona jest Pani Elżbieta Samsonowicz – Łęczyska - tel. (0-85) 74 56 344.

IX. TRYB WPROWADZANIA EWENTUALNYCH ZMIAN W SIWZ

1. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;

2. Dokonaną zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim wykonawcom, którym przekazano specyfikację i zamieszcza ją również na swojej stronie internetowej;

X. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. MIEJSCE SKŁADANIA OFERT:

Ofertę w zamkniętej kopercie opatrzonej napisami jak w rozdz. III ust. 11 niniejszej Specyfikacji należy złożyć w siedzibie Zamawiającego:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku

ul. M. Skłodowskiej – Curie 23

15-950 Białystok, pok. 201 – Sekretariat

2. TERMIN SKŁADANIA OFERT:

do dnia **08.02.2010 r.** do godz. **11.00.**

Celem dokonania zmian bądź poprawek - Wykonawca może wycofać wcześniej złożoną ofertę i złożyć ją po modyfikacji ponownie, pod warunkiem zachowania wyznaczonego w SIWZ terminu składania ofert. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy bez otwierania po upływie terminu przewidzianego na wniesienie protestu.

XI. MIEJSCE I TRYB OTWARCIA OFERT

1. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT:

I.1. Publiczne otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku

ul. M. Skłodowskiej – Curie 23

15-950 Białystok

pok. 203 – sala seminaryjna

w dniu **08.02.2010 r.** o godz. **11.15.**

I.2. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający podaje kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

I.3. W trakcie publicznego otwarcia ofert Zamawiający przekazuje do publicznej wiadomości niżej podane informacje:

- nazwę (firmę) i adres (siedzibę) Wykonawcy,
- cenę oferty,
- termin wykonania zamówienia,
- termin ważności,
- warunki płatności.

XII. OBOWIĄZKI ZAMAWIAJĄCEGO

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający zawiadamia wykonawców, którzy złożyli oferty, o:

- 1.1. wyborze najkorzystniejszej oferty, podając firmę (nazwę) i adres (siedzibę) Wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz uzasadnienie jej wyboru, a także firmy (nazwy) i adresy (siedziby) Wykonawców, którzy złożyli oferty wraz ze streszczeniem oceny i porównania złożonych ofert zawierającym punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;
- 1.2. wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
- 1.3. wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieszcza tą informację również na stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.

2. Protokół, oferty oraz wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie postępowania są jawne, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane.

3. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania, z tym że oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia.

4. Zamawiający udostępni do wglądu jawną część dokumentacji na pisemny wniosek zainteresowanego uczestnika postępowania.

5. Wykonawcy będą informowani o wszystkich czynnościach Zamawiającego, które wynikają z ustawy Prawo zamówień publicznych.

XIII. TERMIN ZWIĄZANIA WARUNKAMI OFERTY

1. Wykonawca związany jest ofertą przez okres 30 dni, licząc od dnia, w którym upływa termin składania ofert.
2. Wniesienie protestu zawiesza bieg terminu związania ofertą.
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.

XIV. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH DOTYCZĄCYCH ZAWARCIA UMOWY Z WYKONAWCĄ

1. Umowa z Wykonawcą, którego ofertę uznano za najkorzystniejszą zostanie zawarta niezwłocznie po uprawnieniu się wyboru najkorzystniejszej oferty. Wykonawca otrzyma od Zamawiającego wzór takiej umowy – Załącznik nr 5 do SIWZ.

2. Przed zawarciem umowy, Wykonawcy składający ofertę wspólną, mają obowiązek przedstawić Zamawiającemu umowę o wspólnej realizacji zamówienia (umowa spółki, konsorcjum), zawierającą co najmniej:

- 1.1. zobowiązanie do realizacji przedmiotu umowy,
- 1.2. określenie zakresu działania poszczególnych stron,
- 1.3. czas obowiązywania umowy, który nie może być krótszy niż okres obejmujący realizację zamówienia.

3. Zamawiający żąda zabezpieczenia należytego wykonania umowy, na pokrycie roszczeń z tytułu niewykonania lub niewłaściwego wykonania umowy. Zabezpieczenie może być wnoszone w formach:

- pieniądzu,
- poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że zobowiązanie kasy jest zawsze zobowiązaniem pieniężnym,
- gwarancjach bankowych,
- gwarancjach ubezpieczeniowych,
- poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6 b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.

4. Zabezpieczenie wnoszone w pieniądzu Wykonawca wpłaca przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego – rozdział IV 2.1.1. SIWZ. Jeżeli Wykonawca wyrazi zgodę, wniesione wadium może być zaliczone na poczet zabezpieczenia.

5. Zamawiający zwraca wniesione w pieniądzu zabezpieczenie wraz z odsetkami wynikającymi z rachunku bankowego pomniejszone o koszty prowadzenia tego rachunku oraz prowizji bankowej.

6. Zabezpieczenie ustala się w wysokości 10 % ceny podanej w ofercie.

7. Zamawiający zwróci zabezpieczenie – 70 % w terminie 30 dni od dnia wykonania zamówienia i uznania przez Zamawiającego za należyte wykonane, natomiast 30% w terminie 15 dni po upływie rękojmi.

XV. PRAWO WYKONAWCÓW DO PROTESTÓW, ODWOŁAŃ I SKARG

1. Wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, postanowień SIWZ, czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania oraz w przypadku zaniechania przez Zamawiającego czynności, do której jest obowiązany na podstawie ustawy, można wnieść protest do Zamawiającego.

2. Protest wnosi się na adres Zamawiającego w okresie 7 dni od dnia, w którym powzięto, lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia. Protest uważa się za wniesiony z chwilą, gdy doszedł on do Zamawiającego w taki sposób, że mógł on zapoznać się z jego treścią.

3. W przypadku wniesienia protestu dotyczącego treści ogłoszenia lub postanowień SIWZ Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert;

4. Wniesienie protestu jest dopuszczalne tylko przed zawarciem umowy;

5. Protest powinien wskazywać oprotestowaną czynność lub zaniechanie Zamawiającego, a także zawierać żądanie, zwięzłe przytoczenie zarzutów oraz okoliczności faktycznych i prawnych uzasadniających wniesienie protestu;

6. Kopie wniesionego protestu Zamawiający niezwłocznie przekazuje Wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu o udzielenie zamówienia, wzywając Wykonawców do wzięcia udziału w postępowaniu toczącym się w wyniku wniesienia protestu;

7. Wykonawca zgłasza przystąpienie do postępowania toczącego się w wyniku wniesienia protestu, wskazując swój interes prawny w przystąpieniu i określając swoje żądania w zakresie zarzutów zawartych w proteście.;

8. Zgłoszenie przystąpienia wnosi się do Zamawiającego przekazując jednocześnie jego kopię Wykonawcy wnoszącemu protest;

9. Wykonawca wnoszący protest oraz Wykonawca wezwany zgodnie z pkt. 6 nie mogą następnie korzystać ze środków ochrony prawnej na czynności Zamawiającego wykonane zgodnie z ostatecznym rozstrzygnięciem protestu zapadłym w postępowaniu toczącym się w wyniku wniesienia protestu;

10. Wykonawca wnoszący protest oraz Wykonawca wezwany zgodnie z pkt. 6 nie mogą następnie wnieść protestu, powołując się na te same okoliczności;

11. Wszystkie protesty będą rozpatrywane jednocześnie w terminie 10 dni od daty upływu ostatniego z terminów na wniesienie protestu, gdy dotyczy on treści ogłoszenia, postanowień SIWZ, wykluczenia Wykonawcy albo odrzucenia ofert i wyboru najkorzystniejszej oferty. Protest inny, niż wymieniony powyżej Zamawiający rozstrzyga w terminie 10 dni od dnia jego wniesienia. Brak rozpatrzenia protestu w terminach j.w. uznaje się za jego oddalenie.

12. Szczegóły dotyczące protestów, odwołań i skarg określa dział VI-środki ochrony prawnej, ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r. Nr 223 poz. 1655 z późn. zm.).

XVI. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zamawiający udostępnia protokół postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub załączniki do protokołu na wniosek.

2. Udostępnienie może nastąpić poprzez wgląd w miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego, przesłanie kopii pocztą, faksem lub drogą elektroniczną, zgodnie z wyborem wnioskodawcy.

3. Bez zgody Zamawiającego, wnioskodawca w trakcie wglądu, nie może samodzielnie kopiować lub utrzymywać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert.

4. Jeżeli przesłanie kopii protokołu lub załączników z przyczyn technicznych jest utrudnione, Zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.

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/stronę.

6. Zamawiający udostępnia wnioskodawcy protokół lub załączniki niezwłocznie.

W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeks cywilny.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia zawiera załączniki:

Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy,

Załącznik nr 2 – Oświadczenie Wykonawcy – art. 22 ust. 1 ustawy,

Załącznik nr 3 – Oświadczenie Wykonawcy – art. 24 ustawy,

Załącznik nr 4 – Oświadczenie dot. informacji tajnych,

Załącznik nr 5 – Wzór umowy.

ZAŁĄCZNIK NR 1

..... dnia

.....
[pieczęć firmowa]

FORMULARZ OFERTOWY

I. DANE WYKONAWCY

1. Pełna nazwa
2. Adres (siedziba) [kod, miejscowość, ulica, powiat, województwo]
.....
3. Adres do korespondencji [wypełnić jeśli jest inny niż adres siedziby]
.....
4. NIP
5. REGON
6. Telefon [z numerem kierunkowym]
7. Fax [z numerem kierunkowym]
8. E-mail

II. PRZEDMIOT OFERTY:

Dostawa odczynników do serologii grup krwi

III. PODSTAWOWE INFORMACJE DOTYCZĄCE CENY OFERTY I KRYTERIÓW

1. Cena oferty

Część 1 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon Birma 1 w ilości 10 000 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji +4;		
aglutynuje krwinki A3, A _X , A _{INT} , A _{END} ;		
możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;		
reakcja w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej czas reakcji max. 2 min.		
możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej		
brak reakcji z kryptoantygenami T, Tn, Tk,		
po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8°C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie,		
miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml		

Oferuję realizację części 1:

Lp.	Nazwa odczynnika	Klon	Nr katalog.	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Anty - A	Birma 1						
RAZEM:								

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 2 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon w ilości 8 500 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji +4;		
aglutynuje krwinki A3, A _X , A _{INT} , A _{END} ;		
możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;		
reakcja w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej czas reakcji max. 2 min.		
możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej		
brak reakcji z kryptoantygenami T, Tn, Tk,		
po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8°C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie,		
miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml		

Oferuję realizację części 2:

Lp.	Nazwa odczynnika	Klon	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Anty - A							
RAZEM:								

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 3 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon LB – 2 w ilości 10 000 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
nie wykrywa nabytego fenotypu B;		
pH odczynnika 6,0;		
możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;		
reakcja w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej, czas reakcji max 2 min.;		
możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej,		
brak reakcji z kryptoantygenami T, Tn, Tk;		
po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8°C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie,		
miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml		

Oferuję realizację części 3:

Lp.	Nazwa odczynnika	Klon	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Anty - B	LB-2						
RAZEM:								

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 4 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon w ilości 8 500 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
nie wykrywa nabytego fenotypu B;		
pH odczynnika 6,0;		
możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;		
reakcja w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej, czas reakcji max 2 min.;		
możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej,		
brak reakcji z kryptoantygenami T, Tn, Tk;		
po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8 °C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie,		
miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml		

Oferuję realizację części 4:

Lp.	Nazwa odczynnika	Klon	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Anty - B							
RAZEM:								

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 5 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D klon RUM – 1 IgM lub klon równoważny w ilości 11 000 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reaguje z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3;		
możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;		
możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej,		
po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8 °C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie,		
miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml		

Oferuję realizację części 5:

Lp.	Nazwa odczynnika	Klon	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Anty – D							
RAZEM:								

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D inny niż RUM 1 w ilości 9 500 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8 °C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie,		
miano odczynnika nie mniejsze niż 100 IU/ml		
reaguje z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3;		
Agglutynuje w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA) większość próbek z antygenem D słabym, częściowym lub wariantowym		
możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1;		
reakcja w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej, czas reakcji max 2 min.;		
możliwość stosowania w metodzie mikropłytkowej,		

Oferuję realizację części 6:

L p.	Nazwa odczynnika	Klon	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Anty-D IgM							
RAZEM:								

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 7 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – C, anty – c, anty – Cw, anty – E, anty -e:

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 5 min.:		
odcynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji;		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		

Oferuję realizację części 7:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Anty – C						
2	Anty – c						
3	Anty – Cw						
4	Anty – E						
5	Anty – e						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:
słownie:
w tym podatek VAT:
słownie:

Część 8 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – K w ilości 430 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowany odczynnik spełnia wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 5 min.:		
odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		

Oferuję realizację części 8:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Anty - K						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:
słownie:
w tym podatek % VAT:
słownie:

Część 9 – dostawa odczynnika coombsreactiv anty – k (cellano) w ilości 20 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja aglutynacji o sile + 2 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 5 min.:		
odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		

Oferuję realizację części 9:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Anty - k						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:
słownie:
w tym podatek % VAT:
słownie:

Część 10 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – M w ilości 50 ml i anty – N w ilości 50ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.:		
odcynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		

Oferuję realizację części 10:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Anty - M						
2	Anty - N						
RAZEM:							

Część 11 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – Jk^a w ilości 30ml i anty – Jk^b w ilości 30 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.:		
odcynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		

Oferuję realizację części 11:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Anty - Jk ^a						
2	Anty - Jk ^b						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 12 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – Le^a w ilości 50 ml i anty – Le^b w ilości 50ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.:		
odcynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		

Oferuję realizację części 12:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	6x7x8
1	Anty - Le ^a						
2	Anty - Le ^b						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 13 – dostawa odczynnika poliklonalnego lub monoklonalnego anty – Fy^a w ilości 60 ml i anty – Fy^b w ilości 60 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja aglutynacji o sile + 2 do +4		
odcynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji		
miano przeciwciał minimalnie 1:8		

Oferuję realizację części 13:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Anty - Fy ^a						
2	Anty - Fy ^b						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek ... % VAT:

słownie:

Część 14 – dostawa odczynnika poliklonalnego lub monoklonalnego anty –S w ilości 20 ml i anty –s w ilości 20 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja aglutynacji + 2 do +4		
odcynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		

Oferuję realizację części 14:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Anty – S						
2	Anty - s						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek ... % VAT:

słownie:

Część 15 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty –P1 w ilości 20 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
reakcja aglutynacji + 3 do +4 pojawiająca się w czasie nie przekraczającym 15 min.		
odcynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		

Oferuję realizację części 15:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Anty – P1						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek ... % VAT:

słownie:

Część 16 – dostawa standardu anty – D w ilości 500 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
musi zawierać przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D,		
gotowa do użycia, nie należy jej rozcieńczać,		
temperatura przechowywania 2 – 8 ° C,		
do stosowania jako kontrola prawidłowości wykonania testu antyglobulinowego i testu enzymatycznego.		

Oferuję realizację części 16:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Standard anty –D						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 17 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 800 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
gotowa do użycia,		
temperatura przechowywania 2 – 8 ° C,		
stosowana do wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza		

Oferuję realizację części 17:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Surowica antyglobulinowa poliwalentna						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 18 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – IgG w ilości 250 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
gotowy do użycia,		
temperatura przechowywania 2 – 8 ° C,		
Zawiera przeciwciała klasy IgM o swoistości anty - IgG		

Oferuję realizację części 18:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Anty - IgG						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:**słownie:****w tym podatek % VAT:****słownie:****Część 19 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego ilości 90 ml**

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
gotowy do użycia,		
temperatura przechowywania 2 – 8 ° C,		
przeznaczony do wykrywania i identyfikacji alloprzeciwciał odpornościowych		

Oferuję realizację części 19:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	20% roztwór glikolu polietylenowego						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:**słownie:****w tym podatek % VAT:****słownie:**

Część 20 – dostawa odczynnika Dolichotest w ilości 40 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
gotowy do użycia,		
temperatura przechowywania 2 – 8 ° C,		
wykrywa antygeny A1 o niskiej ekspresji		
Prawidłowe reakcje z krwinkami A1, A1B, A2, A2B		

Oferuję realizację części 20:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Dolichotest						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:**słownie:****w tym podatek % VAT:****słownie:****Część 21 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D (IgM + IgG) klony T3D2F6 –MS26 w ilości 50 ml**

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
aglutynuje w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA) próbki z antygenem D słabym, częściowym lub wariantowym;		
gotowy do użycia		
temperatura przechowywania 2 – 8 ° C,		

Oferuję realizację części 21:

Lp.	Nazwa odczynnika	Klon	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Anty – D (IgM + IgG)							
RAZEM:								

Cena całkowita brutto:**słownie:****w tym podatek % VAT:****słownie:**

Część 22 – dostawa odczynnika papainowego w ilości 300 ml

Nazwa firmy/producent:

Termin ważności od daty dostawy.

Niniejszym potwierdzam, że oferowane odczynniki spełniają wymagania - zaznaczyć właściwe:

	TAK	NIE
powinien zachować aktywność nie krócej niż 24. godz. od momentu otwarcia opakowania bezpośredniego;		
dodanie odczynnika nie powinno powodować aglutynacji ani hemolizy zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl,		
dodanie odczynnika do zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl, do której dodano równą objętość surowicy nie zawierającej przeciwciał nie powinno powodować aglutynacji ani hemolizy;		

Oferuję realizację części 22:

Lp.	Nazwa odczynnika	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania (ml)	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Odczynnik papainowy						
RAZEM:							

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

2. Składam ofertę na część:

3. Oferuję realizację zamówienia, zgodnie z formularzem ofertowym za łączną cenę brutto:

.....

słownie:

w tym VAT:

słownie:

4. Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia jest wolny od wad prawnych, zgodnie z rozdz. VI ust. 6 pkt 6.4. SIWZ.

5. Potwierdzam sposób kalkulacji ceny przedmiotu zamówienia zgodnie z wymogami określonymi w rozdziale VI ust. 5 SIWZ.

6. Oświadczam, że oferowane odczynniki posiadają oznakowanie CE.

7. Oświadczam, że oferowane odczynniki są zgodne z wymaganiami postawionymi w ustawie o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 93 z 2004 r., poz. 896).

8. Oświadczam, że akceptuję 30 - dniowy termin płatności, licząc od dnia dostarczenia towaru i faktury VAT.

9. Oferuję termin realizacji przedmiotu zamówienia – sukcesywnie od dnia podpisania umowy przez okres 12 miesięcy, w ilościach zależnych od potrzeb Zamawiającego w ciągu 14 dni od dnia nadania zamówienia faksem.

10. Oświadczam, że zobowiązuję się do dostarczenia certyfikatu serii wraz z opisem metody badań w języku polskim – w momencie dostawy odczynników.

11. Oświadczam, że jestem związany niniejszą ofertą przez okres 30 dni od daty, w której upływa termin składania ofert.
12. Oświadczam, że zapoznałam/łem się z treścią SIWZ i nie wnoszę do niej żadnych zastrzeżeń.
13. W przypadku udzielenia zamówienia, zobowiązuję się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego oraz na warunkach przedstawionych we wzorze umowy, stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ.
14. Inne ustalenia, które Wykonawca proponuje wprowadzić do umowy - nie kolidujące z zapisami zawartymi w SIWZ. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nieuwzględnienia zgłoszonych propozycji.
15. Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji - patrz rozdział III ust. 19 SIWZ

TAK / NIE *

*/ - niepotrzebne skreślić

Jeśli TAK:

Wypełnić oświadczenie stanowiące załącznik nr 4 do SIWZ

16. Części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierzy powierzyć podwykonawcom - zgodnie z art. 36 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych – rozdz. VI ust. 4 SIWZ.

.....

Oferta z załącznikami zawiera łącznie ponumerowanych stron.

podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

....., data

O Ś W I A D C Z E N I E W Y K O N A W C Y
ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie przetargu nieograniczonego nr AD/PN – 4/10

Ja niżej podpisany [imię nazwisko]:

jako upoważniony do reprezentowania wykonawcy/ firmy [nazwa firmy]:

oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia, zgodnie z wymogami art.
22. ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych [Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz.
1655 z późn. zm.]

podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

....., dnia 2010 r.

O Ś W I A D C Z E N I E W Y K O N A W C Y
ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie przetargu nieograniczonego nr AD/PN – 4/10

Ja niżej podpisany [imię nazwisko]:

jako upoważniony do reprezentowania wykonawcy/ firmy [nazwa firmy]:

oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie
okoliczności, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych
[Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655 z późn. zm.].

reprezentowania firmy

podpis osoby upoważnionej do

....., dnia 2010 r.

pieczęć Wykonawcy

OŚWIADCZENIE
ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie przetargu nieograniczonego nr AD/PN – 4/10

Ja niżej podpisany [imię nazwisko]:

jako upoważniony do reprezentowania wykonawcy/firmy (nazwa firmy):

Oświadczam, że:

że utajnione przez naszą firmę dane zawarte w załączniku nr do 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 stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w
rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003
r. Nr 153 poz. 1503 z późn. zm.).

*/ - niepotrzebne skreślić

Jednocześnie oświadczamy, że 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 2007 r., Nr 223, poz. 1655 z późn. zm.].

reprezentowania firmy

podpis osoby upoważnionej do

....., dnia 2010 r.

WZÓR UMOWY

UMOWA NR AD/PN – 4/10

zawarta w dniu w Białymstoku, pomiędzy:

Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku,

15-950 Białystok, ul. M. Skłodowskiej – Curie 23,

reprezentowanym przez :

1. prof. dr. hab. med. Piotra Marka Radziwona – Dyrektora,

2. mgr Grażynę Cieślak – Głównego Księgowego

zwanym dalej „Zamawiającym”

a

....., z siedzibą w zarejestrowaną/ym przez
Sąd Rejonowy dla w, Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod
numerem KRS, kapitał zakładowyzł/

NIP....., REGON,

reprezentowaną/ym przez:

1/ –

2/ -

zwaną/ym w dalszej części umowy „Wykonawcą”, w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego nr AD/PN – 4/10, zostaje zawarta umowa o następującej treści:

§ 1

1. W wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego nr AD/PN - 4/10 na dostawę odczynników do serologii grup krwi, Zamawiający zawiera z Wykonawcą umowę, której przedmiotem jest dostawa niżej wymienionych odczynników, zgodnie z przedstawioną ofertą:

Lp.	Nazwa odczynnika	Klon	Nr katalogowy	j.m.	Wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jednostkowa brutto (w zł.)	Cena całkowita brutto (w zł.)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
RAZEM:								

CENA CAŁKOWITA BRUTTO za realizację całości zamówienia wynosi: zł,
słownie:.....

w tym podatek % VAT zł,

słownie:.....

2.Ustalona wyżej wartość jest wartością brutto i obejmuje wszelkie płatności wobec Skarbu RP oraz koszty transportu i ubezpieczenia do Zamawiającego.

3.Wykonawca oświadcza, że towar będący przedmiotem umowy jest dobrej jakości i gwarantuje, że jest wolny od wad.

§ 2

1. Realizacja zamówienia odbywać się będzie sukcesywnie według potrzeb Zamawiającego od dnia zawarcia umowy, przez okres 12 miesięcy, na koszt i ryzyko Wykonawcy.
2. Miejscem dostawy jest magazyn w siedzibie Zamawiającego.
3. Odbiór ilościowy i jakościowy nastąpi u Zamawiającego.
4. Termin dostaw – sukcesywnie w ilościach zależnych od potrzeb Zamawiającego w ciągu 14 dni od dnia nadania zamówienia faksem.
5. Jeżeli dostawa nie nastąpi w terminie jak w pkt 4, Zamawiający ma prawo do zakupu towaru u innego dostawcy, a ewentualną różnicą w cenie do obciążenia Wykonawcy.

§ 3

Wraz z każdą dostawą, Wykonawca dostarczy:

- fakturę VAT wystawioną w złotych polskich na kwotę wynikającą z ilości i ceny jak w §1 pkt 1 niniejszej umowy,
- certyfikat każdej dostarczonej serii odczynników,
- opis metody badań w języku polskim.

§ 4

Zapłata za dostarczony towar nastąpi przelewem w ciągu 30 dni od dnia otrzymania towaru i faktury VAT.

§ 5

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone odczynniki będą miały termin ważności min. miesięcy od dnia dostawy.
 2. Po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8⁰ C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie*.
- * jeżeli dotyczy

§ 6*

1. Wykonawca oświadcza, że zamówienie realizować będzie przy pomocy podwykonawców.
 2. Zakres rzeczowy dostaw, wykonywanych przez podwykonawców określa wykaz podwykonawców stanowiący Załącznik nr do niniejszej umowy (sporządzony na podstawie pkt. 17 Formularza ofertowego).
 3. Wykonawca zobowiązuje się do zawarcia z podwykonawcami umów, których treść podlega pisemnej akceptacji Zamawiającego. Wszelkie zmiany dotyczące podwykonawców oraz zakresu wykonywanych przez nich czynności wymagają pisemnej zgody Zamawiającego.
 4. Wykonawca ponosi wobec Zamawiającego i osób trzecich pełną odpowiedzialność za czynności, które wykonuje przy pomocy podwykonawców.
- * jeżeli dotyczy

§ 7

1. Wykonawca odpowiada za braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu fabrycznych opakowań;
2. Wszelkie szkody i koszty spowodowane niewłaściwym opakowaniem obciążają Wykonawcę;
3. Wykonawca udziela gwarancji, że dostarczone odczynniki są wolne od wad prawnych.
2. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu będzie ponosił Wykonawca;
3. W przypadku stwierdzenia niewłaściwej jakości lub ilości zakupionego towaru Zamawiający ma obowiązek sporządzić protokół, który stanowić będzie podstawę wymiany wadliwego towaru na pozbawiony wad.
4. Zamawiający zgłasza pisemną reklamację faksem w terminie 3 dni od chwili powzięcia wiadomości o zaistniałych nieprawidłowościach.
5. Do obowiązków Wykonawcy należy rozpatrzenie reklamacji nie później niż w ciągu 3 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie przedmiotu umowy.
6. Wykonawca w terminie 5 dni od daty uznania reklamacji ma obowiązek spełnienia żądań Zamawiającego zgłoszonych w protokole reklamacyjnym.
7. 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.
8. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji upoważnia Zamawiającego do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd.

9. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca.
10. Od daty potwierdzenia przyjęcia przedmiotu umowy przez Zamawiającego, Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za wady powstałe na skutek niewłaściwego postępowania Zamawiającego, a w szczególności postępowania niezgodnego z instrukcją producenta.

§ 8

Zamawiający naliczy kary umowne :

- a) w wysokości 10% od wartości niezrealizowanej części umownej towaru, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- b) w wysokości 0,2% wartości umownej towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

§ 9

W przypadku braku realizacji lub nieterminowego realizowania dostaw Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z prawem do naliczenia kar umownych jak w § 8.

§ 10

1. Strony dopuszczają zmiany postanowień niniejszej 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:
 - 1.1. zmiana nazwy własnej odczynnika – zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego w/w lub podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a wyrób będzie spełniał wszelkie wymagania określone przez Zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia;
 - 1.2. zmiana terminów ważności odczynnika – zmiana ta może być związana z koniecznością przyspieszenia dostawy, przedłużającym się czasem akceptacji wyników postępowania, opóźnieniami związanymi ze zwalnianiem serii,
 - 1.3. zmiana ilości odczynnika – zmiana ta może być związana ze zmianą w sposobie i ilości wykonywanych badań przez Zamawiającego, Zamawiający dopuszcza możliwość zmniejszenia zamówienia w ilości nie większej niż 20% wielkości przedmiotu zamówienia;
 - 1.4. zmiana warunków i terminu dostawy (liczba dostaw, miejsce dostawy, opakowanie zewnętrzne) – zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, celnych, opóźnień związanych ze zwalnianiem serii, jak również trudności w dystrybucji i magazynowaniu wyrobu;
 - 1.5. zmiany warunków i terminów płatności – zmiany wynikające ze zmiany w prawie właściwym dla podatków i cel, które podwyższą lub obniżą cenę przedmiotu zamówienia, co w zależności od rodzaju zmian jakie będą miały miejsce będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej przedmiotu zamówienia;
 - 1.6. zmiana danych Wykonawcy (np.: zmiana siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie Wykonawcy np.: w formie sukcesji uniwersalnej;
 - 1.7. zmiany wynikające z powstania niezgodności pomiędzy zapisami umowy a treścią oferty i/lub SIWZ.
2. Zamawiający zastrzega sobie również możliwość zmiany, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, w przypadku:
 - 2.1. zmiany w obowiązujących przepisach prawa mające wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmiana sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego skutkująca nie możliwością realizacji przedmiotu umowy,
 - 2.2. powstanie nadzwyczajnych okoliczności będących „siłą wyższą” skutkującą nie możliwością realizacji przedmiotu umowy lub grożącą rażącą stratą, których Strony nie przewidywały przy zawarciu umowy;
 - 2.3. powstania nadzwyczajnych okoliczności nie będących „siłą wyższą”, grożące rażącą stratą, których strony nie przewidywały przy zawarciu umowy.
3. Wyżej wymienione zmiany mogą być dokonane na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy, za zgodą obu Stron i zostaną wprowadzone do umowy aneksem.

§ 11

Wszelkie dyskusje, kontrowersje lub różnice w interpretacji, które mogą wynikać z umowy Strony skłonne są prowadzić i rozwiązywać na zasadach wzajemnego zrozumienia.

§ 12

Wszelkie kwestie sporne nie mogące znaleźć rozwiązania na drodze polubownej, zostaną poddane do rozstrzygnięcia właściwemu sądowi w Białymstoku.

§ 13

1. Umowa obowiązuje od dnia 2010 r. do dnia 2011 r.
2. Umowa przestaje obowiązywać przed terminem określonym w ust. 1, w przypadku wyczerpania dostaw stanowiących przedmiot zamówienia.

§ 14

Umowa podlega ustawom Kodeks cywilny, Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. i ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004 r.

§ 15

Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego może nastąpić w trybie określonym w art. 145 ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 16

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.

§ 17

Umowa została zawarta w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA: