

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Piła, dnia 22.01.2018 r.

Nr sprawy: NO-ZP.VII-240/08/18

PRZETARG NIEOGRANICZONY

MATERIAŁY DIAGNOSTYCZNE DLA LABORATORIUM MIKROBIOLOGICZNEGO I ANALITYCZNEGO

(CPV 33124130-5-Wyroby diagnostyczne)

1. Zamawiający:

Szpital Specjalistyczny w Pile im. Stanisława Staszica
64-920 Piła, ul. Rydygiera 1
telefon: (067) 210 62 07
REGON 001261820
NIP 764-20-88-098
www.szpital-pila.4bip.pl

zaprasza do udziału w przetargu nieograniczonym.

2. Tryb udzielenia zamówienia

Niniejsze postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 i nast. ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) zwanej dalej „ustawą”, o wartości zamówienia nieprzekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy.

W zakresie nieuregulowanym niniejszą Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, zastosowanie mają przepisy ustawy.

3. Przedmiot zamówienia

3.1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna **dostawa materiałów diagnostycznych dla laboratorium mikrobiologicznego i analitycznego Szpitala Specjalistycznego w Pile – z podziałem na zadania:**

1. określanie lekowrażliwości i mechanizmów oporności u bakterii;
2. podłoża do hodowli grzybów;
3. podłoża na płytkach i akcesoria potrzebne do posiewów
4. diagnostyka manualna ziarniaków Gram dodatnich z rodzajów: Staphylococcus, Enterococcus, Streptococcus,
5. podłoża suche i dodatki do podłoży;
6. podłoża w probówkach;
7. diagnostyka kiły;
8. krążki diagnostyczne;
9. Surowice dla pałeczek Salmonella;
10. odczynniki do barwienia, inne;
11. diagnostyka nasienna;
12. odczynniki chemiczne;
13. zestawy komercyjne: - do biochemicznej identyfikacji bakterii Gram ujemnych, bakterii Gram dodatnich, bakterii bezwzględnie beztlenowych i grzybów o maksymalnie 4 godzinnej inkubacji, - określanie lekowrażliwości u grzybów wartością MIC;
14. aparat do hodowli drobnoustrojów w płynach ustrojowych;
15. sprzęt jednorazowy;
16. pojemniki na odpady biologiczne;

17. testy immunochromatograficzne do wykrywania przeciwciał w klasie IgM;
18. testy;
19. testy immunochromatograficzne do wykrywania kalprotektyny w ludzkim kale;
20. materiały kontrolne do sprawdzianów zewnętrznej oceny jakości:- leki i narkotyki w moczu,- odczyn Biernackiego - metoda manualna,- krew w kale;
21. materiały kontrolne do sprawdzianów zewnętrznej oceny jakości: ocena rozmazu krwi obwodowej;
22. testy ureazowe do wykrywania *Helicobacter pylori*.

Szczegółowy zakres zamówienia określa załącznik nr 2 i 2a do SIWZ będący jednocześnie formularzem cenowym.

Warunki:

- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego,
 - przy określaniu ceny Wykonawca powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne,
 - ilości podane przez Zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb.
- 3.2. Dostawa przedmiotu zamówienia odbywać się będzie do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Szpitala Specjalistycznego w Pile w godzinach od 7:30 do 14:30 za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy własnym transportem lub za pośrednictwem firmy kurierskiej na własny koszt i ryzyko po uprzednim zamówieniu oraz niezwłocznie potwierdzone. Natomiast dostawy testów ureazowych będą realizowane według bieżących potrzeb Zamawiającego i dostarczane do Działu Zaopatrzenia w godzinach jego pracy tj. od poniedziałku do piątku w godz. 7:30 do 14:30, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy własnym transportem lub za pośrednictwem firmy kurierskiej na własny koszt i ryzyko.
 - 3.3. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211)
 - 3.4. Wykonawca jest odpowiedzialny za jakość, zgodność z warunkami technicznymi i jakościowymi opisanymi dla przedmiotu zamówienia. Wymagana jest należyta staranność przy realizacji zobowiązań umowy,
 - 3.5. Zamawiający nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.
 - 3.6. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających (art. 67 ust. 1 pkt. 6-7).
 - 3.7. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
 - 3.8. Zamawiający nie przewiduje zastosowania aukcji elektronicznej.
 - 3.9. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

4. Termin wykonania zamówienia oraz warunki płatności

- 4.1. Dostawy towaru następować będą sukcesywnie. Wymagany termin realizacji zamówienia 12 miesięcy od daty podpisania umowy - zadania 1-13,15,16,20-22 oraz 36 miesięcy od daty podpisania umowy - zadania 14, 17-19.
- 4.2. Dostawy częściowe odbywać się będą zgodnie z potrzebami Szpitala w terminach i na zasadach określonych szczegółowo we wzorze umowy.
- 4.3. Termin płatności wynosi 60 dni od daty doręczenia faktury Zamawiającemu, na podstawie Ustawy z dnia 08 marca 2013 roku o terminach zapłat w transakcjach handlowych (Dz. U. 2016 poz. 684) ze względu na specyfikę rozliczeń z Narodowym Funduszem Zdrowia za wykonanie świadczeń zdrowotnych.

5. Warunki udziału w postępowaniu

- 5.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 1. nie podlegają wykluczeniu;
 2. spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
 - a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.

- Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu. **Ocena spełnienia niniejszego warunku udziału w Postępowaniu, zostanie dokonana w oparciu o złożone przez Wykonawcę oświadczenie.**
 - b) sytuacji ekonomicznej lub finansowej.
 - Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu. **Ocena spełnienia niniejszego warunku udziału w Postępowaniu, zostanie dokonana w oparciu o złożone przez Wykonawcę oświadczenie.**
 - c) zdolności technicznej lub zawodowej.
 - Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu. **Ocena spełnienia niniejszego warunku udziału w Postępowaniu, zostanie dokonana w oparciu o złożone przez Wykonawcę oświadczenie.**
- 5.2. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełnienia warunków, o których mowa w rozdz. 5. 1. 2) lit. b-c niniejszej SIWZ w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych,
Kwestię polegania na zasobie podmiotu trzeciego reguluje szczegółowo art. 22a ust.1-6 ustawy.
- 5.3. **W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający wykluczy Wykonawców na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 oraz ust. 5 pkt. 1 ustawy.**

6. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia

- 6.1. Do oferty każdy Wykonawca musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w załączniku nr 3 do SIWZ. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
- 6.2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców oświadczenie, o którym mowa w rozdz. 6. 1 niniejszej SIWZ składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie te ma potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu,
- 6.3. Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w rozdz. 6. 1 niniejszej SIWZ.
- 6.4. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia - w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu, o którym mowa w rozdz. 6. 1 niniejszej SIWZ.
- 6.5. Zamawiający, na podstawie **art. 24aa ustawy PZP**, przewiduje zastosowanie w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, procedury, w której najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona, jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie złoży w terminie lub złoży nieprawidłowe dokumenty na wezwanie Zamawiającego to Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert (bez ich ponownego badania i oceny chyba, że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy).
- 6.6. Do Wykonawców (w tym osób fizycznych i prawnych) mających miejsce zamieszkania lub siedzibę poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zastosowanie mają regulacje z § 7 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów,

jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r. Nr 1126).

- 6.7. Wykonawca w **terminie 3 dni** od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekaże zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku **przynależności do tej samej grupy kapitałowej**, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 6.8. Jeżeli Wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w rozdz. 6. 1. niniejszej SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy PZP, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym chyba, że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

7. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyższej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:

- 7.1. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 3 ustawy:
- a) aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia również braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy;
- 7.2. Wykaz oświadczeń lub dokumentów składanych w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy
- a) Oświadczenie o posiadaniu aktualnego świadectwa zgodności CE, atesty, certyfikaty dopuszczające do obrotu oferowany przedmiot zamówienia lub wpis do rejestru wyrobów medycznych,
 - b) materiały informacyjne uwiarygodniające podane informacje techniczne (karty produktu, katalogi, opisy, foldery itp.) w języku polskim;

Zadanie 1:

- dokument producenta krążków z antybiotykami, dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego na krążkach wg normy DIN,
- pozytywna opinia Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów /KORLD/

Na wszystkich załączonych do oferty dokumentach dotyczących oferowanego asortymentu należy wyraźnie - zaznaczyć, którego zadania i pozycji dokument dotyczy.

8. Sposób porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami.

- 8.1. Wyjaśnienia dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia udzielane będą z zachowaniem zasad określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych (art.38). Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert - pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
- 8.2. Treść pytań wraz z wyjaśnieniami zostanie zamieszczona na stronie Zamawiającego, na której jest udostępniona SIWZ.

- 8.3. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.
- 8.4. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SIWZ.
- 8.5. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie lub drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w rozdziale 6 niniejszej SIWZ (również w przypadku ich złożenia w wyniku wezwania, o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy PZP), dla których Prawodawca przewidział wyłącznie formę pisemną.

Uwaga - Oryginał dokumentu przesłanego drogą elektroniczną należy niezwłocznie przesłać pocztą lub dostarczyć do Zamawiającego osobiście.

- 8.6. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres:
Szpital Specjalistyczny w Pile im. Stanisława Staszica; 64-920 Piła, ul. Rydygiera 1 – Zamówienia Publiczne
- 8.7. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę drogą elektroniczną winny być kierowane na adres: jkozłowska@szpitalpila.pl. Korespondencja przekazywana pocztą elektroniczną obowiązkowo winna zawierać nr sprawy w temacie.
- 8.8. Osoba uprawniona do kontaktu z Wykonawcami:
Inspektor ds. zamówień publicznych – Joanna Kozłowska - tel. (67) 2106 207
w godz. 8.00 – 15.00 (pok. nr D56) od poniedziałku do piątku, z wyjątkiem dni wolnych od pracy i dni ustawowo wolnych od pracy (dni świątecznych).
- 8.9. Zamawiający **nie dopuszcza** możliwości porozumiewania się za pomocą faksu.
- 8.10. Zamawiający żąda potwierdzenia otrzymania każdej przesyłki elektronicznej.
- 8.11. W przypadku nie potwierdzenia faktu otrzymania korespondencji za pomocą poczty elektronicznej Zamawiający uzna, iż korespondencja dotarła czytelna do Wykonawcy w dniu i godzinie jej nadania (zgodnie z raportem poczty elektronicznej).

9. Wadium

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

10. Termin związania ofertą

- 10.1. Termin związania ofertą upływa po **30 dniach** od terminu składania ofert. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 10.2. 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 oferta, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłużej jednak niż 60 dni.

11. Opis sposobu przygotowania oferty

- 11.1. **Oferta** musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:
 - wypełniony **formularz ofertowy** sporządzony z wykorzystaniem wzoru załączonego do SIWZ, zawierający w szczególności: wskazanie oferowanego przedmiotu zamówienia, łączną cenę ofertową brutto, zobowiązanie dotyczące terminu realizacji zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności, oświadczenie o okresie związania ofertą oraz o akceptacji wszystkich postanowień SIWZ i wzoru umowy bez zastrzeżeń, a także informację, którą część zamówienia Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcy;
 - sporządzony przez Wykonawcę, według wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do SIWZ, **formularz cenowy** – zawierający zakres oraz opis przedmiotu zamówienia
 - **oświadczenia** wymienione w rozdziale 6 niniejszej SIWZ;

- w przypadku podpisania oferty oraz poświadczenia za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osobę niewymienioną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy, należy do oferty dołączyć stosowne **pełnomocnictwo** w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie.
 - **uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa** - jeżeli dotyczy.
- 11.2. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 11.3. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę, zawierającą jedną, jednoznacznie opisaną propozycję. Złożenie większej liczby ofert spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez danego Wykonawcę.
- 11.4. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- 11.5. Oferta wraz z załącznikami musi być sporządzona ściśle według postanowień Specyfikacji.
- 11.6. Oferta musi być napisana czytelnie - wskazany maszynopis lub wydruk komputerowy.
- 11.7. Wszystkie zapisane strony oferty wraz z załącznikami muszą być kolejno ponumerowane i złączone w sposób trwały oraz na każdej stronie podpisane przez osobę (osoby) uprawnioną do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, przy czym co najmniej na pierwszej i ostatniej stronie oferty podpis (podpisy) musi być opatrzony pieczęcią imienną Wykonawcy.
- 11.8. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane przez osobę (osoby) podpisującą ofertę.
- 11.9. Wykonawca jest obowiązany wskazać w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom.
- 11.10. **W przypadku załączenia do oferty innych materiałów niż wymagane przez Zamawiającego wymagane jest, aby stanowiły one odrębną część nie złączoną z ofertą.**

12. Miejsce i termin składania i otwarcia ofert

- 12.1. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, w siedzibie Zamawiającego i oznakować w następujący sposób:

Szpital Specjalistyczny w Pile im. Stanisława Staszica
ul. Rydygiera 1, 64-920 Piła
Oferta w postępowaniu: „Materiały diagnostyczne”
nr sprawy: NO-ZP.VII – 240/08/18
NIE OTWIERAĆ PRZED TERMINEM 02 lutego 2018 roku GODZ. 10⁰⁰

- 12.2. Ofertę należy złożyć w kancelarii **Szpitala Specjalistycznego w Pile im. Stanisława Staszica ul. Rydygiera 1, pok. D14** nie później niż **do dnia 02 lutego 2018 roku do godz. 09³⁰**.
- 12.3. Oferty, które wpłyną do Zamawiającego po ustalonym terminie, będą odsyłane bez otwierania.
- 12.4. Otwarcie ofert nastąpi dnia **02 lutego 2018 roku o godzinie 10⁰⁰** w siedzibie Zamawiającego w Szpitalu Specjalistycznym w Pile im. Stanisława Staszica ul. Rydygiera 1 w pokoju nr D036. Wykonawcy mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert.
- 12.5. Zamawiający zaleca, aby informacje zastrzeżone jako tajemnica przedsiębiorstwa, były przez Wykonawcę złożone w oddzielnej wewnętrznej kopercie z oznakowaniem „tajemnica przedsiębiorstwa”, lub spięte (zszyte) oddzielnie od pozostałych, jawnych elementów oferty. Brak jednoznacznego wskazania, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa oznaczać będzie, że wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie niniejszego postępowania są jawne bez zastrzeżeń.
- 12.6. Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę.
- 12.7. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie www.szpital-pila.4bip.pl informacje dotyczące:
- kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;

- ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

13. Opis sposobu obliczenia ceny

- 13.1. Cenę oferty należy ująć w formularzu ofertowym podając ją cyframi i słowem w złotych polskich.
- 13.2. Cena brutto przedstawiona przez Wykonawcę w formularzu ofertowym musi obejmować wynagrodzenie za wszystkie obowiązki Wykonawcy niezbędne do zrealizowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z warunkami określonymi w niniejszej specyfikacji.
- 13.3. Cena oferty przedstawiona przez Wykonawcę musi być kompletna, jednoznaczna i ostateczna, zawierająca podatek VAT naliczony zgodnie z przepisami obowiązującymi w tym zakresie. Cena podana w formularzu ofertowym nie może ulec zmianie na niekorzyść Zamawiającego w czasie trwania umowy. Prawidłowe ustalenie podatku VAT należy do obowiązku Wykonawcy, zgodnie z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowym.
- 13.4.. Rozliczenie za wykonane zamówienie odbywać się będzie w walucie PLN.
- 13.5.. Cenę należy podać w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

14. Kryteria i ocena ofert

- 14.1. Zamawiający będzie oceniał oferty według następujących kryteriów:

Kryteria	Waga	Punktacja
CENA BRUTTO	60%	skala 0 - 60 pkt.
TERMIN CZĄSTKOWYCH DOSTAW	20%	skala 0 - 20 pkt.
CZAS WYMIANY TOWARU	20%	skala 0 - 20 pkt.

- 14.2. Punktacja w kryterium CENA zostanie obliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w następujący sposób:

$$C = \frac{\text{najniższa cena spośród ocenianych ofert}}{\text{cena oferty badanej}} \times 60 \text{ pkt}$$

Gdzie:

C - punkty za kryterium CENA przyznane badanej ofercie

W odniesieniu do zadań 20 i 21 kryterium cena (100%) zostanie obliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w następujący sposób:

$$C = \frac{\text{najniższa cena spośród ocenianych ofert}}{\text{cena oferty badanej}} \times 100 \text{ pkt}$$

Gdzie:

C - punkty za kryterium CENA przyznane badanej ofercie

- 14.3. Punktacja w kryterium TERMIN CZĄSTKOWYCH DOSTAW (T), waga = 20% (20 pkt), sposób oceny:

Zadanie 2,3, 17-19, 22 (max 7 dni)	
TERMIN CZĄSTKOWYCH DOSTAW (T)	
3 dni	20
4 dni	15
5 dni	10
6 dni	5
7 dni	0

Zadanie 1,4,6-16 (max 10 dni)

TERMIN CZĄSTKOWYCH DOSTAW	
2-3 dni	20
4 -5 dni	15
6-7 dni	10
8-9 dni	5
10 dni	0

Zadanie 5 (max 14 dni)

TERMIN CZĄSTKOWYCH DOSTAW	
6-7 dni	20
8-9 dni	15
10-11 dni	10
12-13 dni	5
14 dni	0

Wykonawca w formularzu ofertowym (zał. 1) zaznacza termin częściowych dostaw, który może wynosić dla zadań

- nr 2,3, 17-19, 22 od 3 do 7 dni
- nr 1,4,6-16,: od 2 do 10 dni
- nr 5,: od 6 do 14 dni.

Oferta z zaoferowanym tylko wymaganym terminem dostawy (max) otrzyma 0 punktów za to kryterium. **Zaoferowanie terminu dostawy dłuższego niż wymagany skutkować będzie odrzuceniem oferty.**

14.4. Punktacja w kryterium CZAS WYMIANY TOWARU (CW), (max 10 dni), waga = 20% (20 pkt),

sposób oceny:

CZAS WYMIANY TOWARU (CW),	
6 dni	20
7 dni	15
8 dni	10
9 dni	5
10 dni	0

Wykonawca w formularzu ofertowym (zał. 1) zaznacza czas wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem towarów na wolny od wad, który może wynosić od 6 do 10 dni roboczych. Oferta z zaoferowanym tylko wymaganym czasie wymiany (10 dni) otrzyma 0 punktów za to kryterium. **Zaoferowanie czasu dłuższego niż 10 dni skutkować będzie odrzuceniem oferty.**

- 14.5. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyska najwyższą łączną liczbę punktów
- 14.6. Ocena ofert zostanie przeprowadzona wyłącznie w oparciu o przedstawione powyżej kryteria.
- 14.7. Zamawiający poprawi w ofercie omyłki, o których mowa w art. 87 ust. 2 pkt. 1 – 3 ustawy.
- 14.8. Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli Wykonawca w terminie 3 dni od dnia otrzymania zawiadomienia nie wyrazi zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt. 3 ustawy.

15. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

16. Zawarcie umowy

- 16.1. Zamawiający określi termin po upływie, którego będzie z wyłonionym Wykonawcą zawarta umowa. Termin ten nie będzie krótszy niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie zostanie przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni - jeżeli zostało przesłane w inny sposób. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa powyżej, jeżeli w prowadzonym postępowaniu złożono tylko jedną ważną niepodlegającą odrzuceniu ofertę.
- 16.2. Zawarcie umowy nastąpi wg wzoru Zamawiającego.
- 16.3. Zamawiający zgodnie z art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych przewiduje zmianę postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z uwarunkowań zewnętrznych, niezależnych od stron umowy oraz na warunkach określonych w umowie, zapisy w niej zawarte traktuje się jako warunki udzielenia zamówienia
- 16.4. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez wprowadzania ich ponownego badania i oceny chyba, że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy.

17. Środki ochrony prawnej

- 17.1. Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy PZP przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale VI ustawy PZP jak dla postępowań poniżej kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy PZP.
- 17.2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy PZP.

18. Uwagi końcowe

W sprawach nieuregulowanych w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.).

19. Załączniki

Integralną częścią niniejszej specyfikacji są załączniki:

1. Formularz ofertowy - załącznik nr 1
2. Formularz cenowy oraz szczegółowy opis zamówienia - załącznik nr 2 i 2a (odrębne dokumenty)
3. Oświadczenie - załącznik nr 3
4. Projekt umowy - załącznik nr 4
5. Oświadczenie dotyczące przynależności do grupy kapitałowej - załącznik nr 5

FORMULARZ OFERTOWY <i>do postępowania NO-ZP.VII-240/08/18</i>	
Przedmiot zamówienia	MATERIAŁY DIAGNOSTYCZNE DLA LABORATORIUM MIKROBIOLOGICZNEGO I ANALITYCZNEGO
Zamawiający	Szpital Specjalistyczny w Pile im. Stanisława Staszica 64-920 Piła, ul. Rydygiera 1
Oferent – pełna nazwa Oferenta, adres, NIP REGON	
tel., fax.	
e-mail	
Adres do korespondencji <i>(jeżeli jest inny niż adres siedziby):</i>	
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 1 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 1 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 2 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 3 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 4 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 5 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 6 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 7 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....

OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 8 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 9 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 10 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 11 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 12 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 13 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 14 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 15 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 16 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 17 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 18 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 19 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 20 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....
OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 21 <i>(podlega ocenie)</i>	wartość brutto:..... słownie:.....

OFEROWANA WARTOŚĆ ZA WYKONANIE ZADANIA 22 (podlega ocenie)	wartość brutto:..... słownie:.....
TERMIN CZĄSTKOWYCH DOSTAW (podlega ocenie)	nr 2,3,17-19,22: dni nr 1,4,6-16, dni nr 5,: dni
CZAS WYMIANY TOWARU - nie dłuższy niż 10 dni (podlega ocenie) dni
Termin płatności	60 dni
Termin realizacji zamówienia	12 miesięcy od dnia podpisania umowy (zad. 1-13,15,16,20-22) 36 miesięcy od dnia podpisania umowy (zad. 14, 17-19)
Imiona, Nazwiska, osób upoważnionych do podpisania umowy (zgodnie z ustanowioną zasadą reprezentacji)	
OŚWIADCZENIA: 1) zamówienie zostanie zrealizowane w terminach określonych w SIWZ oraz zgodnie ze złożoną ofertą; 2) w cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia; 3) zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia oraz wzorem umowy i nie wnosimy do nich zastrzeżeń oraz przyjmujemy warunki w nich zawarte; 4) uważamy się za związanych niniejszą ofertą na okres 30 dni licząc od dnia otwarcia ofert (włącznie z tym dniem); 5) akceptujemy, iż zapłata za zrealizowanie zamówienia następować będzie częściami (na zasadach opisanych we wzorze umowy), 6) uzyskaliśmy konieczne informacje i wyjaśnienia niezbędne do przygotowania oferty, 7) posiadamy wszelkie zezwolenia na prowadzenie działalności uprawniające do obrotu zaoferowanymi produktami, jeżeli przepisy prawa tego wymagają, 8) proponowany przez nas przedmiot zamówienia jest zgodny z oczekiwaniami Zamawiającego	
ZOBOWIĄZANIA W PRZYPADKU PRZYZNANIA ZAMÓWIENIA: 1) zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego; 2) osoby które będą zawierały umowę ze strony Wykonawcy: e-mail:.....tel.....; 3) osobą odpowiedzialną za realizację umowy jest: e-mail:.....tel.....;	
PODWYKONAWCY: Podwykonawcom zamierzam powierzyć poniższe części zamówienia, (należy podać również dane proponowanych podwykonawców) 1)	
Oświadczamy, że oferta: zawiera / nie zawiera* (niepotrzebne skreślić) na str. oferty informacje, które stanowią TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i nie mogą być one ogólnie udostępniane przez Zamawiającego oraz są zabezpieczone w sposób opisany w SIWZ i zawierają uzasadnienie ich zastrzeżenia.	
Należy do grupy małych i średnich przedsiębiorstw (właściwe zaznaczyć) <input type="checkbox"/> TAK <input type="checkbox"/> NIE	

OŚWIADCZENIA:

Zaoferowane przez nas wyroby lecznicze zostały dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, na podstawie n/wym. dokumentów:

- 1)
- 2)
- 3)

Dostawy objęte przedmiotem zamówienia zamierzamy wykonać(zaznaczyć właściwe):

- własnymi siłami*
- powierzyć wykonanie n/wym. części zamówienia podwykonawcom*:

.....
(zakres i wartość części zamówienia, która realizowana będzie przez podwykonawcę)
.....

Załącznikami do niniejszej oferty są:

- 1. str.
- 2. str.
- 3. str.
- 4. str.
- 5. str.

Oferta została złożona na zapisanych i kolejno ponumerowanych oraz podpisanych stronach.

.....dnia.....

podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń
woli w imieniu Wykonawcy

**OŚWIADCZENIE O BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA /
I SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Wykonawca:

.....

.....

*(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu:
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*

reprezentowany przez:

.....

*(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)*

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

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.

„Materiały diagnostyczne” nr. (NO-ZP.VII-240/08/18), prowadzonego przez **Szpital Specjalistyczny w Pile im. Stanisława Staszica** oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w Specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

..... *(miejsce, dnia* r.

.....
(podpis)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych warunków zamówienia **(NO-ZP. VII – 240/08/18)**, polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

....., w
następującym zakresie:

..... (wskazać podmiot i określić
odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.

„Materiały diagnostyczne” nr. (NO-ZP.VII-240/08/18), prowadzonego przez Szpital Specjalistyczny w Pile im. Stanisława Staszica oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

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

okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

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

[UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział możliwość, o której mowa w art. 25a ust. 5 pkt. 2 ustawy Pzp]

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

UMOWA Nr..... 2018/ZP

zawarta w Pile w dniu.....2018 roku

pomiędzy:

Szpitałem Specjalistycznym w Pile im. Stanisława Staszica

64-920 Piła, ul. Rydygiera 1

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000008246 - Sąd Rejonowy Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

REGON: 001261820

NIP: 764-20-88-098

który reprezentuje:

Ilek. Rafał Szuca - Dyrektor

zwanym dalej „Zamawiającym”

a

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego KRS - Sąd Rejonowy w, Wydziału Gospodarczego Krajowego Rejestru Sądowego, kapitał zakładowy w wysokości zł

REGON:

NIP:

który reprezentuje:

wpisanym do rejestru osób fizycznych prowadzących działalność gospodarczą Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej (CEIDG)

REGON:

NIP:

który reprezentuje:

zwanym dalej „Wykonawcą”, którego oferta została przyjęta w trybie przetargu nieograniczonego pod hasłem „**MATERIAŁY DIAGNOSTYCZNE**” (nr sprawy: NO-ZP.VII-240/08/18), przeprowadzonego zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2017 roku, poz. 1579 ze zm.) o następującej treści:

§ 1

1. Umowa dotyczy sukcesywnego zaopatrywania Zamawiającego przez Wykonawcę w **materiały diagnostyczne dla laboratorium mikrobiologicznego i analitycznego**, w cenach i ilościach zgodnie ze złożoną ofertą, którego formularz asortymentowo - cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszej umowy.
2. Wykonawca w ramach ceny przedmiotu zamówienia dostarczy Zamawiającemu aparat wraz z oprogramowaniem do wykonywania badań. Warunki umowy dzierżawy określone są w załączniku nr 2 do niniejszej umowy. (*dot. zad. Nr 14*)
3. Wykonawca w ramach ceny przedmiotu umowy dokona instalacji aparatu oraz przeszkoli personel laboratorium w liczbie 7 osób w zakresie obsługi programu, a także dokona kalibracji i walidacji dostarczonego aparatu. (*dot. zad. Nr 14*)

§ 2

Wykonawca zobowiązuje się przenosić na rzecz Zamawiającego towar określony w umowie i wydawać mu go w sposób w niej określony.

§ 3

Zamawiający zobowiązuje się odbierać towar i płać Wykonawcy w sposób określony w niniejszej umowie.

§ 4

CENA TOWARU

1. Ceny jednostkowe przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, obejmują jego wartość, wszystkie określone prawem podatki, opłaty celne i graniczne oraz inne koszty związane z realizacją umowy, w tym koszty transportu do siedziby Zamawiającego (a także koszty dostawy aparatu wraz z

programowaniem do wykonywania badań, jego kalibracją i walidacją oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego – (dot. zad. nr 14)

2. Ceny podane w załączniku nr 1 nie mogą ulec podwyższeniu w okresie obowiązywania niniejszej umowy.
3. Wartość przedmiotu umowy wynosi:
Zadanie....
netto:..... (słownie:)
VAT:.....
brutto:..... (słownie:.....)

§ 5

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Zamawiający zapłaci za dostawę każdej partii towaru. Zapłata nastąpi na podstawie faktury wystawionej przez Wykonawcę i dowodu potwierdzającego dostawę.
2. Zapłata nastąpi przelewem na konto Wykonawcy nie później niż w ciągu 60 dni od daty doręczenia faktury Zamawiającemu. W przypadku błędnie sporządzonej faktury VAT w tym braku na fakturze zapisów, o których mowa w § 12 niniejszej umowy, termin płatności ulegnie odpowiedniemu przesunięciu o czas, w którym doręczono prawidłowo sporządzoną fakturę.
3. Za datę zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 6

DOSTAWA TOWARU

1. Wykonawca zobowiązuje się do sukcesywnego dostarczania przedmiotu umowy do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Szpitala Specjalistycznego w Pile w godzinach od 7:30 do 14:30, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy, własnym transportem lub za pośrednictwem firmy kurierskiej na własny koszt i ryzyko (*zadania Nr. 1-21*). Natomiast dostawy testów ureazowych będą realizowane według bieżących potrzeb Zamawiającego i dostarczane do Działu Zaopatrzenia w godzinach jego pracy tj. od poniedziałku do piątku w godz. 7:30 do 14:30, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy własnym transportem lub za pośrednictwem firmy kurierskiej na własny koszt i ryzyko (*zadanie Nr. 22*).
2. Dostawa realizowana będzie sukcesywnie w okresie trwania umowy po wcześniejszym pisemnym zamówieniu opatrzonym podpisem Dyrektora lub upoważnionego Zastępcy Dyrektora Szpitala Specjalistycznego w Pile, określającym ilość i rodzaj zamawianego towaru.
3. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy o odpowiedniej jakości i ilości w ciągu (*kryterium oceniane*) dni od daty złożenia zamówienia.
4. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy wolnego od wad, o odpowiedniej jakości określonej w ofercie przetargowej stanowiącej integralną część niniejszej umowy i ponosi za tę jakość pełną odpowiedzialność. Asortyment, o którym mowa w § 1 będzie fabrycznie nowy, bez śladów użytkowania i uszkodzenia, pełnowartościowy.
5. Jeżeli w dostarczonej partii towaru Zamawiający stwierdzi wady jakościowe, ilościowe lub niezgodność artykułów z zamówieniem niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który wymieni towar na wolny od wad w ciągu (*kryterium oceniane*) dni roboczych od daty zawiadomienia, nie obciążając Zamawiającego kosztami wymiany.
6. Dostarczenie przedmiotu umowy w inne miejsce niż wskazane w umowie lub podpisanie odbioru przez nieupoważnionego pracownika Zamawiającego będzie traktowane jak niedostarczenie towaru.
7. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości pozycji asortymentowych, przy jednoczesnym zmniejszeniu ilości innych pozycji asortymentowych. W ramach niniejszej umowy zamówienie podstawowe stanowi 70% asortymentu wskazanego w zał. nr 1 do umowy, jako ilości szacunkowe, przy zachowaniu ogólnej wartości zamówienia zastrzeżonej dla Wykonawcy w niniejszej umowie.
8. W przypadku zaprzestania produkcji przedmiotu zamówienia przez producenta Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia produktu zamiennego o parametrach tożsamy lub jakościowo lepszemu, w cenie produktu zaoferowanego w ofercie.
9. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w

ilościach i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy.

10. W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się odpowiednio wielkość przedmiotu umowy oraz wartość umowy o wielkość tego zakupu.
11. W przypadku zakupu interwencyjnego Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną dostawy oraz kary umownej za zwłokę w wysokości określonej w § 8 ust. 1.
12. Zamawiający może odmówić odbioru przedmiotu umowy lub jego części w przypadku, gdy będzie w stanie niekompletnym, wadliwy, bądź stan techniczny jego zewnętrznych opakowań lub opakowań zbiorczych będzie wskazywał na powstanie jego uszkodzenia.
13. Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego do dostarczenia przy dostawie partii towaru, aktualnych świadectw dopuszczenia do obrotu medycznego, atestów, gwarancji, itp. w języku polskim, które potwierdzają, że przedmiot umowy spełnia wszelkie wymogi w zakresie bezpieczeństwa.

§ 7

1. Osobą odpowiedzialną za realizację niniejszej umowy ze strony Zamawiającego jest:
..... tel.
2. Osobą odpowiedzialną za realizację niniejszej umowy ze strony Wykonawcy jest:
..... tel.

§ 8

KARY UMOWNE

1. W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 5 i 6. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę.
2. (*dot. zadania 14*) W przypadku nie dostarczenia aparatu do wykonywania badań laboratoryjnych, o którym mowa w zał. nr 2 do niniejszej umowy, w terminie do 4 tygodni licząc od daty zawarcia umowy dzierżawy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto zad. nr 14 za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zad. nr 14.
3. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy lub Zamawiającego druga strona może dochodzić od strony winnej kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej umowy.
4. Jeżeli wysokość szkody przekracza wysokość kary umownej, Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia na drodze sądowej odszkodowania przekraczającego wysokość kary.

§ 9

ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiający może odstąpić od umowy lub jej części, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w szczególności w przypadkach:
 - a) nienależytego wykonywania postanowień niniejszej umowy,
 - b) stwierdzenie przez Zamawiającego wady fizycznej lub prawnej przedmiotu umowy,
 - c) zgłoszenia przez Zamawiającego trzech reklamacji złożonych na dostarczone przez Wykonawcę przedmiot zamówienia,
 - d) dostarczania przez Wykonawcę przedmiotu innego niż wskazany w ofercie,
 - e) zwłokę za daną dostawę przedmiotu zamówienia przekraczającą 20 dni.
2. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było wcześniej przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

§ 10

Umowa zostaje zawarta na okres od dnia2018 roku do.....roku. W przypadku, gdy w danym terminie umowa nie zostanie wyczerpana wartościowo, okres jej obowiązywania ulega wydłużeniu do dnia realizacji pełnej kwoty nominalnej.

§ 11

ZMIANY DO UMOWY

1. Zmiana postanowień niniejszej umowy może nastąpić za zgodą obu stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności z zastrzeżeniem ust. 2.
2. Niedopuszczalna jest zmiana postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy chyba, że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z uwarunkowań zewnętrznych niezależnych od stron umowy, a zmiana jest nieistotna w stosunku do treści oferty.
3. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany zapisów umowy w następującym zakresie:
 - a) zmian wynikających z przekształceń własnościowych,
 - b) zaproponowania przez Wykonawcę produktu zamiennego o parametrach tożsamy lub jakościowo lepszego, w szczególności w przypadku zaprzestania produkcji lub dystrybucji produktów będących przedmiotem dostawy, wycofania tych produktów z obrotu, w tym na podstawie decyzji właściwych władz,
 - c) zmiany numeru katalogowego produktu lub nazwy własnej produktu – przy zachowaniu jego parametrów;
 - d) wystąpienia przejściowego braku produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową,
 - e) zmian organizacyjno-technicznych, zmiany adresu Wykonawcy,
 - f) zmiany terminu realizacji zamówienia w sytuacji, gdy zmiana ta wynika z przyczyn niezależnych od Wykonawcy,
 - g) zmiany sposobu konfekcjonowania,
 - h) zmiany osób odpowiedzialnych za realizację umowy w przypadku zaistnienia okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
 - i) nie wyczerpania kwoty maksymalnego zobowiązania Zamawiającego, o której mowa w § 4 ust. 3 Umowy przed upływem terminu, o którym mowa w § 10 Umowy – poprzez wydłużenie terminu obowiązywania Umowy maksymalnie o 6 miesięcy, ale nie dłużej niż do czasu wyczerpania kwoty maksymalnego zobowiązania Zamawiającego;
 - j) okresowych obniżek cen produktów objętych Umową, w przypadku ustalenia cen promocyjnych przez producenta,
 - k) zmian wynikających z przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych,
4. Powyższe zmiany nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.
5. Zmiany Umowy wskazane w ust. 3 pkt. h, i, nie będą powodowały konieczności podpisania aneksu do Umowy.
6. W przypadku zaistnienia którejkolwiek z okoliczności, określonych w ust. 3, Wykonawca zobowiązany będzie przedłożyć wraz z prośbą o zmianę Umowy, dokumenty potwierdzające zasadność takiej zmiany.
7. (*dot. zadań 14, 17-19*) Cena jednostkowa będzie stała przez okres 12 miesięcy. Po upływie tego okresu dopuszcza się wprowadzenie odpowiednich zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy, w przypadku zmiany:
 - a) stawki podatku od towarów i usług,
 - b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne
- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
8. Zmiana wynagrodzenia następuje na pisemny wniosek Wykonawcy zawierający uzasadnienie i szczegółowy sposób jego wyliczenia oraz szczegółowe uzasadnienie wpływu zmian, o których mowa w ust. 7 na wynagrodzenie Wykonawcy.
9. W przypadku niewykazania przez Wykonawcę wpływu zmian, na wzrost wynagrodzenia Wykonawcy; Zamawiający ma prawo odmówić zmiany wynagrodzenia Wykonawcy do czasu

przedstawienia wymaganego uzasadnienia oraz dokumentów potwierdzających żądania Wykonawcy.

10. Zmiana wynagrodzenia Wykonawcy, dotyczy jedynie niewykonanej części zamówienia.

§ 12

Wykonawca zobowiązany jest umieścić na fakturze zapis: „Wierzytelności, jakie mogą powstać przy realizacji niniejszej umowy u Wykonawcy w stosunku do Zamawiającego nie mogą być przedmiotem ich dalszej sprzedaży, jak również cesji lub przelewu bez pisemnej zgody Zamawiającego" oraz zapis: „Sprzedaż dotyczy wykonania umowy nr /2018/ZP z dniar."

§ 13

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy kodeksu cywilnego, ustawy Prawo zamówień publicznych oraz inne obowiązujące przepisy prawne.

§ 14

Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji niniejszej umowy rozstrzygać będzie sąd właściwy rzeczowo dla siedziby Zamawiającego, po uprzednim dążeniu stron do ugodowego załatwienia sporu.

§ 15

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

UMOWA DZIERŻAWY
zawarta w dniur. w Pile

pomiędzy :

Szpitalem Specjalistycznym w Pile im. Stanisława Staszica
64-920 Piła ul. Rydygiera 1

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego KRS 000008246 Sąd Rejonowy Poznań-Nowe Miasto I
Wilda w Poznaniu, IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
REGON 001261820 NIP 764-20-88-098

który reprezentuje:

lek. Rafał Szuca - Dyrektor

zwanym dalej „Dzierżawcą”

a

.....

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego KRS - Sąd Rejonowy w, kapitał
zakładowy w wysokościzł

REGON..... NIP.....

wpisanym do rejestru osób fizycznych prowadzących działalność gospodarczą Centralnej Ewidencji i
Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej (CEIDG)

REGON

NIP

którą reprezentuje:

zwanym dalej „Wydzierżawiającym” następującej treści:

§ 1

Wydzierżawiający jako właściciel aparatu do wykonywania badań laboratoryjnych oddaje Dzierżawcy powyższy aparat do używania i pobierania pożytków dla potrzeb Laboratorium Mikrobiologicznego Szpitala Specjalistycznego w Pile im. Stanisława Staszica.

§ 2

1. Wydzierżawiający daje „Dzierżawcy” instrukcję obsługi urządzenia w języku polskim, całość dokumentacji technicznej niezbędnej do prawidłowego korzystania z urządzenia oraz zapewnia montaż aparatu i przeszkolenie w zakresie jego obsługi dla 7 osób w terminie do 7 dni od daty zawarcia umowy.
2. Urządzenia wraz ze stosownymi instrukcjami zostanie wydane Dzierżawcy na podstawie protokołu zdawczo - odbiorczego, po stwierdzeniu przez Dzierżawcę faktu przekazania urządzenia w stanie kompletnym i nadającym się do umówionego użytku.

§ 3

Dzierżawca będzie używać wydzierżawione urządzenie w sposób odpowiadający jego właściwościom i przeznaczeniu, zgodnie z zasadami prawidłowej obsługi.

§ 4

1. Dzierżawca przejmuje urządzenie w stanie zdatnym do użytku i zobowiązuje się utrzymywać urządzenie w stanie zdatnym do umówionego użytku przez czas trwania dzierżawy.
2. Dzierżawca zobowiązuje się zwrócić urządzenie Wydzierżawiającemu z chwilą rozwiązania umowy, w stanie nie pogorszonym poza normalny stopień zużycia wynikający z prawidłowej eksploatacji.
3. W okresie dzierżawy Wydzierżawiający będzie zapewniał w ramach czynszu dzierżawnego serwis Dzierżawcy i przeglądy, z wyjątkiem uszkodzeń wynikłych z wadliwej eksploatacji aparatu, kiedy to koszty naprawy będzie pokrywał Dzierżawca.

§5

Wartość czynszu dzierżawnego za aparat do wykonywania badań wraz z oprogramowaniem ustalono miesięcznie w wysokościzł brutto płatny do 10 każdego miesiąca po uprzednim doręczeniu faktury Dzierżawcy. Brak doręczenia faktury upoważnia Dzierżawcę do wstrzymania płatności do czasu

doręczenia faktury bez konsekwencji w postaci naliczenia odsetek za zwłokę.

§ 6

Wydzierżawiający obowiązany jest uiszczać podatki i inne ciężary związane z posiadaniem urządzenia.

§ 7

1. Niniejsza umowa obowiązuje Strony od do....., nie wcześniej jednak niż od daty instalacji urządzenia potwierdzonej protokołem przekazania aparatu Dzierżawcy.
2. Wydierżawiający może rozwiązać umowę w każdym czasie ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli stwierdzi używanie urządzenia niezgodnie z warunkami umowy lub warunkami technicznymi eksploatacji urządzenia.

§ 8

Dzierżawca nie może oddać urządzenia w całości lub w części osobie trzeciej do bezpłatnego używania albo w poddzierżawę bez uzyskania pisemnej zgody Wydierżawiającego.

§ 9

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 10

1. Strony ustalają poniższe adresy dla celów związanych z umową:
 - a) Dzierżawca: Szpital Specjalistyczny w Pile im. Stanisława Staszica 64-920 Piła, ul. Rydygiera
 - b) Wydierżawiający :
2. Strony zobowiązują się do niezwłocznego zawiadamiania o wszelkich zmianach adresów pod rygorem uznania doręczenia pod ostatni wskazany adres za skuteczne.

§ 11

W sprawach nie uregulowanych postanowieniami niniejszej umowy zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 12

Sprawy mogące wyniknąć w związku z wykonywaniem przedmiotu niniejszej umowy, Strony poddają rozstrzygnięciu sądu właściwego dla siedziby Dzierżawcy.

§ 13

Wierzytelności, jakie mogą powstać przy realizacji niniejszej umowy u Wydierżawiającego w stosunku do Dzierżawcy nie mogą być przedmiotem ich dalszej sprzedaży, jak również cesji lub przelewu bez pisemnej zgody Dzierżawcy.

§ 14

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

DZIERŻAWCA

WYDIERŻAWIAJĄCY

Wykonawca:

.....

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu:
NIP/PESEL, KRS/ CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

O PRZYNALEŻNOŚCI LUB BRAKU PRZYNALEŻNOŚCI DO TEJ SAMEJ GRUPY KAPITAŁOWEJ

o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (NO-ZP.VII-240/08018) pn.:

„Materiały diagnostyczne”

prowadzonego przez , oświadczam, co następuje:

Wykonawca, którego reprezentuję/jemy:

- **nie należy do tej samej grupy kapitałowej z żadnym z podmiotów, które do upływu terminu składania ofert złożyły oferty***
- **należy do tej samej grupy kapitałowej następującymi podmiotami, które do upływu terminu składania ofert złożyły oferty*:**

Lp.	Nazwa	Adres
1.		
2.		

Uwaga – niepotrzebne skreślić*

....., dnia
(miejscowość)

.....
(podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy)

Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji z otwarcia, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów.

Warunki i wymagania dotyczące oferentów

ZADANIE NR 1: określanie lekowrażliwości u bakterii

Ogólne warunki konieczne:

- aktualne certyfikaty: ISO i ISO na wyroby medyczne
- jakość oferowanych produktów w zadaniu 1 zgodna z normami EUCAST, CLSI
- produkty zgodne z dyrektywą CE
- świadectwo wiarygodności dystrybutora produktu
- dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim
- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres/

Wymagania konieczne dla krążków:

- producent krążków musi posiadać certyfikaty ISO13485 i ISO 9001, deklarację zgodności, certyfikaty analiz i karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i dołączyć do składanej oferty
- **pozytywna opinia Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów /KORLD/**
- **stężenie antybiotyku na krążku powinno zawierać się w zakresie 90 – 125% ustalonego stężenia, tak jak określa to norma DIN; do oferty przetargowej należy dołączyć dokument producenta krążków z antybiotykami, dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego na krążkach wg normy DIN**
- wszystkie krążki pochodzą od jednego producenta i oferenta
- każda fiolka oklejona etykietką zawierającą: nazwę antybiotyku, stężenie, datę ważności, nr serii
- wszystkie krążki muszą mieć identyczne warunki przechowywania w zakresie - 20°C do + 8°C z uwzględnieniem antybiotyków β – laktamowych
- każdy krążek musi zawierać międzynarodowe nie zmieniające się oznaczenie i stężenie antybiotyku zgodnie z zaleceniami EUCAST oraz CLSI
- czytelny, wyraźny, centralnie umieszczony symbol i stężenie krążka po obu jego stronach
- każda fiolka zapakowana w oddzielne hermetyczne opakowanie typu blister z pochłaniaczem wilgoci /za blister zamawiający uważa opakowanie wykonane z trwałego, przezroczystego wytłaczanego plastiku, od spodu zabezpieczonego wzmocnioną folią aluminiową lub plastikiem; nie dopuszcza się formy innego hermetycznego opakowania typu blister
- do każdej dostawy dostarczony musi być certyfikat/świadectwo kontroli jakości zawierający: nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, nr serii, datę ważności oraz kontrolę stężenia antybiotyku w krążku - może być podana strona internetowa, na której dostępne są w/w składowe
- do ofert dołączyć przykłady krążków: ampicylina 2ug, ceftazidim 10 ug, trimetoprim/sulfamethoksazol 1,25/23,75 i certyfikaty/świadectwa wymienione wyżej
- jednakowe oznaczenie krążków przez czas trwania umowy
- zestawy krążków do oznaczeń mechanizmów oporności: ESBL, AmpC, KPC, MBL, OXA-48 pozwalają na wykrycie ich u rodziny Enterobacteriaceae
- krążki do oznaczeń AmpC zawierają w swoim składzie kombinację: cefotaksymu, kwasu klawulanowego, kloksacyliny
- krążki do oznaczeń ESBL zawierają w swoim składzie kombinację cefotaksymu, kwasu klawulanowego
- zestaw krążków do oznaczeń KPC, MBL, OXA-48 zawiera meropenem oraz kombinację meropenemu z odpowiednimi inhibitorami karbapenemaz dla klasy A i B, inhibitor AmpC oraz temocylinę dla oznaczenia karbapenemaz klasy D
- sprężyna w fiolce nie powinna tracić sprężystości przed zużyciem fiolki

- termin ważności krążków 2 lata od daty dostawy

Wymagania konieczne dla podłoży na płytkach:

- wszystkie podłoża pochodzą od jednego producenta i oferenta
- wyraźny opis płytki z podłożem na spodniej stronie płytki z podłożem
- termin ważności podłoży na płytkach: bez krwi 6 tygodni, z krwią 4 tygodnie od daty dostawy
- podłoża spełniają wymagania EUCAST, CLSI

Wymagania konieczne dla szczepów wzorcowych:

- termin ważności szczepów wzorcowych: minimum 1 rok
- **dla szczepów wzorcowych dopuszczalny maksymalnie 4 pasaż hodowli wzorcowej**
- wszystkie szczepy wzorcowe pochodzą z certyfikowanych kolekcji ATCC; NCTC – dotyczy tylko H.influenza
- wszystkie szczepy pochodzą od jednego oferenta

Wymagania konieczne dla oznaczania lekowrażliwości wartością MIC:

- paski gradientowe na nośniku plastikowym, dopuszcza się również paski na innym nośniku, ale **należy dołączyć na piśmie pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów (KORLD)**
- jakość oferowanych pasków, panelu do oznaczeń MIC zgodna z wytycznymi CLSI, EUCAST
- możliwość przechowywania pasków w temperaturze 4°C
- aktualne certyfikaty jakości ISO i ISO na wyroby medyczne
- produkty zgodne z dyrektywą CE
- termin ważności: 1 rok od otrzymania dostawy
- dystrybutor zapewni transport w warunkach niepowodujących rozkład substancji czynnej

Wymagania konieczne dla testów wykrywających karbapenemazy:

- termin ważności minimum pół roku
- instrukcja wykonania oznaczeń w języku polskim

Uwaga:

1. nie dopuszcza się składania ofert częściowych
2. oferty nie spełniające w/w wymogów na dzień otwarcia ofert będą odrzucone

Wymagania dotyczące sprzedaży:

- korzystna cena
- terminowe dostawy: do **10 dni** bieżących od daty otrzymania zamówienia
- dołączenie certyfikatu jakości lub adresu internetowego
- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego
- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili otrzymania zamówienia
- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne
- dystrybutor musi zapewnić transport w warunkach nie powodujących rozkładu substancji czynnej oraz w warunkach nie powodujących zniszczenia zamawianych produktów
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIE NR 2: podłoża do hodowli grzybów

Warunki konieczne:

- wszystkie pozycje zadania pochodzą od jednego oferenta;
- płytki muszą być wyraźnie opisane
- podłoże chromogenne dla Candiida musi przede wszystkim różnicować i identyfikować *C. albicans* od innych gatunków drożdżaków; maksymalny czas inkubacji 48h, dołączyć barwną ulotkę
- dla podłoża Nixona musi być dołączone kolorowe zdjęcie/ulotka z opisem umożliwiającym właściwą interpretację wyhodowanych grzybów
- terminy ważności podłoży na płytkach minimum 6 tygodni od daty realizacji zamówienia
- termin ważności podłoży w probówkach minimum 4 miesiące od daty realizacji zamówienia
- dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim
- produkty zgodne z dyrektywą CE
- aktualne certyfikaty ISO 9001 i ISO 13485 na wyroby medyczne
- świadectwo wiarygodności dystrybutora
- dystrybutor zapewni transport w warunkach i temperaturze nie powodujących rozkład substancji czynnej oraz rozjałowienie i zniszczenie zamawianego asortymentu
- w przypadku dostaw o krótszym terminie ważności, podłoży uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem - możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

Uwaga:

1. nie dopuszcza się składania ofert częściowych
2. oferty nie spełniające w/w wymogów na dzień otwarcia ofert będą odrzucone

Wymagania dotyczące warunków sprzedaży:

- korzystna cena
- terminowe dostawy: do 7 dni bieżących od daty otrzymania zamówienia
- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres/
- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego
- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili otrzymania zamówienia
- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIE NR 3: podłoża na płytkach i akcesoria do inkubacji hodowli bakterii bezwzględnie beztlenowych i o obniżonej zawartości CO₂

Warunki konieczne:

- wszystkie pozycje zadania pochodzą od jednego oferenta;
- płytki muszą być wyraźnie opisane
- dla podłoży chromogennych należy dołączyć barwną ulotkę/zdjęcie z opisem umożliwiającą właściwą interpretację wyhodowanych mikroorganizmów
- podłoże chromogenne dla enterokoków opornych na wankomycynę musi umożliwiać, bezpośredni posiew z próbki kału lub wymazu oraz różnicować izolaty w maksymalnym czasie inkubacji 48h
- podłoże chromogenne dla MRSA – maksymalny czas inkubacji 48h, posiew bezpośrednio z pobranej próbki
- podłoże chromogenne dla *S.agalactiae*: maksymalny czas inkubacji 48h, a inkubacja płytek w atmosferze

tlenowej lub 5% CO₂

- podłoże chromogenne do wykrywania mechanizmów oporności na karbapenemy u *Enterobacteriaceae* musi być zgodne z wymogami EUCAST, zapewniać wiarygodny wychwyty szczepów karbapenemazo- dodatnich łącznie z karbapenemazą NDM1 w rodz. *Enterobacteriaceae*; musi umożliwiać posiew bezpośredni próbki od pacjenta; maksymalny czas inkubacji 24h w temperaturze 37°C +/- 2°C w warunkach tlenowych; termin ważności minimum 4 tygodnie
 - podłoże dla beztlenowych bakterii Gram ujemnych musi zapewniać wzrost m/i z rodzaju: *Bacteroides*, *Porphyromonas* łącznie z *P.gingivalis*, *Fusobacterium*, *Mobiluncus*, *Veillonella*
 - podłoże dla beztlenowych bakterii Gram dodatnich musi zapewniać wzrost m/i rodzaju: *Clostridium*, *Actinomyces*, *Bifidobacterium*, *Propionibacterium*
 - terminy ważności podłoży dla bezwzględnie beztlenowych bakterii minimum 6 tygodnie od daty realizacji zamówienia
 - termin ważności podłoża selektywnego dla *Clostridium difficile* minimum 6 tygodni od daty realizacji zamówienia
 - terminy ważności podłoży chromogennych minimum 6 tygodni od daty realizacji zamówienia
 - podłoża pozostałe minimum 4 tygodnie od daty realizacji zamówienia
 - dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim
 - termin ważności: minimum pół roku dla generatorów atmosfery beztlenowej i 1 rok dla generatorów o obniżonej zawartości CO₂
 - termin ważności odczynnika do upłynniania płwociny minimum 4 miesiące
 - produkty zgodne z dyrektywą CE
 - aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne
 - świadectwo wiarygodności dystrybutora
 - dystrybutor zapewni transport w warunkach i temperaturze nie powodujących rozkład substancji czynnej oraz rozjałowienie i zniszczenie zamawianego asortymentu
 - w przypadku dostaw o krótszym terminie ważności, podłoży uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem - możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego
- Uwaga:

1. nie dopuszcza się składania ofert częściowych
2. oferty nie spełniające w/w wymogów na dzień otwarcia ofert będą odrzucone

Wymagania dotyczące warunków sprzedaży:

- korzystna cena
- terminowe dostawy: do 7 dni bieżących od daty otrzymania zamówienia
- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres/
- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego
- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili otrzymania zamówienia
- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIE NR 4: diagnostyka manualna ziarniaków Gram dodatnich z rodzajów: *Streptococcus*, *Enterococcus* i *Staphylococcus*

Warunki konieczne:

- wszystkie pozycje zadania pochodzą od jednego oferenta
- terminy ważności krążków diagnostycznych: minimum 3 miesiące

- termin ważności osocza minimum 1 rok
- termin ważności szybkich testów lateksowych: minimum 6 miesięcy
- produkty zgodne z dyrektywą CE
- aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne
- świadectwo wiarygodności dystrybutora
- zapewnienie transportu w temperaturze i warunkach nie powodujących zniszczenia oraz uszkodzenia asortymentu zadania
- dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim
- instrukcje wykonania testów w j.polskim
- w przypadku dostawy o krótszych terminach ważności, opakowań uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem - możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

Uwaga:

1. nie dopuszcza się składania ofert częściowych
2. oferty nie spełniające w/w wymogów na dzień otwarcia ofert będą odrzucone

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- korzystna cena
- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres/
- terminowe dostawy : do 10 dni bieżących od otrzymania zamówienia
- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego
- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili otrzymania zamówienia
- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIE NR 5: podłoża suche, suplement do podłoży

Warunki konieczne:

- aktualne certyfikaty jakości ISO i ISO na wyroby medyczne
- produkty zgodne z dyrektywą CE
- termin ważności: 2 lata od otrzymania dostawy
- przygotowanie podłoży i suplementu nie wymagają sterylizacji w nasyconej parze wodnej (autoklawowania)
- świadectwo wiarygodności dystrybutora produktu
- wszystkie podłoża i suplementy pochodzą od jednego producenta i oferenta; przy składaniu ofert należy podać nazwę producenta
- dołączenie kart charakterystyk substancji niebezpiecznej
- dystrybutor zapewni transport w warunkach nie powodujących rozkładu substancji czynnej

Uwaga:

1. grupa A i B - oferta musi być łączna
2. oferty nie spełniające w/w wymogów na dzień otwarcia ofert będą odrzucone

Wymagania dotyczące warunków sprzedaży

- korzystna cena
- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres/
- terminowe dostawy: do 14 dni od daty otrzymania zamówienia
- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez

- dodatkowych kosztów ze strony reklamującego
- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili otrzymania zamówienia
- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIE NR 6: podłoża w próbkach

Warunki konieczne:

- wszystkie pozycje zadania pochodzą od jednego producenta i oferenta
- termin ważności: minimum pół roku od daty realizacji dostawy
- podłoża można przechowywać w temperaturze pokojowej
- produkty zgodne z dyrektywą CE
- aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne
- świadectwo wiarygodności dystrybutora
- zapewnienie transportu w temperaturze i warunkach nie powodujących rozkładu substancji czynnych
- dołączenie kart charakterystyk dla substancji niebezpiecznej w j.polskim
- w przypadku dostawy o krótszych terminach ważności, opakowań uszkodzonych lub niezgodnych z zamówieniem - możliwość wymiany bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego

Uwaga:

1. nie dopuszcza się składania ofert częściowych
2. oferty nie spełniające w/w wymogów na dzień otwarcia ofert będą odrzucone

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- korzystna cena
- terminowe dostawy : do 10 dni bieżących od otrzymania zamówienia
- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres/
- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego
- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili otrzymania zamówienia
- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIE NR 7: diagnostyka kiły

Warunki ogólne:

- aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów /np.: atesty, zgodności z Polską Normą, świadectwo dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego wydane przez Państwowy Zakład Higieny, COTOM; certyfikat jakości ISO, ISO na wyroby medyczne, zgodność z dyrektywą CE/
- termin ważności minimum 0,5 roku od daty realizacji zamówienia, a na surowicę znakowaną izotiocyaninem minimum 1 rok
- ulotka informacyjno - metodyczna w języku polskim
- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres/
- dokumenty świadczące o wiarygodności dystrybutora
- dołączenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznej w języku polskim
- wszystkie składowe zadania pochodzą od jednego dystrybutora

Uwaga:

1. oferta nie spełniająca w/w wymogów na dzień otwarcia ofert, będzie odrzucona

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- korzystna cena
- terminowe dostawy: do 10 dni bieżących od otrzymania zamówienia
- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego
- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili otrzymania zamówienia
- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIA NR 8: krążki diagnostyczne

9: surowice dla pałeczek Salmonella

10: zestaw do barwienia

11: diagnostyka nasienia

Warunki ogólne:

- aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów /np.: atesty, zgodności z Polską Normą, świadectwo dopuszczenia do obrotu wyrobu medycznego wydane przez Państwowy Zakład Higieny, COTOM; certyfikat jakości ISO, ISO na wyroby medyczne, zgodność z dyrektywą CE/
- termin ważności minimum 0,5 roku od daty realizacji zamówienia /zadanie 10,11/
- termin ważności minimum 1 rok /zadanie 12/
- ulotka informacyjno - metodyczna w języku polskim
- dokumenty świadczące o wiarygodności dystrybutora
- dołączenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznej w języku polskim
- dołączenie certyfikatu jakości do każdego realizowanego zamówienia /dopuszczalne na stronach internetowych, należy podać adres/
- wszystkie składowe w obrębie poszczególnych zadań pochodzą od jednego dystrybutora

Uwaga:

1. oferta nie spełniająca w/w wymogów na dzień otwarcia ofert, będzie odrzucona

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- korzystna cena
- terminowe dostawy: do 10 dni bieżących od otrzymania zamówienia
- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego
- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili otrzymania zamówienia
- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIE NR 12: odczynniki chemiczne

Warunki ogólne:

- aktualne dokumenty świadczące o jakości wyrobów /np.: atesty, zgodności z Polską Normą; certyfikat jakości ISO, zgodność z dyrektywą CE, inne/
- terminy ważności minimum 0,5 roku od daty realizacji zamówienia, a na kwas solny minimum 2 lata
- ulotka informacyjno - metodyczna w języku polskim

- dokumenty świadczące o wiarygodności dystrybutora
- dołączenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznej w języku polskim
- wszystkie składowe zadania pochodzą od jednego dystrybutora

Uwaga:

1. oferta nie spełniająca w/w wymogów na dzień otwarcia ofert, będzie odrzucona

Wymogi dotyczące warunków sprzedaży:

- korzystna cena
- terminowe dostawy: do 10 dni bieżących od otrzymania zamówienia
- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony reklamującego
- oferent określa warunki kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostaw od chwili otrzymania zamówienia
- przy określaniu ceny oferent powinien uwzględnić wszystkie składowe ceny m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIE NR 13: zestawy komercyjne do:

- do biochemicznej identyfikacji bakterii Gram ujemnych, bakterii Gram dodatnich, bakterii bezwzględnie beztlenowych i grzybów o maksymalnie 4 godzinnej inkubacji
- określanie lekowrażliwości u grzybów wartością MIC

Warunki konieczne:

Identyfikacje:

- studzienki reakcyjne muszą być wyraźnie opisane
- Zamawiający wymaga darmowego oprogramowania do odczytu testów z adaptacją na minimum Windows 98
- jeżeli studzienki reakcyjne nie są podpisane na panelu biochemicznym, zamawiający wymaga udostępnienia darmowego czytnika do odczytu paneli
- ulotki informacyjno- metodyczne w języku polskim, a przy konieczności odczytu zmiany zabarwienia dołączenie tablic/wzorców zmiany zabarwienia dla reakcji dodatnich, ujemnych, +/-
- wymagane jest by zestawy do identyfikacji rodziny Enterobacteriaceae identyfikowały również *Stenotrophomonas.maltophilia* i *Acinetobacter*
- identyfikacje rodziny Enterobacteriaceae zawierają w zestawie oznaczenie indolu
- zestawy do identyfikacji pałeczek Gram ujemnych innych niż rodzina Enterobacteriaceae muszą identyfikować m/i rodzaje: *Aeromonas*, *Alcaligenes*, *Pseudomonas*, *Ochrobactrum*, *Comomonas*, *Myroides*, *Shpingomonas*, *Chryseobacterium*, *Burkholderia* oraz również *Acinetobacter* i *Stenotrophomonas*
- identyfikację pałeczek Gram ujemnych można wykonać np.: z podłoża Columbia z 5% krwią baranią, podłoża wybiórczych np.: Mac Concey; agar zwykły
- identyfikację rodz.: *Stapylococcus* i *Micrococcus* można wykonać z podłoża Columbia agar z 5% krwią baranią, Mannitol Salt Agar, agar zwykły
- identyfikację m/i rodzajów: *Streptococcus*, *Enterococcus*, *Listeria* można wykonać z podłoża z 5% krwią baranią, podłoża czekoladowego
- identyfikację rodzajów *Neisseria*, *Haemophilus*, *Moraxella* można wykonać z podłoża Columbia agar z 5% krwią baranią, podłoża dla pałeczek hemofilnych dot. *Haemophilusa*, podłoża czekoladowego podstawowego
- zestawy do identyfikacji bakterii beztlenowych muszą umożliwiać m/i identyfikację rodzajów: *Actinomyce*, *Bacteroides*, *Clostridium*, *Fusobacterium*, *Porphyromonas*, *Prevotella*, *Mobiluncus*,
- zestawy do identyfikacji bakterii beztlenowych nie wymagają inkubacji w atmosferze bezwzględnie

beztlenowej

- zestawy do identyfikacji drożdżaków i grzybów drożdżopodobnych pozwalają zidentyfikować grzyby m/i z rodzajów: Candida, Cryptococcus, Geotrichum, Trichosporon, Sprobolomyces, Saccharomyces
- identyfikację grzybów można wykonać z podłoża Sabouraud
- po zaszczerpieniu płytek nie ma konieczności umieszczania ich w plastikowych woreczkach lub pojemnikach

Lekowrażliwość:

- określenie lekowrażliwości u drożdżaków można wykonać z podłoża Sabouraud
- zestawy do określania lekowrażliwości dla grzybów muszą być pakowane pojedynczo w hermetycznie zapakowane opakowania
- zestaw do określenia lekowrażliwości dla grzybów przewidziany jest dla rodz. Candida, Cryptococcus
- maksymalny czas inkubacji zestawu do określania lekowrażliwości 48 h
- zestaw do określania lekowrażliwości u grzybów musi zawierać przede wszystkim leki: anidulafunginę, amfoterycynę B, flukonazol, itraconazol
- do odczytu lekowrażliwości u grzybów musi być dołączony wzór interpretacji uzyskanych odczytów stężeń z interpretacją na: wrażliwy, średnio wrażliwy, oporny
- interpretacja lekowrażliwości u grzybów zgodna z wytycznymi CLSI – M27
- dołączenie certyfikatów jakości lub podanie stron internetowych, na których certyfikaty się znajdują
- produkty zgodne z dyrektywą CE
- aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne
- świadectwo wiarygodności dystrybutora produktu
- terminy ważności testów identyfikacyjnych: minimum 6 miesięcy, a dla określania lekowrażliwości 18 miesięcy od daty realizacji zamówienia

Uwaga:

1. Wszystkie składowe pochodzą od jednego oferenta
2. Nie dopuszcza się składania ofert częściowych
3. Oferty niespełniające w/w wymogów w dniu otwarcia ofert będą odrzucone

Wymagania dotyczące warunków sprzedaży:

- korzystna cena
- przy określaniu ceny oferent winien uwzględnić wszystkie jej składowe /podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne/
- termin realizacji zamówień do 10 dni bieżących od daty otrzymania zamówienia
- możliwość wymiany produktów uszkodzonych, niezgodnych z zamówieniem bez dodatkowych kosztów ze strony zamawiającego
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb
- dystrybutor musi zapewnić transport w warunkach nie powodujących zniszczenia i rozkładu substancji czynnych w zamawianych zestawach

ZADANIE NR 14: aparat do hodowli drobnoustrojów w płynach ustrojowych

Warunki konieczne dotyczące aparatu:

- instrukcja obsługi urządzenia i opis podłoży w języku polskim
- aparat nie starszy niż z 2014 roku
- aparat stanowi system automatyczny, zamknięty
- do aparatu dołączony komputer, drukarka, mysz, klawiatura
- możliwość archiwizacji danych na nośnikach zewnętrznych np.: płytach CD
- możliwość wykonania obliczeń statystycznych
- komora inkubacyjna na minimum 60 miejsc z zastrzeżeniem, że jeżeli w trakcie trwania umowy nastąpi wzrost liczby posiewów to zastrzegamy sobie możliwość wymiany na aparat o większej liczbie miejsc inkubacyjnych przy zachowaniu ceny dzierżawy złożonej w ofercie przetargowej

- analizator wyposażony w czytnik kodów z butelki
- odczyt statusu inkubowanych próbek minimum, co 10 min.
- sygnalizacja dźwiękowa próbki dodatniej
- informacja na ekranie o próbkach ujemnych, dodatnich, błędnie wstawionych lub innych niezgodnościach
- możliwość nastawienia indywidualnego czasu inkubacji poszczególnych próbek
- możliwość wprowadzania badań w trakcie pracy aparatu
- praca aparatu w trybie ciągłym bez konieczności stałej obecności operatora
- aparat do pracy nie wymaga pomieszczeń klimatyzowanych (aparat odporny na temperaturę otoczenie w granicach 24^o- 33^oC, tzn.nie dający ciągłego sygnału dźwiękowego przy wzroście temperatury otoczenia)
- możliwość wyłączenia pojedynczych cel
- aparat wyposażony w zewnętrzne urządzenie zasilające UPS, pozwalające na zapis danych i ewentualne zamknięcie systemu operacyjnego
- pełna, bezpłatna gwarancja na oferowany do dzierżawy aparat, obejmująca utrzymanie aparatu w 100% sprawności i gotowości do pracy bieżącej, obejmuje koszty wszystkich napraw łącznie ze zużywalnymi częściami, przeglądów, kalibracji, walidacji
- bezpłatny serwis
- w przypadku awarii aparatu, reakcja serwisu w czasie 24 h
- w przypadku niesprawności aparatu przekraczającej 72 h, oferent zobowiązany jest do zapewnienia aparatu zastępczego o porównywalnych parametrach na czas naprawy lub wymianę aparatu na sprawny
- bezpłatna dostawa i instalacja w laboratorium
- bezpłatne szkolenie personelu w siedzibie dzierżawcy
- stół pod aparat

Warunki konieczne dotyczące podłoży:

- podłoża do hodowli bakterii tlenowych i beztlenowych
- podłoża zapewniają wzrost drobnoustrojom pobranym z innych płynów ustrojowych niż krew, szczególnie wymóg dotyczy płynu mózgowo-rdzeniowego – dołączyć deklarację producenta
- podłoża tzw. pediatryczne, zapewniające wzrost drobnoustrojów przy objętości badanej próbki już od 0.5 ml - dołączyć deklarację producenta
- podłoża pediatryczne zapewniają wzrost drobnoustrojom pobranym z innych płynów ustrojowych niż krew, szczególnie wymóg dotyczy płynu mózgowo-rdzeniowego – dołączyć deklarację producenta
- podłoża zapewniają wzrost również bakteriom o zwiększonych wymaganiach bez konieczności dodawania dodatkowych substratów do hodowli - dołączyć deklarację producenta
- możliwość przechowywania podłoży w temperaturze pokojowej
- podłoża są w butelkach plastikowych
- możliwość przechowania posianego podłoża w temperaturze pokojowej do 48 h - dołączyć deklarację producenta
- termin ważności podłoży: minimum 6 miesięcy

Warunki konieczne dotyczące aparatu i podłoży:

- oferowane podłoża muszą być kompatybilne z aparatem
- podłoża i aparat muszą pochodzić od jednego producenta i oferenta
- termin dostawy aparatu do 4 tygodni od dnia podpisania umowy, natomiast 36 miesięczny termin realizacji zamówień na podłoża i dzierżawę aparatu należy liczyć od momentu zainstalowania aparatu i przeszkolenia personelu

Inne warunki konieczne:

- produkty zgodne z dyrektywą CE
- aktualne certyfikaty ISO i ISO na wyroby medyczne oferenta

- świadectwo wiarygodności oferenta
- odłącznie certyfikatów jakości do każdego rodzaju podłoży lub podanie stron internetowych gdzie takie certyfikaty się znajdują

Uwaga:

- spełnienie warunków koniecznych należy potwierdzić materiałami informacyjnymi oraz procedurami diagnostycznymi producenta - kopie dołączyć do oferty
- oferty niespełniające w/w wymogów na dzień otwarcia ofert będą odrzucone

Warunki dotyczące sprzedaży

- korzystna cena dzierżawy aparatu
- korzystna cena podłoży
- terminowe dostawy podłoży: do 10 dni bieżących od daty otrzymania zamówienia
- przy określaniu ceny należy uwzględnić wszystkie jej składowe /m/i podatek VAT, opłaty celne/
- oferent określa warunki kosztów dostaw, przewidywane terminy realizacji dostaw od momentu otrzymania zamówienia
- możliwość wymiany uszkodzonych, niezgodnych z zamówieniem podłoży bez dodatkowych kosztów ze strony zamawiającego
- ilości rodzajów podłoży podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIE NR 15: sprzęt jednorazowy

Wymagania konieczne:

- **dla pozycji 1-4 wymagana jest sterylizacja radiacyjna**
- wszystkie produkty pochodzą od jednego dostawcy
- dokumenty świadczące o jakości wyrobu
- produkty zgodne z dyrektywą CE
- jałowość produktów, szczelność opakowań dla artykułów jałowych
- wyraźna informacja o dacie ważności produktu przy artykułach jałowych
- terminy ważności artykułów jałowych minimum 1 rok od daty dostawy
- odpowiednie opakowania zabezpieczające przed zniszczeniem wyrobu w trakcie transportu
- wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych; Deklaracja Zgodności
- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony zamawiającego

Wymagania ogólne dotyczące warunków sprzedaży:

- korzystna cena
- terminowe dostawy: maksymalnie do 10 dni bieżących od daty otrzymania zamówienia
- oferent określa warunki dotyczące kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostawy
- przy określaniu cen oferent uwzględnia wszystkie jej składowe /m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne/
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb

ZADANIE NR 16: pojemniki na odpady biologiczne

Wymagania konieczne:

- dokumenty świadczące o jakości wyrobu
- produkty zgodne z dyrektywą CE
- odpowiednie opakowania zabezpieczające przed zniszczeniem wyrobu w trakcie transportu
- wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych; Deklaracja Zgodności

- możliwość wymiany uszkodzonych, wadliwych lub niezgodnych z zamówieniem artykułów bez dodatkowych kosztów ze strony zamawiającego

Wymagania ogólne dotyczące warunków sprzedaży:

- korzystna cena
- terminowe dostawy: maksymalnie do 10 dni bieżących od daty otrzymania zamówienia
- oferent określa warunki dotyczące kosztów dostawy, przewidywane terminy realizacji dostawy
- przy określaniu cen oferent uwzględnia wszystkie jej składowe /m/i podatek VAT, opłaty celne, opłaty inne/
- ilości podane przez zamawiającego mogą ulec zmianie w zależności od aktualnych potrzeb