

AD/PN – 17/10

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

na

„Zapewnienie niezbędnych elementów do wykonywania pomiarów stężenia hemoglobiny ludzkiej”

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 128596 w dniu 13.05.2010 r.

Białystok, 06.05.2010 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 2009 r., 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 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 możliwości składania ofert częściowych. Pod pojęciem oferty częściowej rozumie się ofertę na wybrane części: 1-2.
3. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych. Wariantowość ofert przedstawiona jest w rozdz. VI. SIWZ – USZCZEGÓLOWIENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I OBOWIĄZKÓW WYKONAWCY.
4. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę, na dowolną ilość części lub na cały przedmiot zamówienia. Złożenie oferty na całość zamówienia wyraża się złożeniem oferty na wszystkie części zamówienia.

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 paraafa 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
Zapewnienie niezbędnych elementów do wykonywania pomiarów stężenia hemoglobiny ludzkiej
Nie otwierać przed dniem **24.05.2010 r.**, przed godz. **11.15.**
12. Dla uznania ważności oferta musi zawierać wszystkie wymagane w SIWZ dokumenty załączone zgodnie ze wskazaniem 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 poświadczonej 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, odwołania 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. Zamawiający niezwłocznie zwraca ofertę, która została złożona po terminie.

IV. WARUNKI WPLĄTY I ZWROTU WADIUM

1. OBOWIĄZEK WPLĄTY WADIUM

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawca jest obowiązany wnieść wadium dla **części 1** w wysokości – **1 900,00 zł**. W części 2 postępowania, Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

Wadium winno być wniesione przed upływem terminu składania ofert określonym w rozdziale X pkt. 2 SIWZ.

2. FORMA WPLĄTY WADIUM

2.1. Wadium może być wnoszone w:

- 2.1.1. pieniądzu, płatne na rachunek bankowy Zamawiającego: Kredyt Bank S. A. II O/Białystok, Nr r-ku: 36 1500 1344 1213 4004 0133 0000;
- 2.1.2. poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
- 2.1.3. gwarancjach bankowych;
- 2.1.4. gwarancjach ubezpieczeniowych;

2.1.5. 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 (Dz. U. z 2007 r. Nr 42, poz. 275 z późn. zm.).

Do oferty należy załączyć:

- kopię dokumentu, potwierdzającego wniesienie wadium w pieniądzu oraz numer konta, na który ma być dokonany zwrot wadium lub
- oryginał dokumentu określonego w pkt. 2.1.2 – 2.1.5 i jego kopię potwierdzoną za zgodność z oryginałem.

Oryginał dokumentu należy dołączyć do oferty w sposób umożliwiający jego zwrot bez uszkodzenia.

2.2. Wadium wniesione w pieniądzu zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.

3. ZWROT WADIUM

- 3.1. Zamawiający zwraca wadium wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4 a ustawy.
- 3.2. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- 3.3. Okoliczności i zasady zwrotu wadium, jego przepadku, ponownego wniesienia określa ustawa Prawo zamówień publicznych.

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 Prawo zamówień publicznych,
- 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 ust. 1 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 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 zgodności CE – jeżeli dotyczy;

2.3.2. Deklaracja zgodności WE;

2.3.3. 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;

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.

4. 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. Dokument, o którym mowa winien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

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 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych i nie podlegający wykluczeniu na podstawie art. 24 ust.1 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 udziału w postępowaniu.

VI. USZCZEGÓLOWIENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I OBOWIĄZKÓW WYKONAWCY

1. OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1.1. Nazwa przedmiotu zamówienia:

Przedmiotem zamówienia jest zapewnienie niezbędnych elementów do wykonania pomiarów stężenia hemoglobiny ludzkiej, poprzez dostawę testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej do posiadanych analizatorów HemoCue Hb 201 DM, HemoCue Hb 201+, Plasma/Low Hb Photometer, lub poprzez **dostawę testów do pomiarów w/w wraz z dwuletnią dzierżawą analizatorów dedykowanych do oferowanych testów.** Określenie „test” należy rozumieć jako mikrokuwetę, kartę, pasek testowy lub inny jednorazowy element niezbędny do wykonania pomiaru stężenia hemoglobiny przy zastosowaniu analizatora.

Zamawiający przewiduje możliwość składania ofert częściowych:

Część 1 – dostawa testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej,

Część 2 – dostawa testów do pomiaru niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej,

Wspólny słownik zamówień – CPV – 33.14.16.25-7 – zestawy diagnostyczne.

1.2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia:

Część 1 - Dostawa testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej

1.1 Dostawa testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej zapewniających wykonanie 45 000 oznaczeń

- testy powinny być dostosowane do dokonywania pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny ludzkiej przy użyciu analizatorów "Hb 201+", "Hb201DM", których producentem jest HemoCue,
- w przeciwnym przypadku Wykonawca powinien zapewnić dostawę testów wraz z dwuletnią dzierżawą 9 sztuk analizatorów dedykowanych do oferowanych testów oraz zapewnić transfer danych (nr donacji zgodny ze standardem ISBT128, data badania, wynik odczytu w g/L lub g/dL, identyfikator operatora, identyfikator analizatora) ze wspomnianych analizatorów do systemu IBS32 (system informatyczny do którego prawa autorskie posiada PUH "EBIKOM" Grzegorz Czałej, ul. Gałczyńskiego 4, 15-712 Białystok), wymagane cechy analizatorów: masa nie więcej niż 0,5 kg, przenośne, zasilane bateryjnie lub akumulatorowo,
- wymagany zakres pomiarowy dla testów – 60 – 200 g/L lub 40 – 220 g/L,
- wymagana ilość testów w 1 opakowaniu – 50 – 200 sztuk.

1.2 Dostawa roztworów krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny 80 ± 10 g/L, 120 ± 10 g/L, 160 ± 10 g/L; skład i właściwości roztworu krwi kontrolnej muszą umożliwiać dokonywanie pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny przy użyciu testów i analizatorów – zgodnie z opisem części 1, punkt 1.1.

- a) roztwór krwi kontrolnej - poziom niski, wymagane stężenie hemoglobiny 80 ± 10 g/L, w ilości 6 opakowań po 2 ml,
- b) roztwór krwi kontrolnej - poziom normalny, wymagane stężenie hemoglobiny 120 ± 10 g/L w ilości 6 opakowań po 2 ml,
- c) roztwór krwi kontrolnej - poziom wysoki, wymagane stężenie hemoglobiny 160 ± 10 g/L w ilości 6 opakowań po 2 ml,

Część 2 - Dostawa testów do oznaczania niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej

2.1 Dostawa testów do pomiaru stężenia niskich wartości hemoglobiny ludzkiej zapewniających wykonanie 200 oznaczeń:

- testy powinny być dostosowane do dokonywania pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny ludzkiej przy użyciu analizatora " Plasma/Low Hb", którego producentem jest HemoCue,

- w przeciwnym przypadku Wykonawca powinien zapewnić dostawę testów wraz z dwuletnią dzierżawą 1 sztuki analizatora dedykowanego do oferowanych testów, wymagane cechy analizatora: masa nie więcej niż 0,5 kg, przenośny, zasilany bateryjnie lub akumulatorowo,
- wymagany zakres pomiarowy dla testów – 1 – 20g/L lub 0,3 – 30,0 g/L,
- wymagana ilość testów w 1 opakowaniu – 25-100 sztuk.

2.2 Dostawa roztworów krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny $1 \pm 0,5$ g/L, 5 ± 1 g/L, 20 ± 2 g/L; skład i właściwości roztworu krwi kontrolnej muszą umożliwiać dokonywanie pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny przy użyciu testów i analizatorów – zgodnie z opisem części 1, punkt 1.2.:

a) roztwór krwi kontrolnej - poziom niski, wymagane stężenie hemoglobiny $1 \pm 0,5$ g/L, w ilości 6 opakowań po 2 ml,

b) roztwór krwi kontrolnej - poziom normalny, wymagane stężenie hemoglobiny 5 ± 1 g/L w ilości 6 opakowań po 2 ml,

c) roztwór krwi kontrolnej - poziom wysoki, wymagane stężenie hemoglobiny 20 ± 2 g/L w ilości 6 opakowań po 2 ml.

2. TERMIN WAŻNOŚCI:

- Testy do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej – termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostawy do Zamawiającego ,
- Testy do pomiaru niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej – termin ważności nie krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostawy do Zamawiającego ,
- Roztwory krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny 80 ± 10 g/L, 120 ± 10 g/L, 160 ± 10 g/L – termin ważności nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego i nie krótszy niż jeden miesiąc od otwarcia opakowania bezpośredniego z roztworem krwi kontrolnej,
- Roztwory krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny $1 \pm 0,5$ g/L, 5 ± 1 g/L, 20 ± 2 g/L – termin ważności nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego i nie krótszy niż jeden miesiąc od otwarcia opakowania bezpośredniego z roztworem krwi kontrolnej.

3. TERMIN REALIZACJI: 24 miesiące od dnia zawarcia umowy. Pierwsza dostawa w ciągu 5 dni od dnia zawarcia umowy (ilość testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej potrzebna do wykonania 10 000 oznaczeń – część 1), kolejne dostawy sukcesywne, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w ciągu 14 dni od dnia zgłoszenia zapotrzebowania drogą faksową.

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), obejmować wszelkie koszty i obciążenia powstające w wyniku realizacji przedmiotu umowy w szczególności koszty m. in.:

- a) przedmiotu zamówienia/przedmiotu zamówienia z kosztami ewentualnej dzierżawy analizatorów*,
- b) instalacji oferowanych urządzeń, walidacji, rewalidacji, dostosowania do zapewnienia transferu danych (nr donacji zgodny ze standardem ISBT128, data badania, wynik odczytu w g/L lub g/dL, identyfikator operatora, identyfikator analizatora) ze wspomnianych analizatorów do systemu IBS32, szkolenia pracowników*,
- c) transportu zagranicznego i krajowego do Zamawiającego,
- d) ubezpieczenia za granicą i w kraju do czasu przekazania przedmiotu zamówienia do Zamawiającego,
- e) pakowania i znakowania wymaganego do transportu,
- f) załadunku i rozładunku oraz transportu wewnętrznego u Zamawiającego,
- g) cła i odprawy celnej (o ile wystąpi),
- h) podatku (VAT).

*/ jeżeli dotyczy

5.2. Waluta ceny ofertowej – PLN.

5.3. 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 dostarczenie do Zamawiającego w terminach i ilościach zgodnych z zapisami działu VI ust. 3 SIWZ Termin realizacji – zaoferowanych przez Wykonawcę odpowiednio testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej lub dostawę w/w z wstawieniem w dzierżawę analizatorów.

6.2. Do obowiązków Wykonawcy należy dostarczenie certyfikatu serii w/w w momencie dostawy.

6.3. Wykonawca odpowiada za braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu fabrycznych opakowań.

6.4. Wszelkie szkody i koszty spowodowane niewłaściwym opakowaniem obciążają Wykonawcę.

6.5. Wykonawca udziela gwarancji, że dostarczone testy do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztwory krwi kontrolnej lub analizatory są wolne od wad prawnych.

- 6.6. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu będzie ponosił Wykonawca.
- 6.7. 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.
- 6.8. Do obowiązków Wykonawcy należy rozpatrzenie reklamacji nie później niż w ciągu 3 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie przedmiotu umowy.
- 6.9. Wykonawca w terminie 5 dni od daty uznania reklamacji ma obowiązek spełnienia żądań Zamawiającego zgłoszonych w protokole reklamacyjnym.
- 6.10. Wykonawca zobowiązany jest odebrać przedmiot podlegający reklamacji i dostarczyć do siedziby Zamawiającego wolny od wad. Wszelkie koszty i ryzyko związane z reklamacją ponosi Wykonawca.
- 6.11. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji upoważnia Zamawiającego do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd.
- 6.12. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca.
- 6.13. 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.
- 6.14. Wykonawca ma obowiązek telefonicznie uzgodnić termin dostawy i montażu analizatorów (jeżeli dotyczy):
- 6.14.1 Dzierżawa analizatorów będzie obejmowała okres 24 miesięcy od daty podpisania umowy;
 - 6.14.2 Analizatory zostaną dostarczone do Zamawiającego wraz z: kartą gwarancyjną, paszportem technicznym, pełną instrukcją obsługi w języku polskim, dokumentem określającym zasady świadczenia usług przez autoryzowany serwis w okresie gwarancyjnym;
 - 6.14.3 Zainstalowanie analizatorów nastąpi w ciągu 5 dni od dnia zawarcia umowy. Za termin uruchomienia analizatorów rozumie się datę podpisania Protokołu Instalacji przez Zamawiającego;
 - 6.14.4 Dostarczone analizatory będą rozpakowane i rozłokowane jedynie przez przedstawicieli Wykonawcy;
 - 6.14.5 Wykonawca zapewni rozładunek i transport wewnętrzny dostarczonych urządzeń;
 - 6.14.6 Wykonawca odpowiada za zainstalowanie i prawidłowe uruchomienie wszystkich funkcji urządzeń;
 - 6.14.7 Wykonawca zapewnia w ciągu 14 dni od zawarcia umowy transfer danych (nr donacji zgodny ze standardem ISBT128, data badania, wynik odczytu w g/L lub g/dL, identyfikator operatora, identyfikator analizatora) ze wspomnianych analizatorów do systemu IBS32

(system informatyczny do którego prawa autorskie posiada PUH "EBIKOM" Grzegorz Czalej, ul. Gałczyńskiego 4, 15-712 Białystok),

6.14.8 Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia walidacji i rewalidacji dostarczonych urządzeń w terminach wyznaczonych przez producenta, lub jeśli nie są określone – w terminach wyznaczonych przez Zamawiającego nie rzadziej niż raz w roku.

6.14.9 Wykonawca odpowiada za przeprowadzenie instruktażu i szkolenia, w zakresie prawidłowej eksploatacji urządzeń - wskazanych przez Zamawiającego pracowników.

6.15. Warunki gwarancji (jeżeli dotyczy):

6.15.1. Wykonawca udziela pełnej gwarancji na analizatory przez cały okres trwania umowy.

6.15.2. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do nieodpłatnej naprawy lub wymiany każdego z elementów, podzespołów lub zespołów dostarczonych urządzeń, które uległy uszkodzeniu z przyczyn wad konstrukcyjnych, produkcyjnych lub materiałowych.

6.15.3. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do załatwienia wszelkich formalności celnych, związanych z ewentualną wymianą urządzenia lub jej podzespołów na nowe, jej wysyłką do naprawy gwarancyjnej i odbiorem, lub importem części zamiennych we własnym zakresie – bez udziału Zamawiającego.

6.15.4. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenia powstałe w czasie eksploatacji, jeżeli są one spowodowane nie zastosowaniem się do dostarczonej instrukcji obsługi oraz wynikające z przyczyn losowych (np.: pożar, powódź, dewastacja).

6.15.5. Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia przyjmowania telefonicznych i faksowych zgłoszeń usterek w godzinach 8⁰⁰-15⁰⁰ od poniedziałku do piątku.

6.15.6. Gwarantowany czas usunięcia uszkodzenia wynosi 5 dni roboczych licząc od daty otrzymania od Zamawiającego pisemnego zgłoszenia uszkodzenia.

6.15.7. Trzykrotna naprawa tego samego elementu lub podzespołu w urządzeniu powoduje wymianę analizatora.

6.15.8. W okresie gwarancji Wykonawca zapewni przeprowadzenie bezpłatnych przeglądów analizatorów w ilości i zakresie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentacji technicznej.

6.15.9. Celem wykonania usług serwisowych personel Wykonawcy uzyska niczym nieograniczony dostęp do dostarczonych urządzeń w czasie pracy Zamawiającego;

6.16. Po zakończeniu umowy Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego odbioru dostarczonych urządzeń. Termin odbioru wykonawca obowiązany jest uzgodnić z Zamawiającym.

7. TERMIN I WARUNKI PŁATNOŚCI

7.1. Płatność będzie dokonana po dostarczeniu przedmiotu zamówienia oraz faktury, w terminie do 30 dni od daty dostarczenia w/w, na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę na fakturze.

7.2. Za termin zapłaty faktury przyjmuje się datę złożenia w banku Zamawiającego dokumentu „polecenie przelewu”.

8. 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:

- 1) cena ofertowa – 80%,
- 2) parametry jakościowe – 20 % .

2. SPOSÓB OBLICZANIA WARTOŚCI PUNKTOWEJ:

Ad.1. Kryterium 1) **cena ofertowa** zostanie ocenione zgodnie ze wzorem:

Cena = najniższa wartość oferowana brutto /wartość ocenianej oferty brutto x 80% x 100

Ad.2. Kryterium 2) **parametry jakościowe** zostanie ocenione zgodnie ze wzorem:

Parametry jakościowe = suma punktów oferty ocenianej/najwyższa suma punktów uzyskanych w przetargu x 20% x 100

Ocena parametrów jakościowych przeprowadzona zostanie w następujący sposób – za ustalone poniżej podkryterium, spełnione przez oferowane testy, zostanie przyznanych 50 lub 100 pkt:

1. zakres pomiarowy dla części 1:

- 60 – 200g/L – 50 pkt,
- 40 – 220g/L – 100 pkt.

2. zakres pomiarowy dla części 2:

- 1 – 20g/L – 50 pkt,
- 0,3 – 30g/L – 100 pkt.

Suma punktów obliczona zgodnie z podanym wzorem będzie oceną kryterium 2. – parametry jakościowe.

Za ofertę najkorzystniejszą uznana zostanie oferta, która w kryterium 1. i 2. uzyska łącznie (suma pkt przyznanych w poszczególnych kryteriach) największą ilość punktów.

3. ZASADY WYBORU OFERTY I UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta:

- odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (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 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) upoważniony jest Pan Radosław Narewski - tel. (85) 74 56 338, fax (85) 74 47 133.

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 **24.05.2010 r.** do godz. **11.00.**

XI. MIEJSCE 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 konferencyjna

w dniu **24.05.2010 r.** o godz. **11.15.**

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

1.3. W trakcie publicznego otwarcia ofert Zamawiający przekaze 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 jednocześnie Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:

- 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;
- wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;

- wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
- terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.

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

2. Protokół wraz z załącznikami jest jawny 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. 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:
 - 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.

XV. 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 zaoferowanych testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej - 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 nazwy własnej analizatorów dedykowanych do oferowanych testów - zmiana ta może być 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;
 - 1.3 zmiana terminów ważności testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej – zmiana ta może być związana z koniecznością przyspieszenia dostaw lub przedłużającym się czasem akceptacji wyników postępowania;
 - 1.4 zmiana warunków i terminu dostaw (liczba dostaw, miejsce dostawy, opakowanie zewnętrzne) – zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, celnych, jak również trudności w dystrybucji i magazynowaniu wyrobu; zmiany spowodowane zwiększonym lub zmniejszonym zużyciem testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej;
 - 1.5 zmiana terminu trwania umowy dzierżawy (jeżeli dotyczy) – zmiana polegająca na wydłużeniu okresu trwania dzierżawy analizatorów do momentu wykorzystania zamówionych testów wraz z roztworami krwi kontrolnej;
 - 1.6 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;
 - 1.7 zmiana danych Wykonawcy (np.: zmiana siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie Wykonawcy np.: w formie sukcesji uniwersalnej;
 - 1.8 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 zmiany sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego skutkującej 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”, grożącą 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.

XVI. 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:
 - 1) opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu,
 - 2) wykluczenia odwołującego z postępowania,
 - 3) odrzucenia oferty odwołującego.
3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby 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.
5. 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 zaniechanej, informując o tym wykonawców. Na czynności, o których mowa nie przysługuje odwołanie z zastrzeżeniem art. 180 ust. 2.
6. 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.

7. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub SIWZ na stronie internetowej.
8. 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.
9. 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.
10. 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.
11. Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego Wykonawcy nie później jednak niż do czasu otwarcia rozprawy.
12. Zamawiający może wnieść odpowiedź na odwołanie. Odpowiedź na odwołanie wnosi się pisemnie lub ustnie do protokołu.
13. Szczegóły dotyczące 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.).

XVII. 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

.....
[pieczęćka 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:**Zapewnienie niezbędnych elementów do wykonywania pomiarów stężenia hemoglobiny ludzkiej****III. PODSTAWOWE INFORMACJE DOTYCZĄCE CENY OFERTY I KRYTERIÓW****1. Cena oferty****Oferuję realizację części 1:****a) dostawa testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej:**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto za opakowanie (w zł)	Cena całkowita brutto (w zł)
1	2	3	4	3x4
1.	Testy do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej ilość sztuk w opakowaniu firma: nazwa:			
2.	Roztwory krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny 80±10 g/L, 120±10 g/L, 160±10 g/L – podać ilość opakowań łącznie dla trzech poziomów ilość ml krwi w opakowaniu firma: nazwa:			
RAZEM:				

b) dzierżawa 9 sztuk analizatorów dedykowanych do oferowanych testów - jeżeli dotyczy

Oświadczam, że oferowane analizatory do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej spełniają poniższe wymagania (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
masa nie większa niż 0,5 kg		
analizator przenośny		
zasilanie bateryjne		
zasilanie akumulatorowe		

Cena całkowita brutto za okres 24 miesięcznej dzierżawy analizatorów:

Lp.	Cena jednostkowa brutto dzierżawy	Liczba miesięcy	Cena całkowita brutto za okres 24 miesięcznej dzierżawy analizatorów
	1	2	3=1x2
1	Cena całkowita brutto za okres 1 miesięcznej dzierżawy 9 szt. analizatorów	24	
RAZEM:			

w tym: -VAT %;

w tym: - cło: %

Wartość dzierżawionych analizatorów wynosi*:

Lp.	Nazwa urządzeń	Ilość (szt.)	Wartość jednostkowa brutto (w zł)	Wartość brutto (w zł)

*do celów ewidencyjno-księgowych

c) Do porównania ofert zostanie przyjęta: cena całkowita oferty brutto:

Cena całkowita brutto części 1 wynosi (a+b): zł

słownie:

w tym%VAT :

słownie :

Oświadczam, że oferowane testy do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej spełniają poniższe wymagania (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
Wymagany zakres pomiarowy dla testów – 60 – 200 g/L		
Wymagany zakres pomiarowy dla testów – 40 – 220 g/L		
Możliwość dokonywania pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny ludzkiej przy użyciu analizatorów "Hb 201+", "Hb201DM"		
Możliwość dokonywania pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny ludzkiej przy użyciu analizatorów innych niż "Hb 201+", "Hb201DM", które zostaną wydzierżawione na okres 2 lat.		

Oferuję miesięczny termin ważności w/w testów od dnia dostawy do Zamawiającego.

Oświadczam, że oferowane roztwory krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny 80 ± 10 g/L, 120 ± 10 g/L, 160 ± 10 g/L spełniają poniższe wymagania (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
Roztwór krwi kontrolnej - poziom niski, wymagane stężenie hemoglobiny 80 ± 10 g/L,		
Roztwór krwi kontrolnej - poziom normalny, wymagane stężenie hemoglobiny 120 ± 10 g/L		
Roztwór krwi kontrolnej - poziom wysoki, wymagane stężenie hemoglobiny 160 ± 10 g/L		

Oferuję miesięczny termin ważności w/w roztworów krwi kontrolnej od dnia dostawy do Zamawiającego i miesięczny od otwarcia opakowania bezpośredniego z roztworem krwi kontrolnej.

Oferuję realizację części 2:

a) dostawa testów do pomiaru niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań (szt.)	Cena jednostkowa brutto za opakowanie (w zł)	Cena całkowita brutto (w zł)
1	2	3	4	3x4
1.	Testy do pomiaru niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej ilość sztuk w opakowaniu firma: nazwa:			
2.	Roztwory krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny $1 \pm 0,5$ g/L, 5 ± 1 g/L, 20 ± 2 g/L - podać ilość opakowań łącznie dla trzech poziomów ilość ml krwi w opakowaniu firma: nazwa:			
RAZEM:				

Oświadczam, że oferowane testy do pomiaru niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej spełniają poniższe wymagania (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
Wymagany zakres pomiarowy dla testów – 1 – 20,0 g/L		
Wymagany zakres pomiarowy dla testów – 0,3 – 30,0 g/L		
Możliwość dokonywania pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny ludzkiej przy użyciu analizatora "Plasma/Low Hb"		
Możliwość dokonywania pomiaru i odczytu stężenia hemoglobiny ludzkiej przy użyciu analizatora innego niż "Plasma/Low Hb", który zostanie wydzierżawiony na okres 2 lat.		

Oferuję miesięczny termin ważności w/w testów od dnia dostawy do Zamawiającego.

b) dzierżawa 1 analizatora dedykowanego do oferowanych testów - jeżeli dotyczy

Oświadczam, że oferowany analizator do pomiaru niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej spełnia poniższe wymagania (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
masa nie większa niż 0,5 kg		
analizator przenośny		
zasilanie bateryjne		
zasilanie akumulatorowe		

Cena całkowita brutto za okres 24 miesięcznej dzierżawy analizatora:

Lp.	Cena jednostkowa brutto dzierżawy	Liczba miesięcy	Cena całkowita brutto za okres 24 miesięcznej dzierżawy analizatora
	1	2	3=1x2
1	Cena całkowita brutto za okres 1 miesięcznej dzierżawy analizatora	24	
RAZEM:			

w tym: - VAT %;

w tym: - cło: %

Wartość dzierżawionego analizatora wynosi*:

Lp.	Nazwa urządzenia	Ilość (szt.)	Wartość brutto (w zł)

*do celów ewidencyjno-księgowych

c) Do porównania ofert zostanie przyjęta: cena całkowita oferty brutto:

Cena całkowita brutto części 2 wynosi (a+b): zł

słownie:

w tym: -VAT %;

słownie:

w tym: - cło: %

Oświadczam, że oferowane roztwory krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny $1\pm 0,5$ g/L, 5 ± 1 g/L, 20 ± 2 g/L spełniają poniższe wymagania (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
Roztwór krwi kontrolnej - poziom niski, wymagane stężenie hemoglobiny $1\pm 0,5$ g/L		
Roztwór krwi kontrolnej - poziom normalny, wymagane stężenie hemoglobiny 5 ± 1 g/L		
Roztwór krwi kontrolnej - poziom wysoki, wymagane stężenie hemoglobiny 20 ± 2 g/L		

Oferuję miesięczny termin ważności w/w roztworów krwi kontrolnej od dnia dostawy do Zamawiającego i miesięczny od otwarcia opakowania bezpośredniego z roztworem krwi kontrolnej.

2. Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia jest wolny od wad prawnych, zgodnie z rozdz.

VI ust. 6 pkt 6.5. SIWZ.

IV. POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMOGÓW SIWZ DOTYCZĄCYCH PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I OBOWIĄZKÓW WYKONAWCY - zgodnie z rozdziałem VI SIWZ

1. Oferowany przedmiot zamówienia posiada następujące dokumenty dopuszczające do obrotu - zgodnie z rozdziałem V ust. 2.3. SIWZ

Nazwa dokumentu

..... zał. nr

Nazwa dokumentu

..... zał. nr

2. Terminy dostaw - zgodnie z rozdziałem VI ust. 3 SIWZ.

Niniejszym potwierdzam i akceptuję termin realizacji zamówienia zgodnie z zapisami rozdziału VI ust. 3 SIWZ.

3. Termin i warunki płatności – zgodnie z rozdziałem VI ust. 7 SIWZ.

Niniejszym potwierdzam i akceptuję 30 dniowy termin płatności.

4. Sposób kalkulacji ceny:

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

5. Obowiązki wykonawcy:

Niniejszym przyjmuję do wiadomości i wyrażam zgodę na obowiązki Wykonawcy zgodnie z wymogami określonymi w rozdziale VI ust. 6 SIWZ.

V. WPLATA WADIUM - zgodnie z rozdziałem IV SIWZ

1. Forma w jakiej zostało wniesione wadium:

..... zał. nr

2. Numer konta, na jakie Zamawiający dokonuje zwrotu wadium:

.....
(wypełnia się w przypadku wniesienia wadium w pieniądzu)

VI. POTWIERDZAM PRZYJĘCIE DO WIADOMOŚCI ORAZ WYRAŻAM ZGODĘ NA WARUNKI I USTALENIA ZAWARTE WE WZORZE UMOWY - zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SIWZ

VII. INNE USTALENIA, KTÓRE WYKONAWCA PROPONUJE WPROWADZIĆ DO UMOWY nie kolidujące z zapisami zawartymi w SIWZ.

Zamawiający zastrzega sobie prawo do nieuwzględnienia zgłoszonych propozycji.

VIII. 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

IX. WYKONAWCA OŚWIADCZA, ŻE ZAPOZNAŁ SIĘ ZE SPECYFIKACJĄ ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA I NIE WNOSI DO NIEJ ŻADNYCH UWAG.

X. CZĘŚCI ZAMÓWIENIA, KTÓRYCH WYKONANIE WYKONAWCA ZAMIERZA
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

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 AD/PN –17/10

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.

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 AD/PN – 17/10

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.].

podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

....., dnia 2010 r.

pieczęć Wykonawcy

OŚWIADCZENIE
ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie przetargu nieograniczonego nr AD/PN – 17/10

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.].

podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy

....., dnia 2010 r.

WZÓR UMOWY

UMOWA NR AD/PN – 17/10

zawarta w dniu 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”, o następującej treści:

§ 1

1. W wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego nr AD/PN - 17/10 – Zapewnienie niezbędnych elementów do wykonania pomiarów stężenia hemoglobiny ludzkiej, Zamawiający zawiera z Wykonawcą umowę, której przedmiotem jest dostawa niżej wymienionych:

Lp.	Przedmiot dostawy	Ilość opakowań (w szt.)	Cena jednostkowa brutto za opakowanie (w zł)	Cena całkowita brutto (w zł)
1	2	3	4	5=3x4
1	Testy do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej ilość sztuk w opakowaniu firma: nazwa:			
2	Testy do pomiaru niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej ilość sztuk w opakowaniu firma: nazwa:			
3	Roztwory krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny 80±10 g/L, 120±10 g/L, 160±10 g/L ilość ml krwi w opakowaniu firma: nazwa:			
4	Roztwory krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny 1±0,5 g/L, 5±1 g/L, 20±2 g/L ilość ml krwi w opakowaniu firma: nazwa:			
RAZEM:				

Wartość brutto ogółem wynosi: zł,
słownie:
w tym podatek % VAT zł,
słownie:

§ 2

1. Przedmiot zamówienia będzie dostarczany na koszt i ryzyko Wykonawcy.
2. Miejsce dostawy – magazyn w siedzibie Zamawiającego.
3. Odbiór ilościowy i jakościowy nastąpi u Zamawiającego.
4. Terminy i wielkości dostaw: pierwsza dostawa w ciągu 5 dni od dnia zawarcia umowy (ilość testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej potrzebna do wykonania 10 000 oznaczeń – część 1), kolejne dostawy sukcesywne, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w ciągu 14 dni od dnia zgłoszenia zapotrzebowania drogą faksową.

§ 3

Wykonawca gwarantuje, że dostarczone wyroby:

1. testy do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej będą miały termin ważności co najmniej miesięcy licząc od dnia dostawy do Zamawiającego;
2. testy do pomiaru niskich wartości stężenia hemoglobiny ludzkiej będą miały termin ważności co najmniej miesięcy licząc od dnia dostawy do Zamawiającego;
3. roztwory krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny 80 ± 10 g/L, 120 ± 10 g/L, 160 ± 10 g/L będą miały termin ważności co najmniej miesięcy licząc od dnia dostawy do Zamawiającego;
4. roztwory krwi kontrolnej o stężeniach hemoglobiny $1 \pm 0,5$ g/L, 5 ± 1 g/L, 20 ± 2 g/L będą miały termin ważności co najmniej miesięcy licząc od dnia dostawy do Zamawiającego;

§ 4

1. Do obowiązków Wykonawcy należy dostarczenie certyfikatu serii w momencie dostawy.
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 testy do pomiaru stężenia hemoglobiny/ analizatory i roztwory krwi kontrolnej są wolne od wad prawnych.
5. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu będzie ponosił Wykonawca;
6. W przypadku stwierdzenia niewłaściwej jakości lub ilości zakupionego towaru 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.
7. Do obowiązków Wykonawcy należy rozpatrzenie reklamacji nie później niż w ciągu 3 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie przedmiotu umowy.
8. Wykonawca w terminie 5 dni od daty uznania reklamacji ma obowiązek spełnienia żądań Zamawiającego zgłoszonych w protokole reklamacyjnym.
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.
10. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji upoważnia Zamawiającego do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd;
11. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca;
12. 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* (jeżeli dotyczy)

- Wykonawca wstawi w dzierżawę 9 sztuk analizatorów (dot. części 1) lub 1 analizator (dot. części 2) dedykowanych do oferowanych testów jak niżej:

Lp.	Przedmiot dzierżawy	Ilość (szt.)	Cena brutto dzierżawy za okres 1 miesiąca (w zł)	Wartość brutto dzierżawy za okres 24 m-cy (w zł)
1	2	3	4	5
1	Nazwa urządzenia: Nazwa producenta: Rok produkcji:			
RAZEM:				

Łączna wartość dzierżawy wynosi zł brutto słownie:
..... w tym ... % VAT i będzie
opłacana przelewem w ciągu 30 dni od daty wystawienia faktury VAT w równych ratach po
..... zł brutto.

- Zainstalowanie analizatorów nastąpi najpóźniej w ciągu 5 dni od dnia zawarcia umowy, tj. do dnia20.... r. Wykonawca odpowiada za zainstalowanie i prawidłowe uruchomienie wszystkich funkcji urządzenia. Za termin uruchomienia analizatorów rozumie się datę podpisania Protokołu Instalacji przez Zamawiającego.
- Wykonawca odpowiada za przeprowadzenie instruktażu i szkolenia, w zakresie prawidłowej eksploatacji urządzeń - wskazanych przez Zamawiającego pracowników.
- Wartość dzierżawionych urządzeń wynosi*:

Lp.	Nazwa urządzeń	Ilość	Wartość jednostkowa (w zł)	Wartość brutto (w zł)

*do celów ewidencyjno-księgowych

§ 6

- Wartość całości dostawy - wraz z dzierżawą analizatorów - jeżeli dotyczy wynosi:.....zł brutto słownie:..... w tym podatek VAT:..... słownie:.....**
- Ustalona wyżej wartość jest wartością brutto i obejmuje wszelkie płatności wobec Skarbu RP oraz koszty transportu, ubezpieczenia, montażu, dzierżawy oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego – jeżeli dotyczy.

§ 7* (jeżeli dotyczy)

1. Wykonawca udziela pełnej 24 – miesięcznej gwarancji na analizatory przez cały okres trwania umowy.
2. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do nieodpłatnej naprawy lub wymiany każdego z elementów, podzespołów lub zespołów dostarczonego urządzenia, które uległy uszkodzeniu z przyczyn wad konstrukcyjnych, produkcyjnych lub materiałowych.
3. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do załatwienia wszelkich formalności celnych, związanych z ewentualną wymianą urządzenia lub jej podzespołów na nowe, jej wysyłką do naprawy gwarancyjnej i odbiorem, lub importem części zamiennych we własnym zakresie – bez udziału Zamawiającego;
4. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenia powstałe w czasie eksploatacji, jeżeli są one spowodowane nie zastosowaniem się przez Zamawiającego do dostarczonej instrukcji obsługi oraz wynikających z przyczyn losowych (np.: pożar, powódź, dewastacja);
5. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia przyjmowania telefonicznych i faksowych zgłoszeń usterek dotyczących działania analizatorów przez 24 godziny na dobę.
6. Gwarantowany czas usunięcia uszkodzenia wynosi 96 godz. od momentu otrzymania od Zamawiającego pisemnego zgłoszenia uszkodzenia.
7. Trzykrotna naprawa tego samego elementu lub podzespołu w urządzeniu powoduje wymianę analizatorów na inny model spełniający wymagania, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.
8. W okresie gwarancji Wykonawca zapewnia przeprowadzenie bezpłatnych przeglądów w ilości i zakresie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentacji technicznej.
9. Celem wykonania usług serwisowych personel Wykonawcy lub autoryzowanego serwisu uzyska nie ograniczony dostęp do naprawianego urządzenia w dowolnym czasie.

§ 8

Wykonawca przekaże pełną instrukcję obsługi analizatorów w języku polskim w momencie dostawy. Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia walidacji i rewalidacji dostarczonych urządzeń w terminach wyznaczonych przez producenta, lub jeśli nie są określone – w terminach wyznaczonych przez Zamawiającego nie rzadziej niż raz w roku.

§ 9

Wykonawca przekaże Zamawiającemu komplet dokumentacji technicznej w języku polskim wraz z kartą gwarancyjną, paszportem technicznym, dokumentem określającym zasady świadczenia usług przez autoryzowany serwis w okresie gwarancyjnym.

§ 10* (jeżeli dotyczy)

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. X Formularza ofertowego).
2. 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.
3. Wykonawca ponosi wobec Zamawiającego i osób trzecich pełną odpowiedzialność za czynności, które wykonuje przy pomocy podwykonawców.

§ 11

1. Zapłata za dostarczony towar nastąpi przelewem w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT.
2. Jako datę zapłaty faktury rozumie się datę złożenia przez Zamawiającego dyspozycji zapłaty i obciążenia rachunku Zamawiającego.

§ 12

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.

§ 13

W przypadku braku realizacji lub nieterminowego realizowania dostaw Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z prawem do naliczenia kar umownych jak w § 11.

§ 14

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 zaoferowanych testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej - 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 nazwy własnej analizatorów dedykowanych do oferowanych testów - zmiana ta może 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;
 - 1.3. zmiana terminów ważności testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej – zmiana ta może być związana z koniecznością przyspieszenia dostaw lub przedłużającym się czasem akceptacji wyników postępowania;
 - 1.4. zmiana warunków i terminu dostaw (liczba dostaw, miejsce dostawy, opakowanie zewnętrzne) – zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, celnych, jak również trudności w dystrybucji i magazynowaniu wyrobu; zmiany spowodowane zwiększonym lub zmniejszonym zużyciem testów do pomiaru stężenia hemoglobiny ludzkiej i roztworów krwi kontrolnej,
 - 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.

§ 15

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

§ 16

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

§ 17

1. Umowa obowiązuje od dnia jej podpisania do dnia2012 r.
2. Umowa przestaje obowiązywać przed terminem określonym w ust. 1, w przypadku wyczerpania dostaw stanowiących przedmiot zamówienia.

§ 18

Umowa podlega ustawom Kodeks cywilny, Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. i ustawie o wyrobach medycznych z dnia 24 kwietnia 2004 r.

§ 19

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

§ 20

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.

§ 21

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

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA: