

ZP/PN – 2/11

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 43511 – 2011 w dniu 07.02.2011 r.

Białystok, dnia 07.02.2011 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 2010 r., Nr 133, poz. 759 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 2009 r., Nr 226, poz. 1817 z późn. zm.),
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 26 października 2010 r. w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (Dz. U. z 2010 r., Nr 233, poz. 1458).

III. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Wykonawca składa ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ).
2. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Pod pojęciem oferty częściowej rozumie się ofertę na wybraną część lub kilka części.
3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
4. Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.
5. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
6. Cena oferty musi być określona jednoznacznie i skalkulowana przy zachowaniu zasad określonych w rozdz. V pkt. 5 niniejszej SIWZ.
7. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty. Zamawiający nie zwraca Wykonawcom dokumentów zawartych w ofercie.
8. 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.
9. Każda strona oferty powinna być parafowana. W przypadku gdy ofertę podpisuje więcej niż jedna osoba wystarczająca jest parafa jednej z nich.
10. Każda zapisana strona oferty powinna być kolejno ponumerowana.
11. Wszystkie dokumenty i oświadczenia sporządzone w językach obcych należy złożyć wraz z tłumaczeniami na język polski, poświadczonymi przez Wykonawcę.
12. 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
Dostawa odczynników do serologii grup krwi
Nie otwierać przed dniem **16.02.2011 r.**, przed godz. **11.15.**

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

14. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
15. 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.
16. Wszystkie dokumenty są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
17. 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.
18. 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.
19. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie i faksem. Każda ze stron, na żądanie drugiej, potwierdza niezwłocznie fakt ich otrzymania.
20. Forma pisemna zastrzeżona jest dla złożenia oferty wraz z załącznikami, w tym oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnienie przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez Zamawiającego oraz pełnomocnictw.
21. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego, ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
22. 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.
23. 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”.
24. Koperty oznaczone adnotacją „WYCOFANIE OFERTY” będą otwierane w pierwszej kolejności. Koperty oznaczone dopiskiem „ZMIANA OFERTY”, po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty Wykonawcy, który wniósł zmiany.
25. Zamawiający niezwłocznie zwraca ofertę, która została złożona po terminie.

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

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - a) 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 udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym przepisem art. 22 ust. 1 Wykonawca załącza:
- 2.2.1. oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych - Załącznik nr 2 do SIWZ.
- 2.3. 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 kraju pochodzenia osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 2.3., zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju pochodzenia osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.
- 2.4. 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):
- 2.4.1. 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, a w przypadku wyrobów nie podlegających obowiązkowi zgłoszenia oświadczenie Wykonawcy, że nie dotyczy.
- 2.4.2. Certyfikat Jednostki Notyfikowanej, że wyrób medyczny jest zgodny z zasadniczymi wymaganiami - jeżeli dotyczy wyrobu.
- 2.4.3. Deklaracja zgodności WE.
- 2.4.4. Certyfikat zgodności CE dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro z wykazu A i wykazu B.
- 2.4.5. Próbkę oferowanych odczynników dla wszystkich części.
- Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.
3. 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:

1. Ocena braku podstaw do wykluczenia z postępowania w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 będzie dokonana przez sprawdzenie, czy wyżej wymienione, żądane przez Zamawiającego dokumenty i oświadczenia potwierdzają spełnienie przesłanek z art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (z zastrzeżeniem art. 26 ust. 3 w/w ustawy).
2. Ocena spełnienia warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana poprzez sprawdzenie, czy wyżej wymienione, żądane przez Zamawiającego dokumenty potwierdzają spełnienie warunków wymienionych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (z zastrzeżeniem art. 26 ust. 3 w/w ustawy).
3. Wykonawca spełniający warunki określone w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych i nie podlegający wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy, oprócz stosownych oświadczeń, o których mowa powyżej (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.
4. Zgodnie z art. 26 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożyli wymaganych przez Zamawiającego oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1, lub którzy nie złożyli pełnomocnictw, albo którzy złożyli wymagane przez Zamawiającego oświadczenia i dokumenty, o których mowa w art. 25 ust. 1, zawierające błędy lub którzy złożyli wadliwe pełnomocnictwa, do ich złożenia w wyznaczonym terminie, chyba, że mimo ich złożenia oferta wykonawcy będzie podlegała odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania. Złożone na wezwanie Zamawiającego oświadczenia i dokumenty powinny potwierdzać spełnienie przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego nie później niż w dniu, w którym upłynął termin składania ofert.

V. 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 lub kilka części.

- Część 1 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon Birma 1 w ilości 10 500 ml,
Część 2 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon inny niż Birma 1 w ilości 9 000 ml,
Część 3 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon LB – 2 w ilości 10 500 ml,
Część 4 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon inny niż LB – 2 w ilości 9 000 ml,
Część 5 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D klon Blend (IgM + IgG) w ilości 10 000 ml,
Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon RUM – 1 IgM w ilości 11 500 ml,
Część 7 – dostawa odczynnika monoklonalnego w ilościach:
1) anty – C w ilości - 400 ml,
2) anty – c w ilości - 400 ml,
3) anty – Cw w ilości - 200 ml,
4) anty – E w ilości - 400 ml,
5) anty – e w ilości - 400 ml,
Część 8 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-K w ilości 400 ml,
Część 9 – dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego anty – k (cellano) w ilości 40 ml,
Część 10 – dostawa odczynnika monoklonalnego:
1) anty – M w ilości - 80 ml,
2) anty – N w ilości - 80 ml,
Część 11 – dostawa odczynnika monoklonalnego:
1) anty – Jk^a w ilości - 40 ml,
2) anty – Jk^b w ilości - 40 ml,
Część 12 – dostawa odczynnika monoklonalnego w ilościach:
1) anty – Le^a w ilości - 80 ml,
2) anty – Le^b w ilości - 80 ml,
Część 13 – dostawa odczynnika poliklonalnego lub monoklonalnego w ilościach:
1) anty – Fy^a w ilości - 90 ml,
2) anty – Fy^b w ilości - 90 ml,
Część 14 – dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego w ilościach:
1) anty – S w ilości - 40 ml,
2) anty – s w ilości - 40 ml,
Część 15 – dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego anty – P1 w ilości 40 ml,
Część 16 – dostawa standardu anty-D w ilości 1 300 ml,
Część 17 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 1 500 ml,
Część 18 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-IgG w ilości 200 ml,
Część 19 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 180 ml,
Część 20 – dostawa odczynnika Dolichotest w ilości 20 ml,
Część 21 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D (IgM + IgG) klony T3D2F6 –MS26 w ilości 10 ml,
Część 22 – dostawa odczynnika papainowego w ilości 200 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 10 500 ml, o wymaganiach:
- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml,
 - reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji od +3 do +4,
 - 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. 3 min.,
 - temperatura przechowywania. 2 – 8 °C,

- miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy,
- termin ważności min. 9 m-cy od momentu dostawy odczynnika.

Część 2 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon inny niż Birma 1 w ilości 9 000 ml, o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml,
- reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji od +3 do +4,
- 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. 3 min.,
- temperatura przechowywania. 2 – 8 °C,
- miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy,
- termin ważności min. 9 m-cy od momentu dostawy odczynnika.

Część 3 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B kolon LB – 2 w ilości 10 500 ml, o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml,
- 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. 3 min.,
- siła reakcji aglutynacji od +3 do +4,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy,
- termin ważności min. 9 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 4 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon inny niż LB – 2 w ilości 9 000 ml, o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml,
- 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. 3 min.,
- siła reakcji aglutynacji od +3 do +4,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy,
- termin ważności min. 9 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 5 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon Blend (IgM + IgG) w ilości 10 000 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml,
- reaguje z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3 w czasie max 3 min.,
- aglutynuje w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA) większość próbek z antygenem D słabym, częściowym lub wariantowym oraz wykrywa kategorię DVI,
- 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. 3 min.,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 64 - test probówkowy,
- termin ważności min. 9 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon RUM – 1 IgM w ilości 11 500 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml,
- reaguje z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3 w czasie max. 3 min.,
- możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 64 - test probówkowy,
- termin ważności min. 9 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 7 – dostawa odczynnika monoklonalnego w ilościach:

- 1) anty – C w ilości - 400 ml,
- 2) anty – c w ilości - 400 ml,
- 3) anty – Cw w ilości - 200 ml,
- 4) anty – E w ilości - 400 ml,
- 5) anty – e w ilości - 400 ml,

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml,
- reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 5 min.,
- odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji,
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- miano odczynnika w teście szkiełkowym i probówkowym nie mniejsze niż: 16,
- termin ważności min. 9 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 8 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-K w ilości - 400 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml,
- reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 5 min.,
- odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu,
- termin ważności min. 9 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 9 – dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego anty – k (cellano) w ilości - 40 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml,
- odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji,
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- termin ważności min. 12 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 10 – dostawa odczynnika monoklonalnego:

- 1) anty – M w ilości - 80 ml,
- 2) anty – N w ilości - 80 ml,

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml,
- reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.,
- odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji,
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- termin ważności min. 12 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 11 – dostawa odczynnika monoklonalnego:

- 1) anty – Jk^a w ilości - 40 ml,
- 2) anty – Jk^b w ilości - 40 ml,

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml,
- reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.,
- odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji,
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- termin ważności min. 12 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 12 – dostawa odczynnika monoklonalnego w ilościach:

- 1) anty – Le^a w ilości - 80 ml,
- 2) anty – Le^b w ilości - 80 ml,

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml,
- reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.,
- odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji,
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu,

- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- termin ważności min. 12 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 13 – dostawa odczynnika poliklonalnego lub monoklonalnego w ilościach:

- 1) anty – Fy^a w ilości - 90 ml,
- 2) anty – Fy^b w ilości - 90 ml,

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 5 ml,
- reakcja aglutynacji o sile + 2 do +4,
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji,
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- termin ważności min. 12 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 14 – dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego w ilościach:

- 1) anty – S w ilości - 40 ml,
- 2) anty - s w ilości – 40 ml,

o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 5 ml,
- reakcja aglutynacji +2 do +4 w czasie nie przekraczającym 15 min.,
- odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji,
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- termin ważności min. 12 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 15 – dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego anty – P1 w ilości 40 ml,

- opakowanie jednostkowe 2 – 5 ml,
- reakcja aglutynacji +3 do +4 pojawiająca się w czasie nie przekraczającym 15 min.,
- odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji,
- badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- termin ważności min. 12 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 16 – dostawa standardu anty-D - w ilości 1 300 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 5 ml,
- musi zawierać przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D,
- gotowy do użycia,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- do stosowania jako kontrola prawidłowości wykonania testu antyglobulinowego i testu enzymatycznego,
- termin ważności min. 8 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 17 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 1 500 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 5-10 ml,
- gotowa do użycia,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,
- stosowana do wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza,
- termin ważności min. 6 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 18 - dostawa odczynnika monoklonalnego anty-IgG w ilości 200 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2-5ml,
- gotowy do użycia,
- temperatura przechowywania 2-8 °C,
- zawiera przeciwciała klasy IgM o swoistości anty-IgG,
- termin ważności min. 8 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 19 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 180 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2-5ml,
- gotowy do użycia,
- temperatura przechowywania 2 – 8 °C,

- przeznaczony do wykrywania i identyfikacji alloprzeciwciał odpornościowych,
- termin ważności min. 6 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

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

- opakowanie jednostkowe 2-5 ml,
- gotowy do użycia,
- temperatura przechowywania 2 – 8 ° C,
- wykrywa antygeny A1 o niskiej ekspresji,
- prawidłowe reakcje z krwinkami A1, A1B, A2, A2B,
- termin ważności min. 6 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 21 - dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D (IgM + IgG) klony T3D2F6 –MS26 w ilości – 10 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml,
- aglutynuje w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA) próbki z antygenem D słabym, częściowym lub wariantowym,
- temperatura przechowywania 2 – 8 ° C,
- termin ważności min. 8 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

Część 22 – dostawa odczynnika papainowego w ilości – 200 ml o wymaganiach:

- opakowanie jednostkowe 2 – 5 ml,
- 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,
- termin ważności min. 8 m-cy od momentu dostarczenia odczynnika.

PRZED PODPISANIEM UMOWY ZAMAWIAJĄCY ZASTRZEGA SOBIE PRAWO DO PRZETESTOWANIA ODCZYNNIKA.

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

3. TERMINY DOSTAW:

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

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 tj.:

- wartość odczynników,
- transportu zagranicznego i krajowego do Zamawiającego,
- ubezpieczenia za granicą i w kraju do czasu przekazania go do Zamawiającego,
- pakowania i znakowania wymaganego do transportu,
- załadunku i rozładunku u Zamawiającego,
- cła i odprawy celnej (o ile wystąpi),
- podatku (VAT).

5.2. Waluta ceny ofertowej – PLN.

5.3. Cenę oferty brutto należy skalkulować do 2 miejsc po przecinku. Do porównania ofert będzie brana pod uwagę – cena 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.
- 6.3. Dostarczone przez Wykonawcę dokumenty, tj. Deklaracja zgodności WE, Certyfikat zgodności CE oraz Certyfikat Jednostki Notyfikowanej, że wyrób medyczny jest zgodny z zasadniczymi wymaganiami, muszą posiadać termin ważności obejmujący cały okres realizacji zamówienia. W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa w trakcie realizacji dostaw, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć dodatkowy dokument deklarujący złożenie we właściwym czasie wniosku o przedłużenie jego ważności.
- 6.4. Wykonawca odpowiada za braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu opakowań.
- 6.5. Wszelkie szkody i koszty spowodowane niewłaściwym opakowaniem obciążają Wykonawcę.
- 6.6. W przypadku stwierdzenia niewłaściwej jakości lub ilości przedmiotu zamówienia Zamawiający ma obowiązek sporządzić protokół, który stanowić będzie podstawę wymiany wadliwego towaru na pozbawiony od wad. Zamawiający zgłasza pisemną reklamację faksem w terminie 3 dni od chwili powzięcia wiadomości o zaistniałych nieprawidłowościach.
- 6.7. Do obowiązków Wykonawcy należy rozpatrzenie reklamacji nie później niż w ciągu 3 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie przedmiotu zamówienia.
- 6.8. Wykonawca w terminie 5 dni od daty uznania reklamacji ma obowiązek spełnienia żądań Zamawiającego zgłoszonych w protokole reklamacyjnym.
- 6.9. 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.
- 6.10. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji upoważnia Zamawiającego do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd.
- 6.11. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca.
- 6.12. Od daty potwierdzenia przyjęcia przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego, Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za wady powstałe na skutek niewłaściwego postępowania Zamawiającego, a w szczególności postępowania niezgodnego z instrukcją producenta.
- 6.13. Wykonawca udziela gwarancji, że dostarczony przedmiot zamówienia jest wolny 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.

7. TERMIN I WARUNKI PŁATNOŚCI

- 7.1 Płatność będzie realizowana po dostarczeniu Zamawiającemu przedmiotu umowy oraz faktury VAT.
- 7.2 Zapłata nastąpi w ciągu 30 dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT.
- 7.3 Jako datę zapłaty rozumie się datę złożenia przez Zamawiającego dyspozycji zapłaty i obciążenia rachunku Zamawiającego.

8. ZAKUPY UZUPEŁNIAJĄCE (zgodnie z art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy):
Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających.

VI. 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:

$$\text{Wartość punktowa ceny} = R \cdot \frac{C_{\min}}{C_n} \times 100$$

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 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.),
- odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w SIWZ,
- została uznana za najkorzystniejszą w oparciu o podane w ogłoszeniu i SIWZ kryterium wyboru.

VII. 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 nie 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 Marta Stocka - tel. 85 74 56 344, fax 85 74 47 133

VIII. 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.

IX. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. MIEJSCE SKŁADANIA OFERT:

Ofertę w zamkniętej kopercie opatrzonej napisami jak w rozdz. III ust. 12 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 **16.02.2011 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.

X. MIEJSCE, TERMIN I TRYB OTWARCIA OFERT

1. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT:

1.1. Publiczne otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego:

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej – Curie 23
15-950 Białystok
pok. 216 – sala wykładowa**

w dniu **16.02.2011 r.** do godz. **11.15.**

- 1.2. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający podaje kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 1.3. 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.

XI. OBOWIĄZKI ZAMAWIAJĄCEGO

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadamia Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:
 - 1.1 wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę) albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres Wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru oraz nazwy (firmy) albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także 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,
 - 1.4 terminie, po którego upływie może być zawarta umowa w sprawie zamówienia publicznego.
2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieszcza informacje, o których mowa w ust. 1 pkt. 1.1 na stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.

XII. TERMIN ZWIĄZANIA WARUNKAMI OFERTY

1. Wykonawca związany jest ofertą przez okres 30 dni, licząc od dnia, w którym upływa termin składania ofert.
2. Wniesienie odwołania 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.

XIII. DOPUSZCZALNE ZMIANY POSTANOWIEŃ UMOWY

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 diagnostyczne, wymagania prawne i jakościowe 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 terminów dostaw (liczba, 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 przewidziały przy zawarciu umowy,
 - 2.3 powstania nadzwyczajnych okoliczności nie będących „siłą wyższą”, grożące rażącą stratą, których strony nie przewidziały 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.

XIV. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH DOTYCZĄCYCH ZAWARCIA UMOWY Z WYKONAWCĄ ORAZ WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

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 6 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:
 - 2.1. zobowiązanie do realizacji przedmiotu umowy,
 - 2.2. określenie zakresu działania poszczególnych stron,
 - 2.3. czas obowiązywania umowy, który nie może być krótszy niż okres obejmujący realizację zamówienia,
 - 2.4. solidarnej odpowiedzialności.
3. Zamawiający żąda zabezpieczenia należytego wykonania umowy, na pokrycie roszczeń z tytułu niewykonania lub niewłaściwego wykonania umowy.
Zabezpieczenie może być wnoszone w następujących formach:
 - 3.1. pieniądzu,
 - 3.2. poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że zobowiązanie kasy jest zawsze zobowiązaniem pieniężnym,
 - 3.3. gwarancjach bankowych,
 - 3.4. gwarancjach ubezpieczeniowych,
 - 3.5. 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.
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 – w terminie 30 dni od dnia wykonania zamówienia i uznania za należyte wykonane.

XV. ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ

1. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
2. Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności: opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykluczenia odwołującego z postępowania, odrzucenia oferty odwołującego. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej (KIO) w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
4. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub o zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust. 2 ustawy. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji Zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanie, informując o tym wykonawców. Na czynności, o których mowa nie przysługuje odwołanie z zastrzeżeniem art. 180 ust. 2.
5. Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 27 ust. 2, albo w terminie 10 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
6. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz wobec postanowień SIWZ wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub SIWZ na stronie internetowej.
7. Odwołanie wobec czynności innych, wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
8. Zamawiający przesyła niezwłocznie, nie później niż w terminie 2 dni od dnia otrzymania, kopię odwołania innym Wykonawcom, a jeżeli odwołanie dotyczy treści ogłoszenia lub postanowień SIWZ, zamieszcza ją również na stronie internetowej, na której jest zamieszczone ogłoszenie lub udostępniona Specyfikacja, wzywając Wykonawców do przystąpienia do postępowania odwoławczego.
9. Wykonawca może zgłosić przystąpienie w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia ma korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Izby, a jego kopię przesyła się Zamawiającemu oraz Wykonawcy wnoszącemu odwołanie. Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego Wykonawcy nie później jednak niż do czasu otwarcia rozprawy. Zamawiający może wnieść odpowiedź na odwołanie. Odpowiedź na odwołanie wnosi się pisemnie lub ustnie do protokołu.
10. Szczegóły dotyczące odwołań i skarg określa dział VI – Środki ochrony prawnej, ustawy Prawo zamówień publicznych.

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 utrwalać 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 – Zakres części zamówienia, które będą wykonywać podwykonawcy,

Załącznik nr 6 – Wzór umowy,

Załącznik nr 7 – Wykaz dostarczonych próbek.

..... dnia

.....

[pieczęćka firmowa]

FORMULARZ OFERTOWY

I. DANE WYKONAWCY

Nazwa Wykonawcy:

.....

siedziba:

województwo:, powiat:

REGON:, NIP:

Dane osoby do kontaktu:

Nr telefonu:

Nr faksu:

Adres e-mail:

II. PRZEDMIOT OFERTY

W odpowiedzi na ogłoszenie o zamówieniu publicznym prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego nr ZP/PN – 2/11 na „Dostawę odczynników do serologii grup krwi” składam ofertę wykonania zamówienia publicznego.

III. PODSTAWOWE INFORMACJE DOTYCZĄCE CENY OFERTY I KRYTERIÓW

1. Cena oferty

Część 1 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon Birma 1 w ilości 10 500 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml		
reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji od +3 do +4		
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. 3 min.		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 – test szkiełkowy, 128 – test probówkowy		
termin ważności min. 9 m-cy od daty dostawy		

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 9 000 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml		
reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji od +3 do +4		
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. 3 min.		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy		
termin ważności min. 9 m-cy od daty dostawy		

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 10 500 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml;		
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. 3 min.		
siła reakcji aglutynacji od +3 do +4		
temperatura przechowywania 2 – 8 °C		
miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 – test probówkowy		
termin ważności min. 9 m-cy od daty dostawy		

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 9 000 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml		
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. 3 min.		
siła reakcji aglutynacji od +3 do +4		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 – test probówkowy		
termin ważności min. 9 m-cy od daty dostawy		

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 Blend (IgM + IgG) w ilości 10 000 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml		
reaguje z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3 w czasie max 3 min.		
aglutynuje w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA) większość próbek z antygenem D słabym, częściowym lub wariantowym oraz wykrywa kategorię DVI		
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. 3 min.		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 64 - test probówkowy		
termin ważności min. 9 m-cy od daty dostawy		

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	Blend						
RAZEM:								

Cena całkowita brutto:

słownie:

w tym podatek % VAT:

słownie:

Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – D inny niż RUM – 1 IgM w ilości 11 500 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml		
reaguje z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3 w czasie max. 3 min.		
możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 64 - test probówkowy		
termin ważności min. 9 m-cy od daty dostawy		

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 w ilości 400 ml, anty – c w ilości 400 ml, anty – Cw w ilości 200 ml, anty – E w ilości 400 ml, anty – e w ilości 400 ml:

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml		
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		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
miano odczynnika w teście szkiełkowym i probówkowym nie mniejsze niż: 16		
termin ważności min. 9 m-cy od daty dostawy		

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 400 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 5 – 10 ml		
reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 5 min		
odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		
termin ważności min. 9 m-cy od daty dostawy		

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 monoklonalnego lub poliklonalnego anty – k (cellano) w ilości 40 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml		
odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy		

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 80 ml i anty – N w ilości 80ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml		
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		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy		

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 40ml i anty – Jk^b w ilości 40 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml		
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		
temperatura przechowywania 2 – 8 °C		
termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy		

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 80 ml i anty – Le^b w ilości 80 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml		
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		
temperatura przechowywania 2 – 8 °C		
termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy		

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 90 ml i anty – Fy^b w ilości 90 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2 – 5 ml		
reakcja aglutynacji o sile + 2 do +4		
odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		
temperatura przechowywania 2 – 8 °C		
termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy		

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 monoklonalnego lub poliklonalnego anty –S w ilości 40 ml i anty –s w ilości 40 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2 – 5 ml		
reakcja aglutynacji +2 do +4 w czasie nie przekraczającym 15 min.		
odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji		
badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
termin ważności min. 12 m-cy od daty dostawy		

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 lub poliklonalnego anty –P1 w ilości 40 ml

Nazwa firmy/producent:

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

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

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 1 300 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2 – 5 ml		
musi zawierać przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D		
gotowy do użycia		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
do stosowania jako kontrola prawidłowości wykonania testu antyglobulinowego i testu enzymatycznego		
termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy		

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 1 500 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 5-10 ml		
gotowa do użycia		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
stosowana do wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza		
termin ważności min. 6 m-cy od daty dostawy		

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 200 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2-5 ml		
gotowy do użycia		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
zawiera przeciwciała klasy IgM o swoistości anty-IgG		
termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy		

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 180 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2-5 ml		
gotowy do użycia		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
przeznaczony do wykrywania i identyfikacji alloprzeciwciał odpornościowych		
termin ważności min. 6 m-cy od daty dostawy		

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 20 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2-5 ml		
gotowy do użycia		
temperatura przechowywania 2 – 8 °C		
wykrywa antygeny A1 o niskiej ekspresji		
prawidłowe reakcje z krwinkami A1, A1B, A2, A2B		
termin ważności min. 6 m-cy od daty dostawy		

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 10 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2 – 10 ml		
aglutynuje w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA) próbki z antygenem D słabym, częściowym lub wariantowym		
temperatura przechowywania. 2 – 8 °C		
termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy		

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 200 ml

Nazwa firmy/producent:

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

	TAK	NIE
opakowanie jednostkowe 2 – 5 ml		
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		
termin ważności min. 8 m-cy od daty dostawy		

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. V ust. 6 pkt 6.13. SIWZ.
5. Potwierdzam sposób kalkulacji ceny przedmiotu zamówienia zgodnie z wymogami określonymi w rozdziale V ust. 5 SIWZ.
6. Oferowany przedmiot zamówienia posiada następujące dokumenty dopuszczające do obrotu - zgodnie z rozdziałem IV ust. 2.4. SIWZ
- | | |
|-----------------------|---------------|
| Nazwa dokumentu | zał. nr |
| | |
| Nazwa dokumentu | zał. nr |
| | |
| Nazwa dokumentu | zał. nr |
| | |
7. Oświadczam, że zobowiązuje się do dostarczenia certyfikatu serii wraz z opisem metody badań w języku polskim – w momencie dostawy odczynników.
8. Obowiązki wykonawcy - niniejszym przyjmuję do wiadomości i wyrażam zgodę na obowiązki Wykonawcy zgodnie z wymogami określonymi w rozdziale V ust. 6 SIWZ.
9. Warunki płatności - niniejszym potwierdzam i akceptuję 30 dniowy termin płatności – zgodnie z zapisami rozdziału V ust. 7 SIWZ.
10. 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.
11. Oświadczam, że jestem związany niniejszą ofertą przez okres 30 dni od daty, w której upływa termin składania ofert.
12. Potwierdzam przyjęcie do wiadomości oraz wyrażam zgodę na warunki i ustalenia, zawarte we wzorze umowy - zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ.
13. Inne ustalenia, które wykonawca proponuje wprowadzić do umowy - nie kolidujące z zapisami zawartymi w SIWZ.

 Zamawiający zastrzega sobie prawo do nieuwzględnienia zgłoszonych propozycji.
14. Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji - rozdział III ust. 22 SIWZ

TAK / NIE *

*/ niepotrzebne skreślić

Jeśli TAK - wypełnić oświadczenie stanowiące Załącznik nr 4 do SIWZ

15. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia i nie wnosi do niej żadnych uwag.

16. Części zamówienia, których wykonanie wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom - zgodnie z art. 36 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych – rozdz. V ust. 4 SIWZ.

.....

Oferta z załącznikami zawiera łącznie ponumerowanych stron.

Integralną częścią niniejszej oferty są:

1. Załącznik nr 2 – Oświadczenie Wykonawcy z art. 22 ust. 1,
2. Załącznik nr 3 – Oświadczenie Wykonawcy z art. 24 ust. 1,
3. Załącznik nr 4 – Oświadczenie dot. informacji tajnych,
4. Załącznik nr 5 – Zakres części zamówienia, które będą wykonywać podwykonawcy,
5. Załącznik nr 6 – Wzór umowy.
6.,
7.,
8.,

.....
miejsowość i data

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej do reprezentowania firmy

.....
pieczęć Wykonawcy

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 ZP/PN – 2/11

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 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.]

podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

....., dnia 2011 r.

.....

pieczęć Wykonawcy

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 ZP/PN – 2/11

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 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.].

podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

....., dnia 2011 r.

.....
pieczęć Wykonawcy

OŚWIADCZENIE
ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie przetargu nieograniczonego nr ZP/PN – 2/11

Ja niżej podpisany [imię nazwisko]:

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

Oświadczam, 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 2010 r., Nr 113, poz. 759 z późn. zm.].

podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

....., dnia 2011 r.

.....
pieczęć Wykonawcy

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 ZP/PN – 2/11

Ja niżej podpisany [imię nazwisko]:

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

.....

oświadczam, że zamówienie objęte postępowaniem nr ZP/PN-2/11 zostanie zrealizowane przez odwykonawców w zakresie:

L.p.	Rodzaj części powierzonego zamówienia

Podpis osoby upoważnionej do reprezentowania wykonawcy

....., dnia 2011 r.

WZÓR UMOWY

UMOWA NR ZP/PN – 2/11

zawarta w dniu 2011 r., pomiędzy:

Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku,

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

reprezentowanym przez :

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

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”, zostaje zawarta umowa o następującej treści:

§ 1

1. W wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego nr ZP/PN – 2/11 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:								

2. **CENA CAŁKOWITA BRUTTO** za realizację całości umowy wynosi: zł,
słownie:.....
w tym podatek % VAT zł,
słownie:.....

- Ustalona wyżej wartość jest wartością brutto i obejmuje wszelkie płatności wobec Skarbu RP oraz koszty transportu, ubezpieczenia oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego.
- Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy jest dobrej jakości i gwarantuje, że jest wolny od wad.

§ 2

- Realizacja zamówienia odbywać się będzie sukcesywnie według potrzeb Zamawiającego od dnia zawarcia umowy, przez okres 12 miesięcy, na koszt i ryzyko Wykonawcy.
- Miejszem dostawy jest magazyn w siedzibie Zamawiającego.
- Odbiór ilościowy i jakościowy nastąpi u Zamawiającego.
- Termin dostaw – sukcesywnie w ilościach zależnych od potrzeb Zamawiającego w ciągu 14 dni od dnia nadania zamówienia faksem.
- 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

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone odczynniki będą miały termin ważności co najmniej miesięcy licząc od dnia dostawy do Zamawiającego.
2. Po otwarciu odczynnika produkt może być przechowywany w temp. 2 – 8 °C do końca okresu ważności umieszczonego na etykiecie.

§ 4

1. Do obowiązków Wykonawcy należy dostarczenie, w momencie dostawy, certyfikatu serii oraz opis metody badań w języku polskim.
2. Wykonawca odpowiada za braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu fabrycznych opakowań.
3. Wszelkie szkody i koszty spowodowane niewłaściwym opakowaniem obciążają Wykonawcę.
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.
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. Do obowiązków Wykonawcy należy rozpatrzenie reklamacji nie później niż w ciągu 3 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie przedmiotu umowy.
7. Wykonawca w terminie 5 dni od daty uznania reklamacji ma obowiązek spełnienia żądań Zamawiającego zgłoszonych w protokole reklamacyjnym.
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.
9. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji upoważnia Zamawiającego do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd.
10. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca. Termin zapłaty za towar zareklamowany będzie liczony od daty załatwienia reklamacji.
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.

§ 5*

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. 16 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

§ 6

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.

§ 7

1. Płatność będzie realizowana po dostarczeniu Zamawiającemu przedmiotu umowy oraz faktury VAT.
2. Zapłata nastąpi w ciągu 30 dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT.
3. Jako datę zapłaty rozumie się datę złożenia przez Zamawiającego dyspozycji zapłaty i obciążenia rachunku Zamawiającego.

§ 8

1. 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,
 - c) w wysokości 0,2% wartości umownej towaru za nieterminowe usuwanie wad i załatwianie reklamacji.
2. W przypadku niedotrzymania terminu zapłaty przez Zamawiającego, Wykonawca ma prawo do odsetek ustawowych za każdy dzień zwłoki w zapłacie, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

§ 9

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

§ 10

1. Wykonawca wniósł zabezpieczenie należytego wykonania umowy w wysokości 10% wynagrodzenia umownego, tj.: zł (słownie:),
w formie:
2. Strony postanawiają, że zabezpieczenie zostanie zwrócone w terminie 30 dni od dnia wykonania zamówienia i uznania przez Zamawiającego za należyte wykonane.

§ 11

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 diagnostyczne, wymagania prawne i jakościowe 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 terminów dostaw (liczba, 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 przewidziały przy zawarciu umowy,
 - 2.3 powstania nadzwyczajnych okoliczności nie będących „siłą wyższą”, grożące rażącą stratą, których strony nie przewidziały 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.

§ 12

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 właściwemu sądowi w Białymstoku.

§ 13

1. Umowa obowiązuje od dnia zawarcia do dnia2011 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 i ustawie o wyrobach medycznych.

§ 15

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

§ 16

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

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

.....
pieczęć Wykonawcy

WYKAZ PRZEKAZANYCH PRÓBEK

Lp.	Nazwa odczynnika	Klon	Nr katalogowy	j.m	Wielkość opakowania (szt.)	Ilość opakowań (szt.)
1						
2						
3						
4						
5						

....., dnia 2011 r.

Podpis osoby upoważnionej do reprezentowania wykonawcy