|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | 63-800 Gostyń, Plac Karola Marcinkowskiego 8/9   |  |  | | --- | --- | | Tel. (0 65) 32 26 834 | Fax (0 65) 32 26 840 | |

**C E R T Y F I K A T PN-EN ISO 9001:2015-10**

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)

Dla postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji zgodnie z art. 275 pkt 1 ustawy   
z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm., zwanej w dalszej treści PZP) o nazwie:

**Dostawa do Laboratorium SPZOZ w Gostyniu odczynników, materiałów zużywalnych i akcesoriów do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą sprzętu i usługami serwisowymi**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/2/2025**

Nazwy i kody Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):

1. Główny przedmiot: 33695000-0
2. Dodatkowe przedmioty: 33100000-1, 38432000-2

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia:

<https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn>

**ZATWIERDZAM**

INFORMACJA O PRZETWARZANIU DANYCH OSOBOWYCH

Szanując Państwa prywatność oraz dbając o to, aby Państwo wiedzieli kto i w jaki sposób przetwarza Państwa dane osobowe, poniżej przedstawiane są informacje, które pomogą Państwu to ustalić. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (zwane dalej ogólne rozporządzenie o ochronie danych), zwanego dalej RODO, informuję, iż:

* 1. Administratorem Państwa danych osobowych przetwarzanych w związku z prowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego będzie Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Gostyniu. Mogą się Państwo z nami kontaktować w następujący sposób: listownie na adres: 63-800 Gostyń, pl. K. Marcinkowskiego 8/9, poprzez e-mail: sekretariat@szpitalgostyn.pl, telefonicznie: 65 32 26 834
  2. Wyznaczyliśmy inspektora ochrony danych, Panią Ewę Knapkiewicz. Jest to osoba, z którą mogą się Państwo kontaktować we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z przetwarzaniem danych. Z inspektorem ochrony danych mogą się Państwo kontaktować w następujący sposób: listownie na adres: 63-800 Gostyń, pl. K. Marcinkowskiego 8/9 poprzez e-mail: iod@szpitalgostyn.pl, telefonicznie: 65 32 26 853.
  3. Cele przetwarzania danych osobowych: Zebrane dane osobowe będą przetwarzane w celu prowadzenia postępowania o udzielenie zamówień publicznych, w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego /dane identyfikujące postępowanie, np. nazwa, numer/ prowadzonym w trybie podstawowym, na podstawie art. 275 ustawy PZP.
  4. Podstawa prawna przetwarzania danych osobowych: Przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na Administratorze (podstawa prawna z art. 6 ust. 1 lit. c RODO) Przetwarzanie danych osobowych dotyczących wyroków skazujących   
     i naruszeń prawa (podstawa prawna z art. 10 RODO) w zw. z art. 108 ustawy PZP. Informacje o odbiorcach danych osobowych: Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych są osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy PZP. Ponadto odbiorcami danych zawartych w dokumentach postępowania mogą być podmioty, z którymi administrator zawarł umowy lub porozumienie na korzystanie z udostępnianych przez nie systemów informatycznych, przy czym zakres przekazanych danych tym odbiorcom ograniczony jest do możliwości zapoznania się z tymi danymi w związku ze świadczeniem usług wsparcia technicznego i usuwaniem awarii. Odbiorców tych obowiązuje klauzula zachowania poufności pozyskanych w takich okolicznościach wszelkich danych, w tym danych osobowych.
  5. Okres, przez który dane osobowe będą przechowywane: Dane osobowe są przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 i 4 ustawy PZP, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.
  6. Uprawnienia z art. 15-21 RODO: Przysługują Pani/Panu następujące uprawnienia:

1. prawo dostępu do swoich danych osobowych oraz otrzymania ich kopii;
2. prawo do sprostowania swoich danych osobowych;
3. prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych, z wyjątkiem sytuacji określonych w przepisach prawa;
   1. Prawo do wniesienia skargi: ma Pan/Pani prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan,   
      iż przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez Administratora narusza przepisy RODO.
   2. Obowiązek podania danych: Podanie danych osobowych jest wymogiem ustawowym. Konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy PZP.
   3. Informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji: Pani/Pana dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym   
      w oparciu o profilowanie.
   4. Informacja o ograniczeniach w realizacji praw określonych w art. 15, 16 i 18 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych): Zamawiający informuje, iż w związku z:

art. 75 ustawy PZP, w przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez zamawiającego, z uprawnienia,   
o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), Zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia;

art. 19 ust. 2 i 3 i art. 74 ust. 3 ustawy PZP.

a) skorzystanie przez osobę, której dane osobowe dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia, o którym mowa w art. 16 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), nie może skutkować zmianą wyniku postępowania   
o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą PZP.

b) w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania;

c) w przypadku, gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba, że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych).

TOM I – SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)

1. ZAMAWIAJĄCY

**Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej,** Pl. K. Marcinkowskiego 8/9, 63 - 800 Gostyń,

Tel. – sekretariat (65) 32 26 834 Strona internetowa www.szpitalgostyn.pl e-mail: [sekretariat@szpitalgostyn.pl](mailto:sekretariat@szpitalgostyn.pl)

**Adres Platformy zakupowej** na której jest prowadzone postępowanie i na której będą dostępne wszelkie dokumenty związane   
z prowadzoną procedurą: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn>

Osobami uprawnionymi do komunikowania się z Wykonawcami są:

1. **Natasza Matuszewska** – mail: [przetargi@szpitalgostyn.pl](mailto:przetargi@szpitalgostyn.pl) tel. 65 322 68 53.
2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA
3. Z uwagi na wartość zamówienia nieprzekraczającą kwoty określonej w obwieszczeniu wydanym przez Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych na podstawie art. 3 ust. 2 PZP, postępowanie prowadzone jest w trybie podstawowym bez negocjacji zgodnie z art. 275 pkt 1 ustawy PZP.
4. Zamawiający **nie przewiduje** wyboru oferty najkorzystniejszej z możliwością prowadzenia negocjacji.
5. W sprawach nieuregulowanych zapisami niniejszej SWZ, stosuje się przepisy PZP wraz z aktami wykonawczymi do ustawy. Do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia oraz do umów   
   w sprawach zamówień publicznych stosuje się przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (tj. Dz.U. 2024 poz. 1061), jeżeli przepisy PZP nie stanowią inaczej. Wszelkie nieuregulowane w SWZ czynności, uprawnienia, obowiązki Wykonawców i Zamawiającego, których ustawa PZP nie nakazała zawierać Zamawiającemu w SWZ, a które mogą przyczynić się do właściwego przebiegu postępowania reguluje wprost ustawa PZP.
6. Finansowanie przedmiotu zamówienia – środki własne Zamawiającego.
7. Do postępowania stosować się będzie przepisy PZP w zakresie **dostaw.**
8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
9. Przedmiotem zamówienia jest: **Dostawa do Laboratorium SPZOZ w Gostyniu odczynników, materiałów zużywalnych i akcesoriów do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą sprzętu i usługami serwisowymi**.
10. Przedmiot zamówienia **został podzielony na pakiety (części).**
11. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia przedstawiony został w załączniku nr 1 do SWZ (formularz asortymentowo-cenowy).
12. Zamawiający **nie dopuszcza** składania ofert częściowych w ramach pakietów.
13. Wykonawca może złożyć jedną ofertę na jeden, wiele lub wszystkie pakiety (części).
14. Przedmiot zamówienia musi być wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1620 ze zm.), lub rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017r., str. 1 ze zm.) – dotyczy oferowanych odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i analizatorów. W przypadku pozostałego przedmiotu zamówienia Zamawiający wskazuje, że jeżeli kwalifikuje się na podstawie przepisów obowiązującego prawa jako wyrób medyczny, winien również spełniać wszelkie wymogi wynikające ze wskazanych wyżej regulacji prawnych.
15. Szczegółowe zasady realizacji dostaw oraz przewidywane zmiany umowy określa projekt umowy, stanowiący TOM II SWZ.
16. Zamawiający **nie dopuszcza** składania ofert wariantowych.
17. Zamawiający **nie dopuszcza** składania ofert w postaci katalogów elektronicznych.
18. Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert równoważnych. W przypadku gdy Zamawiający opisał materiały, urządzenia, technologie ze wskazaniem konkretnych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje przedmioty dostarczane przez konkretnego Wykonawcę, to należy je traktować jako przykładowe (referencyjne) i Zamawiający dopuszcza zastosowanie przez Wykonawcę rozwiązań równoważnych. Kryterium równoważności stosowanym w celu oceny równoważności zaoferowanych rozwiązań przez wykonawcę będzie spełnienie przez zaoferowane rozwiązanie, co najmniej takich samych lub lepszych parametrów technicznych, funkcjonalnych, organizacyjnych, które nie obniżają określonych standardów realizacji usług medycznych niż te, które wynikają z opisu przedmiotu zamówienia zaproponowanego przez Zamawiającego. Wykonawca oferujący rozwiązania równoważne zobowiązany jest udowodnić na etapie składania oferty, że zaoferowane przez niego rozwiązanie (równoważny przedmiot zamówienia) posiada parametry, cechy, funkcjonalności, o których mowa powyżej.
19. INFORMACJE OGÓLNE
20. Umowa zostanie zawarta na okres wskazany w Tomie II SWZ (na okres 24 miesięcy).
21. Zamawiający **nie wymaga** wniesienia wadium przez Wykonawców.
22. Zamawiający **nie wymaga** wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
23. Zamawiający **nie przewiduje** zawarcia umowy ramowej.
24. Zamawiający **nie będzie korzystał** z prawa opcji.
25. Zamawiający **nie przewiduje** przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
26. Zamawiający informuje, że **nie przewiduje** zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 PZP.
27. Zamawiający **dopuszcza** powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcy. Zgodnie z art. 462 ust. 2 PZP żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom   
    i podania przez Wykonawcę nazw/firm podwykonawców, o ile są znani/znane na etapie składania oferty.
28. Zamawiający **nie przewiduje** zastrzeżenia możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców,   
    o których mowa w art. 94 PZP.
29. Zamawiający **nie przewiduje** wymogu zatrudnienia przez Wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób zgodnie art. 95 PZP.
30. Zamawiający **nie przewiduje** wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 PZP.
31. Zamawiający **nie przewiduje** obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych zadań, zgodnie z art. 60   
    i art. 121 PZP.
32. Zamawiający **nie przewiduje** zwrotu kosztów udziału w postępowaniu z wyjątkiem wystąpienia sytuacji, o której mowa   
    w art. 261 PZP.
33. Zamawiający **nie przewiduje ani nie wymaga** odbycia wizji lokalnej lub sprawdzenia dokumentów innych niż stanowiące załączniki do SWZ niezbędnych do realizacji przedmiotu zamówienia, o których mowa w art. 131 ust. 2 PZP.
34. INFORMACJA O WARUNKACH UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU
    * 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
35. nie podlegają wykluczeniu;
36. spełniają warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w ust. 2.
    * 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
    1. zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający **nie wyznacza** warunku w tym zakresie,
    2. uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – Zamawiający **nie wyznacza** warunku w tym zakresie;
    3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej – Zamawiający **nie wyznacza** warunku w tym zakresie;
    4. zdolności technicznej lub zawodowej:– Zamawiający **nie wyznacza** warunku w tym zakresie.
       1. Jeżeli w ust. 2 Zamawiający wyznaczył warunki udziału w postępowaniu, w przypadku wskazania przez Wykonawcę w celu wykazania spełniania warunków udziału, waluty innej niż polska (PLN), w celu jej przeliczenia stosowane będą następujące zasady w zakresie przeliczania: (dotyczy wszystkich warunków udziału w postępowaniu określonych przez Zamawiającego)
37. średni kurs NBP na dzień publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej,
38. średni kurs NBP z pierwszego dnia roboczego poprzedzającego dzień opublikowania ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, jeżeli dniem opublikowania ogłoszenia jest sobota.
    * 1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.
      2. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia Wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
      3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca, realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby ma potwierdzać,   
         że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:
    1. zakres dostępnych Wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
    2. sposób i okres udostępnienia Wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
    3. czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
       1. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia mogą polegać na zdolnościach tych z Wykonawców, którzy wykonają usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane. W takim przypadku Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane lub usługi wykonają poszczególni Wykonawcy.
39. PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA
    * + 1. Zamawiający wykluczy wykonawcę z postępowania o udzielenie zamówienia, który spełniać będzie przesłanki i okoliczności wskazane w art. 108 ust. 1 PZP.
        2. Zamawiający nie przewiduje wykluczenia wykonawcy z postępowania na podstawie art. 109 PZP.
        3. Zamawiający wykluczy wykonawcę z postępowania o udzielenie zamówienia, który spełniać będzie przesłanki i okoliczności wskazane w art. 7 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz.U. z 2024 r. poz. 507).
        4. W celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w pkt 3, Zamawiający zastrzega sobie możliwość samodzielnego badania ogólnodostępnych rejestrów, w tym CEiDG, KRS, CRBR, a także innych publicznie dostępnych rejestrów. Jeżeli Zamawiający uzna za wątpliwy stan faktyczny lub prawny, to w uzasadnionych przypadkach będzie żądał koniecznych dokumentów   
           i oświadczeń, w szczególności poświadczonego przez wykonawcę za zgodność z oryginałem wyciągu z księgi udziałów (art. 188 Ksh) lub z rejestru akcji (art. 3281 Ksh). W przypadku wykonawcy zagranicznego, w razie potrzeby, Zamawiający wezwie wykonawcę do złożenia dokumentów z odpowiedniego rejestru, odpowiednika rejestru sądowego, a w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania wraz z tłumaczeniem na język polski.
        5. W przypadku wspólnego ubiegania się wykonawców o udzielenie zamówienia Zamawiający bada, czy nie zachodzą podstawy wykluczenia wobec każdego z tych wykonawców.
40. INFORMACJA O PODMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH
    * 1. W celu wykazania braku podstaw wykluczenia oraz potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca wraz z ofertą składa wypełnione oświadczenie zgodnie ze wzorem określonym **w Załączniku nr 2 do SWZ**.
      2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie według wzoru wskazanego   
         **w Załączniku nr 2 do SWZ** składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. W przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, Wykonawca zgodnie z art. 125 ust. 5 PZP składa oświadczenia zgodnie ze wzorem określonym   
         **w Załączniku nr 2 do SWZ.**
      3. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona,   
         do złożenia w wyznaczonym terminie, **nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania**, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych:
    1. **Oświadczenie Wykonawcy** w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 PZP o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej   
       w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2024r. poz. 594 ze zm.) z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz   
       z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej, w celu potwierdzenia braku podstawy do wykluczenia Wykonawcy z postępowania,   
       o której mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5 PZP – **według Załącznika nr 3 do SWZ.**
41. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH
42. Zamawiający wymaga przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający przypomina, że Wykonawca ma obowiązek załączyć przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą i zwraca uwagę na treść art. 107 ust. 3 PZP.
43. Przedmiotowe środki dowodowe potwierdzające spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego:
    1. Deklaracje CE-IVD dla zaoferowanych odczynników, kalibratorów i kontroli;
    2. Deklaracje CE dla przedmiotu zamówienia niebędącego odczynnikiem (wyjątek pakiet nr 2, poz. 7, pakiet nr 5, poz. 5-6);
    3. Pakiet nr 1 - Wymagania dotyczące krwinek wzorcowych i odczynników:

- Wymagane dla wszystkich odczynników, krwinek wzorcowych, zestawu krwi kontrolnej - deklaracje zgodności CE wystawione przy udziale jednostki notyfikowanej.

- Wymagane instrukcje użytkowania /przygotowania/ do wszystkich odczynników w języku polskim. Poinformowanie zamawiającego odrębnym pismem o każdorazowej zmianie wprowadzonej do ulotek odczynnikowych.;

* 1. Wymagania dotyczące pakietu nr 2:

- Karty charakterystyki, instrukcje użytkowania (przygotowania) odczynników (poz. 6) w języku polskim.

- Wymagany asortyment z deklaracją zgodności CE dla pozycji 1-6 oraz 8-17.

* 1. Wymagania dotyczące pakietu nr 3:

- karty charakterystyki, instrukcje użytkowania (przygotowania) do wszystkich odczynników, kontroli w języku polskim

- Wymagane testy, odczynniki z deklaracją zgodności CE.

* 1. Wymagania dotyczące pakietu nr 4:

- program zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości (STANDLAB) parametrów równowagi kwasowo-zasadowej;

- karty charakterystyki, instrukcje użytkowania (przygotowania) do wszystkich odczynników, kontroli w języku polskim;

- odczynniki, akcesoria z deklaracją zgodności CE

* 1. Wymagania dla pakietu nr 5:

- karty charakterystyki, instrukcje użytkowania (przygotowania) do wszystkich odczynników, kontroli w języku polskim;

- odczynniki z deklaracją zgodności CE (poz. 1-4).

1. Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowo środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że zaoferowany przedmiot dostawy spełnia określone przez Zamawiającego wymagania.
2. Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.
3. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający informuje, że pomimo przewidzenia wezwania, nie wezwie do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub gdy mimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
4. TERMINY SKŁADANIA I ZWIĄZANIA OFERTĄ
5. Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Platformy zakupowej w nieprzekraczalnym terminie: do dnia **28.02.2025** r. do godziny **11:00** - generowany według czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.
6. Wykonawca pozostaje związany ofertą od dnia **28.02.2025** r. do dnia **29.03.2025** r.
7. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
8. Oferta złożona po terminie zostanie odrzucona na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 1 PZP.
9. Wykonawca przed upływem terminu do składania ofert może zmienić lub wycofać ofertę na zasadach określonych   
   w Regulaminie korzystania z Platformy zakupowej.
10. Wykonawca nie może skutecznie wycofać oferty ani wprowadzić zmian w treści oferty po upływie terminu składania ofert.
11. OTWARCIE OFERT
12. Otwarcie ofert na Platformie zakupowej dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po terminie składnia ofert.
13. W przypadku awarii Platformy (systemu), która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii i przywróceniu funkcjonalności Platformy.
14. Zamawiający najpóźniej przed otwarciem ofert zamieści na Platformie informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie niniejszego zamówienia (kwota brutto wraz z podatkiem VAT).
15. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na Platformie informacje dotyczące:
16. firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
17. ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
18. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT
19. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej, Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Kryterium | Waga | Opis metody przyznawania punktów |
| Cena | 100% | Proporcje matematyczne wg wzoru: Cena = cena najniższa/cena badanej oferty x 100 x 100%  Przy ocenie oferty najwyżej będzie punktowana ta, która proponuje najniższą cenę brutto za wykonanie przedmiotu zamówienia (otrzyma maksymalną liczbę punktów), pozostałe oferty – liczbę punktów wyliczoną według powyższego wzoru. |

1. Cena oferty stanowi wartość umowy za wykonanie przedmiotu zamówienia w całym zakresie.
2. Wykonawca, uwzględniając wszystkie wymogi, o których mowa w SWZ, zobowiązany jest w cenie brutto ująć wszelkie koszty niezbędne dla prawidłowego, pełnego i należytego wykonania przedmiotu zamówienia, zgodnie z warunkami wynikającymi   
   z opisu przedmiotu zamówienia.
3. Zamawiający za najkorzystniejszą uzna ofertę, która uzyska największą liczbę punktów łącznie ze wszystkich powyżej ustalonych kryteriów oceny ofert. Ocenę łączną oferty stanowi suma punktów uzyskanych w ramach poszczególnych kryteriów.
4. Oferta może uzyskać w kryteriach oceny ofert maksymalnie 100 punktów (100%), przy czym 1 pkt = 1%. Maksymalna liczba punktów w kryterium równa jest określonej wadze kryterium w %. Uzyskana liczba punktów w ramach kryterium zaokrąglana będzie do drugiego miejsca po przecinku.
5. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY
6. Wykonawca poda cenę ofertową w Formularzu oferty, zgodnie z Załącznikiem nr 1 do SWZ.
7. Podana cena ofertowa musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia wynikające z jego opisu. Cena ta będzie stała i nie może się zmienić, z wyjątkiem przypadków opisanych w projekcie umowy.
8. Cenę oferty należy podać łącznie z należnym podatkiem VAT – cena brutto wraz ze wskazaniem stawki (procentowej) podatku VAT i jego wysokości.
9. Cena ofertowa musi być podana w polskich złotych cyfrowo i słownie (do drugiego miejsca po przecinku).
10. Wykonawca, składając ofertę informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.
11. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ
12. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy zakupowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn>.
13. W postępowaniu oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje (zwane dalej ,,korespondencją") Zamawiający   
    i Wykonawcy przekazują powołując się na numer postępowania przez Platformę zakupową.
14. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę  
    przy użyciu Platformy zakupowej. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii  
    dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia  
    30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów  
    elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U.2020.2452) oraz w rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od  
    wykonawcy (Dz.U.2020.2415).
15. Złożenie oferty odbywa się **wyłącznie przy użyciu Platformy zakupowej -** <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn>
16. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy, w tym do: złożenia, zmiany,  
     wycofania oferty lub wniosku oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
17. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania   
    z Platformy zakupowej.
18. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji, przyjmuje się daty umieszczenia ich na Platformie zakupowej.
19. Wykonawca, aby zaszyfrować plik, musi na stronie Platformy zakupowej odnaleźć postępowanie, w którym chce złożyć ofertę. Po wejściu w jego szczegóły odnajdzie przycisk umożliwiający szyfrowanie oferty. Platforma zakupowa automatycznie zapamiętuje, w którym postępowaniu Wykonawca zaszyfrował ofertę. Tak przygotowany plik należy przesłać przez formularz do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku w przedmiotowym postępowaniu.
20. KOMUNIKACJA W SPOSÓB INNY NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ
21. O ile w SWZ wskazano wymóg dostarczenia próbek, Zamawiający odstępuje od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej wyłącznie w zakresie próbek, które powinny zostać dostarczone do siedziby Zamawiającego.
22. W pozostałym zakresie Zamawiający nie odstępuje od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej.
23. WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI SWZ
24. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ należy przesłać za pośrednictwem Platformy. Ważne i wiążące Zamawiającego wnioski   
    o wyjaśnienie treści SWZ muszą być przesłane/wczytane na Platformę. Zamawiający prosi o przekazywanie pytań również   
    w formie edytowalnej, gdyż skróci to czas udzielania wyjaśnień przez Zamawiającego i usprawni prowadzenie postępowania   
    o udzielenie zamówienia publicznego.
25. Każda wprowadzona przez Zamawiającego zmiana staje się częścią SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępnia na Platformie pod adresem <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn>
26. Zamawiający oświadcza, iż nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SWZ.
27. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią SWZ, a treścią udzielonych wyjaśnień lub zmian SWZ, jako obowiązującą należy przyjąć treść późniejszego oświadczenia Zamawiającego i ostatnią publikację na Platformie.
28. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA I SKŁADANIA OFERTY
29. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, zgodnie z wymaganiami określonymi w SWZ na Formularzu oferty lub według takiego samego schematu stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ. Oferta powinna zawierać wszystkie informacje/treści wymagane we wzorze Formularza oferty. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem Platformy zakupowej - https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgostyn.
30. Oferta musi być sporządzona w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub w postaci elektronicznej opatrzonym podpisem zaufanym lub podpisem osobistym w ogólnie dostępnych formatach danych,   
    w szczególności w formatach: .txt, .rtf, .pdf, .doc, .docx, .odt.,
31. Oferta i inne dokumenty składane w toku postępowania muszą być podpisane przez osobę upoważnioną/osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy. Jeżeli w imieniu Wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego/jej reprezentowania nie wynika z dokumentów rejestrowych (KRS, CEiDG lub innego właściwego rejestru), Wykonawca dołącza do oferty pełnomocnictwo.
32. Do oferty należy dołączyć:
33. Oświadczenie Wykonawcy składane na podstawie art. 125 ust. 1 PZP – zgodnie z załącznikiem nr 2 do SWZ.
34. Pełnomocnictwo, jeżeli ofertę podpisuje osoba, której umocowanie do jego/jej reprezentowania nie wynika   
    z dokumentów rejestrowych (KRS, CEiDG lub innego właściwego rejestru), a w przypadku złożenia oferty wspólnej pełnomocnictwo ustanowione do reprezentowania Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego.
35. W przypadku odpowiedzi twierdzącej w cz. 3 pkt h-i Formularza oferty (Załącznik nr 1) Wykonawca składa oświadczenie zgodnie z załącznikiem nr 1a. W innym przypadku Wykonawca nie jest zobowiązany do jego złożenia.
36. Przedmiotowe środki dowodowe zgodnie z żądaniem Zamawiającego określone w SWZ – o ile Zamawiający wymaga przedmiotowych środków dowodowych w treści SWZ.
37. Dokument (np. zobowiązanie) innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji, o ile Wykonawca korzysta ze zdolności lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych   
    w art. 118-123 PZP. W przypadku powołania się na zasoby innego Podmiotu, Wykonawca składa oświadczenie zgodnie   
    z załącznikiem nr 2a do SWZ.
38. Złożona oferta wraz z załącznikami będzie jawna, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa   
    w rozumieniu art. 11 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz.U. z 2022 r. poz. 1233   
    ze zm.), co do których Wykonawca składając ofertę zastrzegł oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. W przypadku, gdy Wykonawca nie wykaże, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 2 ustawy, Zamawiający uzna zastrzeżone informacje za jawne, o czym poinformuje Wykonawcę. Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa powinny być zgrupowane w odrębny plik i stanowić oddzielną część oferty, a plik powinien być opisany co najmniej w następujący sposób: „tajemnice przedsiębiorstwa – tylko do wglądu przez Zamawiającego”.
39. Wykonawca składa ofertę na Platformie w następujący sposób:
40. w zakładce „Załączniki” dodaje załączniki określone w SWZ Tom I, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poprzez polecenie „Dodaj załącznik”, wybranie docelowego pliku, który ma zostać wczytany oraz opisanie nazwy identyfikującej załącznik. W przypadku zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa w treści dokumentu, Wykonawca zaznacza polecenie „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Wczytanie załącznika następuje poprzez polecenie „Zapisz”;
41. potwierdzeniem prawidłowo złożonej oferty (dodania załącznika) jest automatyczne wygenerowanie komunikatu systemowego o treści „Plik został wczytany” po każdej prawidłowo wykonanej operacji (wczytania załącznika);
42. o terminie złożenia oferty decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji na Platformie.
43. Po otwarciu złożonych ofert, Wykonawca, który będzie chciał skorzystać z jawności dokumentacji z postępowania (protokołu), w tym ofert, musi wystąpić w tej sprawie do Zamawiającego z wnioskiem.
44. Zamawiający dopuszcza zmiany wielkości pól załączników oraz odmiany wyrazów wynikające ze złożenia oferty wspólnej. Wprowadzone zmiany nie mogą zmieniać treści załączników.
45. W toku dokonywania oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert.
46. INFORMACJE DOTYCZĄCE WYKONAWCY WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O ZAMÓWIENIE I PODWYKONAWCY
47. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. Zasady określone w art. 58 PZP i w art. 117 PZP Zamawiający będzie stosował odpowiednio w przedmiotowym postępowaniu.
48. Wykonawca, który zamierza wykonywać zamówienie przy udziale podwykonawcy, musi wskazać w ofercie, jaką część (zakres zamówienia) wykonywać będzie w jego imieniu podwykonawca oraz podać firmę/nazwę podwykonawcy – jeśli jest/są znani na etapie składania oferty. Należy w tym celu wypełnić odpowiednio: Załącznik nr 1 – Formularz oferty. W przypadku, gdy Wykonawca nie zamierza wykonywać zamówienia przy udziale podwykonawców, należy wpisać w formularzach „nie dotyczy” lub inne podobne sformułowanie. Jeżeli Wykonawca zostawi punkty w formularzu niewypełnione (puste pola), Zamawiający uzna, iż zamówienie zostanie wykonane siłami własnymi Wykonawcy bez udziału podwykonawców.
49. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca jest zobowiązany wykazać Zamawiającemu, że zaproponowany inny podwykonawca lub sam Wykonawca samodzielnie je spełnia, w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w trakcie postępowania   
    o udzielenie zamówienia.
50. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie przedmiotu zamówienia.
51. Jeżeli została wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, to Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców.
52. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego – nie dotyczy spółki cywilnej, o ile upoważnienie/pełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki wynika z dołączonej do oferty umowy spółki bądź wszyscy wspólnicy podpiszą ofertę.
53. Uwaga! Pełnomocnictwo, o którym mowa powyżej może wynikać albo z dokumentu pod taką samą nazwą, albo z treści umowy zawartej przez podmioty wspólnie składające ofertę. Pełnomocnictwo powinno być sporządzone w postaci elektronicznej i opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
54. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie, oświadczenie na podstawie art. 125 ust. 1 PZP składa każdy   
    z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
55. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO
56. Istotne dla Zamawiającego postanowienia umowy, zawiera projekt umowy - Tom II SWZ.
57. Zamawiający wskazuje termin wykonania przedmiotu umowy w projekcie umowy – Tom II SWZ.
58. Zamawiający przewiduje możliwość zmian postanowień zawartej umowy (tzw. zmiany kontraktowe), w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, zgodnie z warunkami podanymi w projekcie umowy, stanowiącym Tom II SWZ.
59. Umowa w sprawie zamówienia publicznego może zostać zawarta wyłącznie z Wykonawcą, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza zgodnie z przepisami PZP, po upływie terminów określonych w art. 264 PZP.
60. Zamawiający powiadomi Wykonawcę/Wykonawców o terminie podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego.
61. Zamawiający przewiduje podpisanie umowy w formie elektronicznej z użyciem podpisu kwalifikowanego, zgodnie   
    z obowiązującymi przepisami prawa.
62. W przypadku braku możliwości zawarcia umowy do niniejszego postępowania w formie elektronicznej z użyciem podpisu kwalifikowanego, Wykonawca składa pisemny wniosek do Zamawiającego o wyznaczenie miejsca podpisania umowy.
63. FORMALNOŚCI, JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY
64. Jeżeli zostanie wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców.
65. W przypadku gdy Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy   
    w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu wykonawców oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.
66. Przed podpisaniem umowy wybrany Wykonawca przekaże Zamawiającemu informacje niezbędne do wpisania do treści umowy (np. imiona i nazwiska upoważnionych osób, które będą reprezentować Wykonawcę przy podpisaniu umowy oraz dane do komunikacji).
67. Jeżeli Zamawiający w treści SWZ wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, Wykonawca składa je przed terminem zawarcia umowy, na zasadach określonych w projekcie umowy, który stanowi Tom II SWZ.
68. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ
69. Zasady, terminy oraz sposób korzystania ze środków ochrony prawnej szczegółowo regulują przepisy Działu IX PZP – Środki ochrony prawnej (art. 505 - 590 PZP).
70. Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX PZP.
71. Odwołanie przysługuje na:
72. niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
73. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
74. zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
75. Odwołanie wnosi się do Prezesa KIO. Odwołujący przekazuje Zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej, w tym na adres do doręczeń elektronicznych, o którym mowa w art. 2 pkt 1 ustawy z dnia 18 listopada 2020 r. o doręczeniach elektronicznych (tj. Dz.U. 2023 poz. 285) albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się   
    z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, że Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
76. Odwołanie wnosi się w terminie:
77. 5 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
78. 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a.
79. Odwołanie w przypadkach innych niż określone wyżej wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
80. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych.

Załącznik nr 1 - Wzór formularza oferty

**FORMULARZ OFERTOWY**

Dotyczy: **Dostawa do Laboratorium SPZOZ w Gostyniu odczynników, materiałów zużywalnych i akcesoriów do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą sprzętu i usługami serwisowymi**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/2/2025**

1. **ZAMAWIAJĄCY**

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Gostyniu

1. **WYKONAWCA**

*NAZWA WYKONAWCY* (wprowadzić tekst)

*SIEDZIBA WYKONAWCY* (wprowadzić tekst)

WOJEWÓDZTWO Wybierz element.

REGON: (wprowadzić tekst) **|** NIP: (wprowadzić tekst)

Miejsce i numer rejestracji lub wpisu do ewidencji: (wprowadzić tekst)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Wielkość przedsiębiorstwa** (oznaczyć znakiem x /  kliknąć właściwy kwadrat) | **☐** | Mikroprzedsiębiorstwo[[1]](#footnote-1) | **Osoba uprawniona do kontaktów** |
| **☐** | Małe przedsiębiorstwo[[2]](#footnote-2) | *IMIĘ I NAZWISKO: ………………* |
| **☐** | Średnie przedsiębiorstwo[[3]](#footnote-3) | *E-MAIL: ………………* |
| **☐** | Żadne z powyższych | *TELEFON: ………………* |

1. **JA NIŻEJ PODPISANY OŚWIADCZAM, ŻE:**
   1. zapoznałem się z treścią SWZ, akceptuję bez zastrzeżeń wzór umowy i spełniam warunki udziału w postępowaniu;
   2. gwarantuję wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z treścią SWZ, modyfikacji/wyjaśnień SWZ (o ile dotyczy);
   3. niniejsza oferta wiąże mnie przez 30 dni od upływu ostatecznego terminu składania ofert;
   4. w przypadku wyboru mojej oferty jako najkorzystniejszej zobowiązuję się zawrzeć umowę w formie elektronicznej z użyciem podpisu kwalifikowanego, w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
   5. wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem, w celu ubiegania się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego;
   6. składam / nie składam ofertę jako Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
   7. zamierzam / nie zamierzam powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcy;
   8. wybór oferty będzie / nie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego;
   9. oferta zawiera / nie zawiera tajemnicy przedsiębiorstwa.
2. **INFORMACJE DODATKOWE**

* Jeżeli w tomie III SWZ znajdują się tabele „OCENA JAKOŚCIOWA” i/lub „PARAMETRY GRANICZNE”, Zamawiający wymaga ich wypełnienia i złożenia wraz z formularzem ofertowym (ofertą). W przypadku braku złożenia ww. tabeli, Zamawiający przyzna 0 pkt. w pozacenowym kryterium oceny ofert.
* Jeżeli z treści SWZ wynika, że Zamawiający wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych, Wykonawca składa je wraz z ofertą. Zamawiający zwraca uwagę na treść art. 107 ust. 3 PZP.
* W przypadku Wykonawców składających ofertę wspólną należy wskazać wszystkich Wykonawców występujących wspólnie lub zaznaczyć, iż wskazany podmiot (Pełnomocnik/Lider) występuje w imieniu wszystkich podmiotów składających ofertę.
* Wykonawca w cz. 3 pkt f-i formularza oferty przekreśla lub usuwa niepoprawną odpowiedź spośród podkreślonych. W przypadku odpowiedzi twierdzącej w pkt g-i, Wykonawca obowiązkowo składa wraz z ofertą załącznik nr 2. W innym przypadku Wykonawca nie jest zobowiązany do jego złożenia.
* W przypadku braku możliwości zawarcia umowy do niniejszego postępowania w formie elektronicznej z użyciem podpisu kwalifikowanego, Wykonawca składa pisemny wniosek do Zamawiającego o wyznaczenie miejsca podpisania umowy.

Wzór formularza oferty cd.

**Część Formularza oferty – Formularz cenowy**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 1** | | | | | | | | | | |
| **DZIERŻAWA ANALIZATORA IMMUNOHEMATOLOGICZNEGO WRAZ Z OBSŁUGĄ SERWISOWĄ ORAZ DOSTAWA ODCZYNNIKÓW, MATERIAŁÓW ZUŻYWALNYCH DO BADAŃ Z ZAKRESU IMMUNOLOGII TRANSFUZJOLOGICZNEJ Z UŻYCIEM ŻELOWYCH TESTÓW MIKROKOLUMNOWYCH.** | | | | | | | | | | |
| **Tabela I** | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Numer katalogowy** | **Ilość pełnych opakowań** | **Zapotrzebowanie ( 24 m-ce)** | **J.m.** | **Cena 1 op. w PLN netto** | **Wartość netto w PLN (4x7)** | **Stawka VAT** | **Kwota VAT (8x9)** | **Wartość Brutto PLN (8+10)** |  |  | |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** |  |  | |
| 1 | Grupa krwi: **-** Oznaczenie antygenów ABO u pacjentów z użyciem jednej serii odczynników momnoklonalnych anty-A, anty-B - Oznaczenie regularnych izoaglutynin anty-A, anty-B u pacjentów przy użyciu krwinek wzorcowych A1, B - Oznaczenie antygenu D z układu Rh u pacjentów, przy użyciu różnych klonów odczynników monoklonalnych. Odczynniki monoklonalne anty-D powinny być tak dobrane, aby przynajmniej jeden z nich nie wykrywał antygenu D kategorii VI - Badanie przeglądowe przeciwciał do antygenów krwinek czerwonych przy użyciu zestawu krwinek wzorcowych zgodnie z obwieszczeniem\* |  |  | 4000 | Ozn. |  |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Grupa krwi noworodka: **-** Oznaczenie antygenów ABO u pacjentów z użyciem dwóch klonów lub dwóch różnych serii odczynników monoklonalnych anty-A, anty-B - Oznaczenie antygenu D z układu Rh u pacjentów, przy użyciu różnych klonów odczynników monoklonalnych. Odczynniki monoklonalne anty-D powinny być tak dobrane, aby przynajmniej jeden z nich nie wykrywał antygenu D kategorii VI - BTA |  |  | 150 | Ozn. |  |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Próba krzyżowa – Biorcy - kontrola antygenów ABO, RhD (DVI-), badanie przeglądowe w kierunku alloprzeciwciał odpornościowych w PTA |  |  | 1750 | Ozn. |  |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Próba krzyżowa – Dawcy **-** kontrola antygenów ABO, RhD (DVI+), właściwa próba krzyżowa w PTA, tj. badanie osocza biorcy z krwinkami dawcy w PTA |  |  | 4000 | Ozn. |  |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Badanie przeglądowe w kierunku alloprzeciwciał odpornościowych u kobiet ciężarnych/kwalifikacja do podania immunoglobuliny w PTA |  |  | 150 | Ozn. |  |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Próbki krwi kontrolnej do codziennej wewnętrznej kontroli jakości – zgodnie z Obwieszczeniem\* |  |  | 24 | m-ce |  |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Kontrola jakości zewnętrzna, kwartalna, z opracowaniem wyników (ocena i certyfikat) |  |  | 8 | zestawów |  |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Materiały zużywalne |  |  | Zgodnie z zapotrzebowaniem |  |  |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Materiały zużywalne |  |  | Zgodnie z zapotrzebowaniem |  |  |  |  |  |  |  |  | |
| **RAZEM** | | | | | | |  |  |  |  |  | |  | |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | |  | |  |  |  | |  | |  | |  | |  |  | |  |  | |  | |
| **Tabela II** | | | |  |  |  | |  | |  | |  | |  |  | |  |  | |  | |
| **Lp.** | | | **Przedmiot zamówienia** | | | **Ilość** | | **Cena netto PLN za 1 m-c** | | **Wartość netto PLN (24 m-ce)** | | **Stawka VAT %** | | **Kwota VAT (5x6)** | **Całkowita wartość brutto PLN (5+7)** | |  |  | |  | |
| **1** | | | **2** | | | **3** | | **4** | | **5** | | **6** | | **7** | **8** | |  |  | |  | |
| 1 | | | Analizator immunohematologiczny (wraz z komputerem, UPS, czytnikiem kodów kreskowych, drukarką wyników, drukarką kodów kreskowych) | | | 1 szt. | |  | |  | |  | |  |  | |  |  | |  | |
| 2 | | | Wirówka do mikrokaset | | | 1 szt. | |  | |  | |  | |  |  | |  |  | |  | |
| 3 | | | Inkubator do mikrokaset | | | 1 szt. | |  | |  | |  | |  |  | |  |  | |  | |
| 4 | | | Pipeta automatyczna | | | 1 szt. | |  | |  | |  | |  |  | |  |  | |  | |
| 5 | | | Dispenser do diluentu | | | 1 szt. | |  | |  | |  | |  |  | |  |  | |  | |
| 6 | | | Dzierżawa sprzętów z pozycji 1 do pozycji 5 | | | 24 m-ce | |  | |  | |  | |  |  | |  |  | |  | |
| 7 | | | Obsługa serwisowa sprzętów od pozycji 1 do pozycji 5 przez autoryzowany serwis zawierająca koszty części, robocizny i dojazdu, przeglądy zgodnie z zaleceniami producenta | | | 24 m-ce | |  | |  | |  | |  |  | |  |  | |  | |
| **RAZEM** | | | | | | | | | |  | |  | |  |  | |  |  | |  | |
|  | |  | |  |  | |  | |  | |  |  | |  |  | |  |  | |  | |
|  | Do liczby oznaczeń podanych w formularzu, należy doliczyć liczbę odczynników, materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonania kontroli wewnętrznej codziennej zgodnie z Obwieszczeniem Ministra Zdrowia\* (Grupa ABO RhD jeden raz dziennie, PTA dwa razy dziennie). | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | W ofercie należy uwzględnić koszty podłączenia do sieci szpitalnej – KAMSOFT S.A. (dwukierunkowa transmisja LIS) | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | Wymagania dotyczące krwinek wzorcowych i odczynników: | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | 1. Krwinki wzorcowe do padania przeglądowego przeciwciał odpornościowych oraz do układu ABO - termin ważności minimum 1 miesiąc od daty dostawy. | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | 2. Krwinki wzorcowe muszą być dostarczone bez hemolizy i zachowywać aktywność i swoistość antygenową niezmienioną. | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | 3. Wszystkie odczynniki - termin ważności minimum 6 miesięcy od daty dostawy. | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | 4. Wymagane dla wszystkich odczynników, krwinek wzorcowych, zestawu krwi kontrolnej - deklaracje zgodności CE wystawione przy udziale jednostki notyfikowanej. | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | 5. Dostawa krwinek wzorcowych oraz zestawu krwi kontrolnej według harmonogramu dostaw. | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | 6. Karty żelowe, kolumny wypełnione odczynnikami przez producenta, gotowe do użycia | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | 7. Wymagane, aby kolumienki kart do wykonywania badań przesiewowych przeciwciał w teście PTA zawierały surowicę poliwalentną. | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | 8. Wymagane instrukcje użytkowania /przygotowania/ do wszystkich odczynników w języku polskim. Poinformowanie zamawiającego odrębnym pismem o każdorazowej zmianie wprowadzonej do ulotek odczynnikowych. | | | | | | | | | | | | | | |
|  | |  | |  |  | |  | |  | | | |  | | | | | |  | |  | |  |  |  |  |
|  | | \* Obwieszczenie Ministra Zdrowia z 11.01.2023 w sprawie wymagań dobrej praktyki przechowywania i wydawania krwi i jej składników dla banków krwi oraz badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej wykonywanych w zakładach leczniczych innych niż regionalne centra, Wojskowe Centrum lub Centrum MSWiA | | | | | | | | | | | | | | |
|  | |  | |  |  | |  | |  | | | |  | | | | | |  | |  | |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| **Wartość netto dla pakietu 1 wynosi: …………………………….. zł** |
| **Wartość brutto dla pakietu 1 wynosi: ……………………………… zł** |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 2** | |  | | |  | |  | | |  |  | |  | |  |  |  |
| **Dostawa drobnego sprzętu laboratoryjnego** | | | | |  | |  | | |  |  | |  | |  |  |  |
|  |  | |  | |  | |  | | |  |  | |  | |  |  |  |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | | **Numer katalogowy** | | **Ilość pełnych opakowań** | | **Ilość** | | | **J.m.** | **Cena 1 op. w PLN netto** | | **Wartość netto PLN (4x7)** | | **Stawka VAT** | **Kwota VAT (8x9)** | **Wartość brutto w PLN (8+10)** |
| **1** | **2** | | **3** | | **4** | | **5** | | | **6** | **7** | | **8** | | **9** | **10** | **11** |
| 1 | Końcówki niebieskie o poj. do 1000 ul typu Eppendorf lub równoważne końcówki niebieskie o pojemności do 1000 ul | |  | |  | | 3 500 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 2 | Końcówki żółte o poj. do 200 ul typu Eppendorf lub równoważne końcówki żółte o pojemności do 200 ul | |  | |  | | 12 000 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 3 | Końcówki żółte o poj. do 200 ul typu Gilson lub równoważne końcówki żółte o pojemności do 200 ul | |  | |  | | 12 000 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 4 | Końcówki do pipety nastawnej 1000 do 5000 ul | |  | |  | | 600 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 5 | Probówki PS 13x100 | |  | |  | | 6 000 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 6 | Zestaw do OB /probówki 1ml + rurki jednorazowe kalibrowane/ | |  | |  | | 800 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 7 | Probówki szklane okrągłodenne o poj. 7 ml (śr.12-13x100ml) | |  | |  | | 250 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 8 | Szkiełka podstawowe szlifowane z polem do opisu | |  | |  | | 13 000 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 9 | Szkiełka nakrywkowe 18x18 | |  | |  | | 15 000 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 10 | Pipety Pasteura jednorazowe, poj.1 ml, o długości 14,0 cm – 15,0 cm lub równoważne pipety jednorazowe, plastikowe o pojemności 1 ml, o długości 14,0 cm – 15, cm | |  | |  | | 12 000 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 11 | Probówki serologiczne PS 12x75, poj. 4 ml | |  | |  | | 5 000 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 12 | Probówki stożkowe do badania moczu (10ml) | |  | |  | | 15 000 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 13 | Korki o średnicy 15-17 mm uniwersalne | |  | |  | | 13 000 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 14 | Probówki Eppendorf 1,5ml z zamknięciem bezbarwne lub równoważne probówki 1,5 ml z zamknięciem bezbarwne | |  | |  | | 7 500 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 15 | Probówki Eppendorf 1,5ml z zamknięciem żółte lub równoważne probówki 1,5 ml z zamknięciem żółte | |  | |  | | 7 500 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 16 | Probówki Eppendorf 1,5ml z zamknięciem zielone lub równoważne probówki 1,5 ml z zamknięciem zielone | |  | |  | | 7 500 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
| 17 | Probówki Eppendorf 1,5ml z zamknięciem niebieskie lub równoważne probówki 1,5 ml z zamknięciem niebieskie | |  | |  | | 7 500 | | | szt. |  | |  | |  |  |  |
|  | **RAZEM** | | **x** | | **x** | | **x** | | | **x** | **x** | |  | | **x** |  |  |
|  |  | |  | |  | |  | | |  |  | |  | |  |  |  |
|  |  | |  | |  | |  | | |  |  | |  | |  |  |  |
| Wymagane karty charakterystyki, instrukcje użytkowania (przygotowania) asortymentu (poz. 6) w języku polskim. | | | | | | | | | | | | | | | |  |  |
| Wymagany asortyment z deklaracją zgodności CE dla pozycji 1-6 oraz 8-17. | | | | | | | | |  | | |  | |  | |  |  |
| Termin ważności asortymentu z pozycji 6 minimum 6 miesięcy od daty dostawy. | | | | | | | | | | | |  | |  | |  |  |
|  |  |  | |  | |  | |  |  | | |  | |  | |  |  |
| **Wartość netto dla pakietu 2 wynosi: …………………………….. zł** | | | |  | |  | |  |  | | |  | |  | |  |  |
| **Wartość brutto dla pakietu 2 wynosi: ……………………………… zł** | | | |  | |  | |  |  | | |  | |  | |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET NR 3** | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| **Diagnostyka moczu** | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
|  | | **Tabela I** | | |  | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| **Lp.** | | **Przedmiot zamówienia** | | | **Ilość m-cy** | | | | **Cena za 1 m-c netto** | | | | | **Całkowita wartość netto (3 x 4)** | | | | **Stawka podatku VAT** | | | | | **Cena brutto (5 x 6)** | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| 1 | | 2 | | | 3 | | | | 4 | | | | | 5 | | | | 6 | | | | | 7 | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| 1 | | Dzierżawa analizatora (czytnika) pasków do moczu zgodnego z wymaganiami zawartymi w SWZ | | | 24 | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
|  | |  | | |  | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
|  | | **Tabela II** | | |  | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| **Lp.** | | **Przedmiot zamówienia** | | | **Numer katalogowy** | | | | **Ilość na 24 m-ce** | | | | | **Jm** | | | | **Ilość pełnych op. na 24 m-ce** | | | | | **Wartość 1 op. w PLN netto** | | | | | | **Wartość netto PLN(6x7)** | | | | **Stawka VAT** | | | | | | **Kwota VAT (8x9)** | | | **Wartość brutto PLN (8+10)** | | | **Ilość ozn. z 1 op.** |
| *1* | | *2* | | | *3* | | | | *4* | | | | | *5* | | | | *6* | | | | | *7* | | | | | | *8* | | | | *9* | | | | | | *10* | | | *11* | | | *12* |
|  | |  | | |  | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| *1* | | Paski do moczu | | |  | | | | 14500 | | | | | szt | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
|  | | **KONTROLE I KALIBRATORY** | | |  | | | | zgodnie z zapotrzebowaniem | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
|  | |  | | |  | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| 3 | | **AKCESORIA I CZĘŚCI ZUŻYWALNE** | | |  | | | | zgodnie z zapotrzebowaniem | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
|  | |  | | |  | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
|  | | **RAZEM** | | | **x** | | | | **x** | | | | | **x** | | | | **x** | | | | | **x** | | | | | |  | | | | **x** | | | | | |  | | |  | | |  |
|  | |  | | |  | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| Kontrola jakości – codziennie na jednym poziomie (naprzemiennie poziom normalny i patologiczny). Ilość pasków do moczy potrzebna do wykonania kontroli jakości została uwzględniona w w/w tabeli. | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| W ofercie należy uwzględnić koszty podłączenia czytnika do sieci szpitalnej – firma KAMSOFT S.A (transmisja LIS) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
|  |  | | | | |  | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| Wymagane instrukcje i karty charakterystyki w języku polskim. | | | | | | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| Wymagane testy, odczynniki z deklaracją zgodności CE. | | | | | | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
|  |  | | | | |  | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| **Wartość netto dla pakietu 3 wynosi: …………………. zł** | | | | | |  | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| **Wartość brutto dla pakietu 3 wynosi: ……………….. zł** | | | | | |  | | |  | | | | |  | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  |
| **PAKIET NR 4** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  | |
| **Dostawa odczynników, akcesoriów i części zużywalnych do analizatora równowagi kwasowo-zasadowej ABL 835 Flex+ wraz z usługami serwisowymi** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  | |
|  | | | |  | | | |  | | | |  | | | |  | | | | | |  | | | | |  | | | | |  | | | | |  | | | |  | | |  | |
| **Lp.** | | | | **Przedmiot zamówienia** | | | | **Numer katalogowy** | | | | **Ilość pełnych opakowań** | | | | **Ilość** | | | | | | **J.m.** | | | | | **Cena 1 op. w PLN netto** | | | | | **Wartość netto PLN (4 x 7)** | | | | | **Stawka VAT** | | | | **Kwota VAT** | | | **Wartość brutto PLN** | |
| **(8 x 9)** | | | **(8 + 10)** | |
| *1* | | | | *2* | | | | *3* | | | | *4* | | | | *5* | | | | | | *6* | | | | | *7* | | | | | *8* | | | | | *9* | | | | *10* | | | *11* | |
| **Odczynniki do ABL 835 Flex+, firmy Radiometer, rok produkcji 2021.** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | | | | Płyn kalibracyjny Nr1 pH 7,383 | | | |  | | | |  | | | | 5 200 | | | | | | ml | | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 2 | | | | Płyn kalibracyjny Nr 2 pH 6,841 | | | |  | | | |  | | | | 2 600 | | | | | | ml | | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 3 | | | | Płyn płuczący z dodatkiem enzymu | | | |  | | | |  | | | | 2 100 | | | | | | ml | | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  | |
| **Odczynniki kontrolne** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | | | | - QC 1+poziom 1/gazometria/ | | | |  | | | |  | | | | 240 | | | | | | szt. | | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 5 | | | | - QC 1+poziom 2/gazometria | | | |  | | | |  | | | | 240 | | | | | | szt. | | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 6 | | | | - QC 1+poziom3/gazometria/ | | | |  | | | |  | | | | 240 | | | | | | szt. | | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 7 | | | | - QC 1+poziom4/gazometria/ | | | |  | | | |  | | | | 60 | | | | | | szt. | | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 8 | | | | Roztwór odbiałczający | | | |  | | | |  | | | | 200 | | | | | | ml | | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 9 | | | | Roztwór czyszczący alkaliczny – Rinse solution | | | |  | | | |  | | | | 54 000 | | | | | | ml | | | | |  | | | | |  | | | | | |  | | |  | | |  | |
| **Akcesoria i części zużywalne** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 10 | | | | Uszczelka wlotu | | | |  | | | |  | | | | 2 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 11 | | | | Adapter do kapilar-komplet, wykrywacz skrzepów | | | |  | | | |  | | | | 5 000 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 12 | | | | Membrany do elektrody referencyjnej | | | |  | | | |  | | | | 24 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 13 | | | | Membrany do elektrody O2 | | | |  | | | |  | | | | 8 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 14 | | | | Membrany do elektrody CO2 | | | |  | | | |  | | | | 8 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 15 | | | | Membrany do elektrody Na | | | |  | | | |  | | | | 4 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 16 | | | | Membrany do elektrody K | | | |  | | | |  | | | | 4 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 17 | | | | Membrany do elektrody Ca | | | |  | | | |  | | | | 8 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 18 | | | | Membrany do elektody Cl | | | |  | | | |  | | | | 4 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 18 | | | | Butla z CO2 GAZ Nr1 | | | |  | | | |  | | | | 9 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 19 | | | | Butla z CO2 GAZ Nr2 | | | |  | | | |  | | | | 7 | | | | | | szt. | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | **RAZEM** | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
|  | | |  | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
|  | | |  | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| **Lp.** | | | **Przedmiot zamówienia** | | | | **Zapotrzebowanie w miesiącach** | | | | | | **Cena miesięcznej obsługi serwisowej w PLN netto** | | | | **Wartość obsługi serwisowej netto PLN (3x4)** | | | | | | **Stawka VAT** | | | **Kwota podatku VAT (5x6)** | | | | | **Wartość obsługi serwisowej brutto PLN (5+7)** | | | | | | |  | | |  | | |  | |
|  | | | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| *1* | | | *2* | | | | *3* | | | | | | *4* | | | | *5* | | | | | | *6* | | | *7* | | | | | *8* | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| 1 | | | Przegląd zgodnie z zaleceniami producenta – obsługa serwisowa analizatora ABL 835 Flex+ przez autoryzowany serwis zawierająca koszty części, robocizny i dojazdu | | | | 24 | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
|  | | |  | | | |  | | | | | |  | | | |  | | | | | |  | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| Wymagany program zewnątrz laboratoryjnej kontroli jakości (STANDLAB) parametrów równowagi kwasowo-zasadowej | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| Wymagane karty charakterystyki, instrukcje użytkowania / przygotowania / do wszystkich odczynników, kontroli w języku polskim. | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| Wymagane odczynniki, akcesoria z deklaracją zgodności CE. | | | | | | | |  | | | |  | | | |  | | | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
|  | | | |  | | | |  | | | |  | | | |  | | | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
|  | | | |  | | | |  | | | |  | | | |  | | | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| **Wartość netto dla pakietu 4 wynosi: …………………… zł** | | | | | | | |  | | | |  | | | |  | | | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
| **Wartość brutto dla pakietu 4 wynosi: …………………. zł** | | | | | | | |  | | | |  | | | |  | | | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
|  | | | |  | | | |  | | | |  | | | |  | | | | | |  | | | | |  | | | |  | | | | | | |  | | |  | | |  | |
|  | | | | | |  | | |  | |  | | | |  | | | | |  | | | | |  | | | | |  | | | | |  | | | | |  | | |  |  | |
| **PAKIET NR 5**  **DOSTAWA ODCZYNNIKÓW DO PRZYGOTOWANIA ROZMAZÓW MIKROSKOPOWYCH ORAZ BADAŃ PŁYNU MÓZGOWO-RDZENIOWEGO** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  | | |  |  | |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | | | | | | | | | **Numer katalogowy** | | | | **Ilość pełnych opakowań** | | | | | **Ilość** | | **J.m.** | | | **Cena 1 op. w PLN netto** | | | | **Wartość netto PLN (4 x 7)** | | | | | | **Stawka VAT** | | **Kwota VAT (8x9)** | | | | **Wartość brutto PLN**  **(8 + 10)** | | |  |  | |
| **1** | **2** | | | | | | | | | **3** | | | | **4** | | | | | **5** | | **6** | | | **7** | | | | **8** | | | | | | **9** | | 10 | | | | 11 | | |  |  | |
| 1 | Barwnik May – Grunwalda (roztwór) 500ml lub równoważny z roztworem błękitu metylenowego, eozyny w metanolu do barwienia rozmazów krwi, 500 ml | | | | | | | | |  | | | |  | | | | | 5 | | szt. | | |  | | | |  | | | | | |  | |  | | | |  | | |  |  | |
| 2 | Barwnik Giemsy (roztwór) 500 ml lub równoważny z roztworem azuru, eozyny, błękitu metylenowego w metanolu i glicerynie do barwienia rozmazów krwi, 500 ml | | | | | | | | |  | | | |  | | | | | 4 | | szt. | | |  | | | |  | | | | | |  | |  | | | |  | | |  |  | |
| 3 | Odczynnik Nonne-Apelta 100ml lub równoważny z roztworem nasyconym siarczanu amonu do badania odczynów białkowych w płynie mózgowo-rdzeniowym, 100 ml | | | | | | | | |  | | | |  | | | | | 4 | | szt. | | |  | | | |  | | | | | |  | |  | | | |  | | |  |  | |
| 4 | Odczynnik Pandy’ego 100ml lub równoważny z roztworem nasyconym fenolu do badania odczynów białkowych w płynie mózgowo-rdzeniowym, 100 ml | | | | | | | | |  | | | |  | | | | | 4 | | szt. | | |  | | | |  | | | | | |  | |  | | | |  | | |  |  | |
| 5 | Alkohol etylowy 96% skażony acetonem 1l | | | | | | | | |  | | | |  | | | | | 12 | | szt. | | |  | | | |  | | | | | |  | |  | | | |  | | |  |  | |
| 6 | Olejek imersyjny 100ml | | | | | | | | |  | | | |  | | | | | 2 | | szt. | | |  | | | |  | | | | | |  | |  | | | |  | | |  |  | |
|  | **RAZEM** | | | | | | | | | **x** | | | | **x** | | | | | **x** | | **x** | | | **x** | | | |  | | | | | | **x** | |  | | | |  | | |  |  | |
| Wymagane instrukcje i karty charakterystyki w języku polskim. | | | | | | | | | | | | | |  | | | | |  | |  | | |  | | | |  | | | | | |  | |  | | | |  | | |  |  | |
| Wymagane testy, odczynniki z deklaracją zgodności CE (dla poz. 1-4)  Termin ważności odczynników minimum 6 miesięcy od daty dostawy. | | | | | | | | | | | | | |  | | | | |  | |  | | |  | | | |  | | | | | |  | |  | | | |  | | |  |  | |
| **Wartość netto dla pakietu 5 wynosi: ……………..…….. zł**  **Wartość brutto dla pakietu 5 wynosi: …………………… zł** | | | | | |  | | |  | | | | | | | | | |  | |  | | |  | | | |  | | | | | |  | |  | | | |  | | |  |  | |

**Łączna cena oferty wynosi ............... zł netto, (słownie): ………........................; plus podatek VAT w kwocie ............... zł, czyli ............... zł brutto, (słownie): ………........................**

**Miejscowość, dnia ………………………….**

**Podpis(y)**

**SPECYFIKACJA TECHNICZNA - ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA dot. analizatora immunohematologicznego (Pakiet nr 1)** | **Spełnia kryteria TAK/NIE** |
| **1** | Analizator używany, rok produkcji nie starszy niż 2021. |  |
| **2** | Analizator nablatowy. |  |
| **3** | W pełni zautomatyzowany, wykonujący samodzielnie badania od włożenia próbki badanej do przesłania wyniku do systemu informatycznego i jego wydruku. |  |
| **4** | Transmisja dwukierunkowa danych pomiędzy analizatorem a LIS i HIS firmy KAMSOFT S.A.,  integracja z systemem KAMSOFT. |  |
| **5** | Analizator przystosowany do pracy ciągłej, tj. 24h/dobę, 7 dni w tygodniu. |  |
| **6** | Analizator z obsługującym go komputerem, UPS-em, czytnikiem kodów, drukarką do wydruku protokołów z przeprowadzonych badań, drukarką kodów kreskowych. |  |
| **7** | Drukarka kodów kreskowych wraz z etykietami do drukowania donacji z systemu KAMSOFT. |  |
| **8** | Oprogramowanie w języku polskim, instrukcja aparatu w języku polskim. |  |
| **9** | Analizator musi posiadać funkcję badań pilnych. |  |
| **10** | Analizator musi zagwarantować indywidualne hasła dostępu użytkowników wykonujących badania. |  |
| **11** | System automatyczny, pracujący w oparciu o technikę testów kolumnowych, żelowych z podłożem separującym, opartych na aglutynacji krwinek czerwonych i dający możliwość wykonania badań immunohematologicznych zgodnie z aktualnymi przepisami. |  |
| **12** | Analizator w 100% wykorzystujący mikrokolumny na kartach/ kasetach, otwierający podczas badania pojedyncze kolumny i jednocześnie dozujący materiał badany. |  |
| **13** | Karty do oznaczeń grup krwi, kontroli grupy krwi biorcy i dawcy zawierają kolumnę/ kolumny z kontrolą wewnętrzną. |  |
| **14** | Konserwacja (dekontaminacja) analizatora wykonywana przez użytkownika i przewidziana przez producenta nie częściej niż 1 raz w miesiącu  - potwierdzenie w materiałach producenta. |  |
| **15** | Analizator musi posiadać funkcję monitorowania i podawania w czasie rzeczywistym aktualnego stanu odczynników oraz zgłaszać stan alarmowy, jeśli ilość odczynników jest niewystarczająca do zaplanowanych badań. |  |
| **16** | Wbudowany system kontroli jakości dla poszczególnych modułów automatycznego analizatora: wirówka - kontrola prędkości wirowania, inkubator - kontrola temperatury inkubacji, głowicy pipetującej - objętości pipetowania oraz odczynników. |  |
| **17** | Automatyczne rozpoznawanie skrzepów przez analizator. |  |
| **18** | Analizator wyposażony w funkcję wykrywania zakorkowanych probówek oraz odczynników na etapie identyfikacji, chroni to igłę przed skrzywieniem / złamaniem. |  |
| **19** | Możliwość pracy na probówkach o średnicy od 10 mm do 14 mm. |  |
| **20** | Oprogramowanie do autoryzacji wyników badań automatycznego analizatora wyposażone w system kontroli niezgodności bieżąco wykonywanych wyników badań z wynikami przechowywanymi w archiwum analizatora, co pozwala na wykrycie ewentualnych niezgodności już na etapie ich wykonywania, a nie dopiero po transmisji do LIS. |  |
| **21** | Wymagany analizator automatyczny zapewniający odczyt kart/kaset wraz z archiwizacją obrazu odczytanych stron w postaci zdjęć w wysokiej rozdzielczości. |  |
| **22** | Automatyczne wykonywanie kopii bezpieczeństwa przez analizator dla wszystkich wyników badań. |  |
| **23** | Automatyczne usuwanie przez analizator zużytych kart / odczynników. |  |
| **24** | Wykonawca umożliwi bezpłatny autoryzowany serwis dostępny 7 dni w tygodniu. |  |
| **25** | Naprawa analizatora w ciągu 48h, a w przypadku braku możliwości jego naprawy zapewnienie zastępczego aparatu. |  |
| **26** | Szkolenie z zakresu obsługi analizatora i wykonywania badań dla wszystkich pracowników. |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA dot. analizatora (czytnika) pasków do moczu (Pakiet nr 3)** | **Spełnia kryteria TAK/NIE** |
| **1** | Analizator fabrycznie nowy, rok produkcji nie starszy niż 2024 |  |
| **2** | Paski do moczu do analizatora z 10 parametrami: leukocyty, azotyny, urobilinogen, białko, pH, krew, ciężar właściwy, ciała ketonowe, bilirubina, glukoza |  |
| **3** | Zasada pomiaru: Fotometr reflektancyjny |  |
| **4** | Detekcja: układ diodowy |  |
| **5** | Tryb pomiaru: ciągły, „pasek po pasku” |  |
| **6** | Oznaczenia wykonywane na zasadzie „pasek po pasku” na podstawie utworzonej w systemie KAMSOFT listy roboczej wraz z odesłaniem wyniku do systemu KAMSOFT (transmisja LIS) |  |
| **7** | Transfer danych: eksport danych do zewnętrznego urządzenia poprzez port RS232 |  |
| **8** | Pojemność pamięci wewnętrznej: minimum 2000 wyników |  |
| **9** | Wydajność: minimum 500 testów / godzinę |  |
| **10** | Aparat posiada kolorowy, dotykowy ekran z menu w języku polskim |  |
| **11** | Wewnętrzna drukarka termiczna |  |
| **12** | Aparat kontrolowany za pomocą płynnej kontroli na 2 poziomach |  |
| **13** | Aparat, testy paskowe i kontrola pochodzą od jednego producenta |  |
| **14** | Kalibracja aparatu automatyczna |  |
| **15** | Warunki pracy aparatu: minimalny zakres 15-30ºC, wilgotność ≤ 80% |  |
| **16** | Zasilanie 100-240 V AC, 50-60 Hz |  |
| **17** | Automatyczne usuwanie zużytych pasków |  |
| **18** | Dostarczenie, zainstalowanie aparatu i przeszkolenie personelu w zakresie obsługi w ramach zaoferowanej ceny |  |
| **19** | Instrukcja obsługi aparatu oraz metodyki badań w języku polskim, dostarczone wraz z aparatem |  |
| **20** | Możliwość zgłaszania awarii przez 7 dni w tygodniu |  |
| **21** | Usunięcie awarii – do 24 godzin od zgłoszenia |  |
| **22** | W przypadku awarii przedłużającej się powyżej 24 godzin – zapewnienie aparatu zastępczego lub zabezpieczenie wykonywania badań w innym laboratorium |  |
| **23** | Podłączenie do LIS (wraz z pełną konfiguracją) w ramach zaoferowanej ceny |  |
| **24** | Praca z wykorzystaniem pasków charakteryzujących się eliminacją wpływu kwasu askorbinowego na wynik pomiaru |  |
| **25** | Czułość dla pola glukozy – max. 40 mg/dl |  |
| **26** | Czułość dla pola białka – max. 20 mg/dl |  |
| **27** | Certyfikaty i deklaracja CE dla urządzenia |  |

Załącznik nr 1a - Wzór fakultatywnego oświadczenia Wykonawcy

Wypełnić i złożyć tylko w przypadku odpowiedzi twierdzącej w cz. 3 pkt h-i Formularza oferty (Załącznik nr 1)

**Wykonawca:**

**………………………………………….**

(*pełna nazwa/firma, adres*)

**FORMULARZ OFERTOWY cd.**

Dotyczy: **Dostawa do Laboratorium SPZOZ w Gostyniu odczynników, materiałów zużywalnych i akcesoriów do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą sprzętu i usługami serwisowymi**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/2/2025**

**I. OŚWIADCZENIA**

Działając w imieniu Wykonawcy i będąc należycie upoważnionym do jego reprezentowania oświadczam, że: *(niepotrzebne skreślić)*

wskazane poniżej informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, w związku z tym nie mogą być udostępniane, w szczególności innym uczestnikom postępowania.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Oznaczenie rodzaju (nazwy) informacji w ofercie | | Strony w ofercie (wyrażone cyfrą) | |
| 1 |  |  |  |
| 2 |  |  |  |
| … |  |  |  |
| Oznaczenie pliku (nazwa pliku), który zawiera informacje objęte tajemnicą przedsiębiorstwa - ………………… (wpisać) | | | |

następujące części niniejszego zamówienia zamierzam(y) powierzyć podwykonawcom:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Część/zakres zamówienia | | Nazwa (firma) podwykonawcy |
| 1 |  |  |
| 2 |  |  |
| … |  |  |

wybór oferty prowadzić będzie do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego o wartości ……….. zł.

Podpis(y)

Załącznik nr 2 - Wzór Oświadczenia Wykonawcy z art. 125 ust. 1 PZP

**Wykonawca:**

**………………………………………….**

(*pełna nazwa/firma, adres*)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY SKŁADANE NA PODSTAWIE ART. 125 UST. 1 PZP**

Dotyczy: **Dostawa do Laboratorium SPZOZ w Gostyniu odczynników, materiałów zużywalnych i akcesoriów do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą sprzętu i usługami serwisowymi**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/2/2025**

Na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, co następuje:

***UWAGA:*** *w przypadku, gdy oświadczenie nie dotyczy Wykonawcy, należy przekreślić oświadczenie lub dopisać adnotację* ***"NIE DOTYCZY",*** *w przypadku niewypełnienia poniższego oświadczenia Zamawiający uzna, że w stosunku do Wykonawcy nie zachodzą podstawy do wykluczenia z postępowania.*

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY**

* Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie przesłanek określonych w cz. VI SWZ.
* Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu w przypadku ich wyznaczenia przez Zamawiającego.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA**

Oświadczam, że następujące podmioty, na których zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, nie podlegają wykluczeniu   
z postępowania o udzielenie zamówienia: *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*

1) ......................................................................................................................................................

2) .......................................................................................................................................................

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY**

Oświadczam, że następujące podmioty, będące podwykonawcami, nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia: *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*

1) ......................................................................................................................................................

2) .......................................................................................................................................................

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE AKTUALNOŚCI 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.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DODATKOWYCH PODSTAW WYKLUCZENIA**

1. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 507 ze zm.).

**INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:**

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

1) ......................................................................................................................................................

2) .......................................................................................................................................................

(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

Podpis(y)

Załącznik nr 3 – Oświadczenie o grupie kapitałowej

**Wykonawca:**

**………………………………………….**

(*pełna nazwa/firma, adres*)

**OŚWIADCZENIE GRUPA KAPITAŁOWA O KTÓREJ MOWA W ART. 108 UST. 1 PKT 5 USTAWY PZP**

Dotyczy: **Dostawa do Laboratorium SPZOZ w Gostyniu odczynników, materiałów zużywalnych i akcesoriów do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą sprzętu i usługami serwisowymi**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/2/2025**

Oświadczam/y, że ww. Wykonawca: (oznaczyć znakiem x / kliknąć właściwy kwadrat)

☐ nie należy do grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów   
(Dz. U. z 2024 poz. 594 ze zm.), z żadnym z wykonawców, którzy złożyli ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

☐ należy do grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2024 poz. 594 ze zm.), z następującymi wykonawcami, którzy złożyli ofertę w przedmiotowym postępowaniu:

……………………………………………………………………….………………………………………………..………………………………………………………………………

(Wraz z niniejszym oświadczeniem należy przedstawić dowody (dokumenty lub inne informacje) potwierdzające,   
że przygotowanie oferty nastąpiło niezależnie od Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej).

Podpis(y)

Załącznik nr 4 – Zasady składania ofert równoważnych

**WARUNKI RÓWNOWAŻNE/ WARUNKI REALIZACJI ZAMÓWIENIA**

W przypadku, gdyby w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający określił przedmiot zamówienia poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę/producenta, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych Wykonawców lub produktów, Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert równoważnych. Wskazane wyżej określenie przedmiotu zamówienia ma charakter wyłącznie pomocniczy w przygotowaniu oferty i ma na celu wskazać oczekiwania Zamawiającego. Przez ofertę równoważną należy rozumieć ofertę o parametrach nie gorszych od opisu wskazanego przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Parametry wskazane przez Zamawiającego są parametrami minimalnymi, granicznymi. Pod pojęciem „parametry” rozumie się funkcjonalność, przeznaczenie, kolorystykę, strukturę, materiały, kształt, wielkość, bezpieczeństwo, wytrzymałość, postać, rozmiar, dawkę itp. W związku z powyższym Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów o innych znakach towarowych, patentach lub pochodzeniu, natomiast nie o innych właściwościach i funkcjonalnościach niż określone w SWZ. W przypadku, gdy w opisie przedmiotu zamówienia zawarto odniesienia do norm europejskich, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów odniesienia referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza możliwość stosowania norm równoważnych. Wykonawca powołujący się na rozwiązania równoważne musi wykazać, że oferowane dostawy spełniają warunki określone przez Zamawiającego w stopniu nie gorszym. W przypadku, gdy Wykonawca nie złoży w ofercie dokumentów o zastosowaniu innych materiałów i urządzeń, to rozumie się przez to, że do kalkulacji ceny oferty oraz do wykonania umowy ujęto materiały i urządzenia zaproponowane w OPZ. W związku z powyższym Zamawiający kierować się będzie następującymi kryteriami:

1. W przypadku, gdy opis przedmiotu zamówienia zawiera wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenie, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje wyroby dostarczane przez Wykonawcę, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywane jak niżej, a wskazaniu temu towarzyszy wyraźne oznaczenie „lub równoważny”.
2. W przypadku, gdy opis przedmiotu zamówienia odnosi się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 PZP oraz art. 101 ust. 3 PZP, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważne”.
3. W przypadku posługiwania się na warunkach określonych w pkt 1 i 2 pojęciem „lub równoważne”, Zamawiający informuje, że wyżej wskazane założenia w opisie przedmiotu zamówienia zostały podane wyłącznie w celu określenia wymaganych parametrów jakościowych jakimi co najmniej powinny odpowiadać przedmiot zamówienia. Takie parametry, które są gwarantowane przez określonych producentów, pozwolą Zamawiającemu na utrzymanie standardów koniecznych do realizacji należycie usług o oczekiwanej jakości przez Zamawiającego. Zamawiający opisując przedmiot zamówienia poprzez przywołanie nazw handlowych dopuszcza wszelkie ich odpowiedniki rynkowe jednak o niegorszych parametrach niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia. Użyty przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia wyraz „równoważny” oznaczać będzie każdy produkt zbliżony (podobny) pod względem parametrów technicznych, parametrów jakościowych, parametrów ilościowych, parametrów funkcjonalnych do produktu występującego na rynku indywidualnego producenta, co nie oznacza identyczności z produktem wskazanym w opisie przedmiotu zamówienia, ale posiadanie przez ten produkt zbliżonych cech i parametrów wskazanych powyżej. Zamawiający przyjmuje założenie, że zastosowanie przez niego produktów równoważnych nie może pogorszyć jakości osiąganych przez niego wyników terapeutycznych, organizacyjnych, użytkowych, funkcjonalnych ani negatywnie wpływać na realizację przez personel Zamawiającego świadczenia medycznego, gdzie wykorzystany będzie produkt zgodnie z jego przeznaczeniem.
4. W przypadku zaproponowania przez Wykonawcę w ofercie produktu równoważnego jakościowo, Wykonawca zobowiązany jest wykazać, że zaoferowany produkt i zaproponowane rozwiązanie w równoważnym stopniu spełnia wymagania określone przez Zamawiającego. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za szkody powstałe w wyniku użytkowania (eksploatacji) przez Zamawiającego produktów, które zostaną zaoferowane przez Wykonawcę jako spełniające parametry równoważności.
5. Zamawiający ustala, że kryterium równoważności stosowane w celu oceny równoważności zaoferowanych rozwiązań postrzegać będzie jako spełnienie przez zaoferowany produkt co najmniej takich samych lub lepszych parametrów technicznych, parametrów funkcjonalnych, które nie obniżają określonych standardów, niż te które wynikają z opisu przedmiotu zamówienia. Wykonawca, który w ofercie złoży oświadczenie o zaoferowaniu rozwiązań równoważnych zobowiązany jest do udowodnienia na etapie składania oferty (!), że oferowane rozwiązania równoważne posiadają parametry, cechy, o którym mowa wyżej. Mając na uwadze powyższe, Zamawiający wskazuje, że rozwiązania równoważne muszą być zgodne w poniższych obszarach:
6. gabaryt/konstrukcja (co oznacza takie parametry, jak: wielkość, rodzaj, ciężar, właściwości fizyczne, liczba elementów składowych, samodzielna konstrukcja, konstrukcja złożona)
7. charakter użytkowy (tożsamość funkcji i przeznaczenie)
8. charakter materiałowy (rodzaj i jakość materiałów)
9. parametry techniczne (wytrzymałość, trwałość, dane techniczne, dane konstrukcyjne)
10. parametry bezpieczeństwa użytkowania (bezpieczeństwo dla użytkownika, bezpieczeństwo dla pacjenta, bezpieczeństwo środowiskowe m.in. utylizacja)

TOM II WZÓR UMOWY

**(PROJEKT)**

**Umowa nr \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,** (dalej jako Umowa)

zawarta w \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ w dniu \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, pomiędzy:

1/ Samodzielnym Publicznym Zespołem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Gostyniu przy Pl. K. Marcinkowskiego 8/9 (kod pocztowy 63 – 800 Gostyń), wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz publicznych zakładów opieki zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000032726, NIP 6961598326, REGON 411050155, zwanym dalej Zamawiającym, reprezentowanym przez: Zbigniewa Hupało - Dyrektor

a

2/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (*dane Wykonawcy wg oznaczenia Zamawiającego*), zwanym dalej Wykonawcą,

w wyniku rozstrzygnięcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U.2024.1320), zwanej dalej **ustawą Pzp**, **na** **dostawę do Laboratorium SPZOZ w Gostyniu odczynników, materiałów zużywalnych i akcesoriów do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą sprzętu i usługami serwisowymi** – szczegółowe dane przedmiotu zamówienia\*, jak niżej:

1. Dzierżawa analizatora immunohematologicznego wraz z obsługą serwisową oraz dostawa odczynników, materiałów zużywalnych do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej z użyciem żelowych testów mikrokolumnowych;
2. Dostawa drobnego sprzętu laboratoryjnego;
3. Dzierżawa analizatora/czytnika pasków do moczu wraz z obsługą serwisową oraz dostawa odczynników, materiałów zużywalnych do badań z zakresu diagnostyki moczu;
4. Dostawa odczynników, akcesoriów i części zużywalnych do analizatora równowagi kwasowo-zasadowej ABL 835 Flex+ wraz z usługami serwisowymi;
5. Dostawa odczynników do przygotowania rozmazów mikroskopowych oraz badań płynu mózgowo-rdzeniowego,

*\*dostosować*

o następującej treści:

**§ 1**

1. W wykonaniu tej Umowy Wykonawca dostarczy Zamawiającemu aparaturę medyczną, odczynniki, materiały zużywalne i akcesoria do badań laboratoryjnych oraz wydzierżawi sprzęt i zapewni usługi serwisowe, których rodzaj oraz szacunkową ilość określa „Formularz asortymentowo-cenowy”, stanowiący treść oferty Wykonawcy – załącznik nr 1 do Umowy, tj. **Pakiet nr ……**
2. Wyroby i akcesoria medyczne, które zgodnie z treścią Umowy Wykonawca dostarcza Zamawiającemu i których własność na Zamawiającego przenosi zwane są w dalszej części Umowy „towarem”.
3. Podane w Formularzu asortymentowo – cenowym ilości „towaru" należy traktować jako szacunkowe (maksymalne), określone na podstawie aktualnego stanu wiedzy i przewidywań Zamawiającego związanych z udzielaniem świadczeń zdrowotnych. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmian ilości w trakcie realizacji Umowy (w tym zmniejszenia), stosownie do potrzeb Zamawiającego, przy czym minimalną ilość dostaw dla każdego z pakietów Zamawiający szacuje na poziomie **50%** jego wartości netto; Wykonawca powyższe akceptuje bez zastrzeżeń.
4. Wykonawca oświadcza, że dostarczony „towar” spełniać będzie każdorazowo wymagania określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia, a także pozbawiony będzie wad fizycznych oraz jakichkolwiek wad prawnych, w tym nie będzie obciążony prawami osób trzecich lub jakimikolwiek innymi obciążeniami czy zabezpieczeniami.
5. Termin przydatności towaru do użytku nie może być krótszy niż okresy wskazane w poszczególnych odpowiednich Formularzach asortymentowo – cenowych, stanowiących załączniki do Umowy.
6. Towar opakowany będzie w odpowiednie opakowania jednostkowe i zbiorcze.
7. Wraz z towarem Wykonawca dostarczy każdorazowo ulotki odczynnikowe, a karty charakterystyki produktów do badań laboratoryjnych jednorazowo przy pierwszej dostawie. Wykonawca zobowiązany jest także dostarczyć Zamawiającemu wszelkie inne dokumenty szczegółowo wskazane we właściwym formularzu asortymentowo – cenowym oraz zapewnić realizację wymogów tam wskazanych.
8. Wykonawca dostarczy towar Zamawiającemu na własny koszt i ryzyko do Laboratorium Szpitala im. K. Marcinkowskiego SPZOZ w Gostyniu, pl. K. Marcinkowskiego 8/9, 63-830 Gostyń.
9. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania przekazania kopii dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu poświadczonych za zgodność z oryginałem przez uprawnioną do takiego poświadczenia osobę działająca w imieniu Wykonawcy.
10. Wykonawca oświadcza, że zaoferowany asortyment posiada dopuszczenie do obrotu i używania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022.974 ze zm.) – dotyczy asortymentu będącego wyrobem medycznym.
11. Wykonawca w przypadku Pakietu nr …. zobowiązany jest udostępnić w dzierżawę analizator na warunkach określonych w § 10 Umowy z tym, że do obowiązków Wykonawcy należy również dostosowanie warunków jego instalacji i montażu u Zamawiającego.

**§ 2**

1. Przedstawicielem Zamawiającego podczas wykonywania umowy będzie:

**Aleksandra Twardowska, telefon 65 322 68 11, mail: laboratorium@szpitalgostyn.pl**

1. Przedstawicielem Wykonawcy podczas wykonywania umowy będzie:

..........................................................................................................., telefon ……………………………, mail ……………………….

1. Wykonawca jest odpowiedzialny za działania lub zaniechania podwykonawców jak za własne działania lub zaniechania.
2. Do zawarcia przez Wykonawcę umowy z podwykonawcami wymagana jest uprzednia pisemna zgoda Zamawiającego.

**§ 3**

1. Dostawy następować będą sukcesywnie, transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, zgodnie z zamówieniami składanymi każdorazowo przez Zamawiającego.
2. Strony ustalają, że towar wraz z fakturą, zgodnie ze złożonym zapotrzebowaniem, powinien być dostarczony do siedziby Zamawiającego tj. Laboratorium, **w terminie nie dłuższym niż** **4 dni** od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego. Zamówienia będą składane przez Zamawiającego pisemnie na adres poczty elektronicznej Dostawcy: **……………**
3. Odbiór „towaru”, dokonywany będzie w miejscu określonym przez Zamawiającego. Wykonawcę reprezentuje przy dostawie osoba dostarczająca towar, a Zamawiającego upoważniony pracownik.
4. Potwierdzeniem dostawy towaru jest dokument podpisany przez osobę odbierającą towar w imieniu Zamawiającego. Nie stanowi on potwierdzenia co do ilości ani jakości dostarczonej partii towaru.

**§ 4**

1. Za odebraną partię „towaru” zgodnego z umową, Zamawiający jest obowiązany zapłacić Wykonawcy cenę stanowiącą iloczyn cen jednostkowych określonych w Załączniku nr 1 do Umowy i liczby lub ilości dostarczonego „towaru”.
2. Koszty dostawy, opakowania, ubezpieczenia i wszelkie inne niezbędne do prawidłowego wykonania Umowy wliczone są w cenę towaru.
3. Maksymalna wysokość wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy za należytą i terminową realizację przedmiotu Umowy wynosi **………………. PLN brutto** (słownie: ……………………..) na co składa się wartość netto w kwocie ………………. PLN (słownie: ……………………) oraz podatek VAT ………. w kwocie ……………… PLN (słownie: ……………………).
4. Wartość Umowy wskazana w ust. 3 jest maksymalna i jednocześnie ma charakter szacunkowy, tj. w razie braku wyczerpania jej w okresie obowiązywania Umowy, Wykonawca nie nabywa żadnych roszczeń w stosunku do Zamawiającego w zakresie niewyczerpanej części.
5. Strony ustalają, że zapłata należności na rzecz Wykonawcy następować będzie przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany w fakturze w terminie **60 dni** od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury przez Zamawiającego.
6. Za dzień zapłaty uważany będzie dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
7. Zamawiającyjest podmiotem publicznym będącym podmiotem leczniczymw rozumieniu przepisówustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (tj. Dz.U.2022.893 ze zm.), stąd też Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych, zgodne z przepisami w/w ustawy przewidziane dla transakcji handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym.
8. Zamawiający udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF, zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (tj. Dz.U.2024.361 ze zm.) na adres poczty elektronicznej [ksiegowosc@szpitalgostyn.pl](mailto:ksiegowosc@szpitalgostyn.pl); Wykonawca każdorazowo przesyłać będzie przedmiotowe dokumenty za pośrednictwem swojej poczty elektronicznej o adresie ...................,
9. Wynagrodzenie Wykonawcy, ustalone wprost w niniejszej umowie, wyczerpuje wszelkie jego roszczenia związane z jej zawarciem i realizacją, w tym z tytułu ponoszonych kosztów.

**§4A [Klauzula waloryzacyjna do Umowy]**

1. Mając na uwadze brzmienie art. 439 Pzp Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, która może nastąpić   
   z inicjatywy Zamawiającego lub na wniosek Wykonawcy w przypadku, gdy z danych Głównego Urzędu Statystycznego (dalej jako „GUS”) dotyczących 6 (sześciu) następujących po sobie miesięcy wynika, że średnia arytmetyczna ogłaszanych miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych wynosi mniej niż 95 lub więcej niż 105.
2. Średnia arytmetyczna, o której mowa w ust. 1 wyliczana jest na podstawie danych w tabeli „Kwartalne wskaźniki cen towarów   
   i usług konsumpcyjnych” w części „Analogiczny miesiąc poprzedniego roku = 100” prezentowanej na stronie GUS w zakładce „Obszary tematyczne” i dalej „Ceny. Handel” w tabeli „Wskaźniki cen” w poz. „Wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych (pot. inflacja)”. Przy ustalaniu miesięcy, o których mowa w ust. 1 jako pierwszy uwzględniany jest pełen miesiąc kalendarzowy następujący po miesiącu, w którym zawarto Umowę.
3. Zmiany wynagrodzenia dokonuje się na podstawie wniosku złożonego przez jedną ze Stron Umowy nie wcześniej niż po upływie 6 pełnych miesięcy kalendarzowych od dnia jej zawarcia.
4. Zmiana łącznego wynagrodzenia określonego Wykonawcy będzie ustalana zgodnie ze wzorem:

**Wysokość ceny/wysokość wynagrodzenia (CW) po waloryzacji stanowi:**

CW = Cp x W%, gdzie użyte symbole oznaczają:

Cp – początkowa cena/wynagrodzenie jednostkowe określone w Umowie (netto);

W - średnia arytmetyczna wskaźników cen, o której mowa w ust. 1 i ust. 2 określona procentowo.

1. Wynagrodzenie Wykonawcy zwaloryzowane zostanie zgodnie z zasadami określonymi w ust. 4 i zostanie zastosowane do działań Wykonawcy realizowanych począwszy od kolejnego miesiąca kalendarzowego następującego po miesiącu, w którym Zamawiający otrzymał wniosek o waloryzację, a w przypadku, gdy wniosek składa Zamawiający, następującego po przesłaniu wniosku Zamawiającego do Wykonawcy.
2. Zmiana wynagrodzenia na zasadach określonych w ust. 1-5 może zostać dokonana raz w okresie obowiązywania Umowy.
3. Maksymalna zmiana wartości wynagrodzenia Wykonawcy tj. suma wszystkich wprowadzanych zmian na podstawie ww. postanowień nie może przekroczyć 10% wartości wynagrodzenia netto Wykonawcy w wysokości obowiązującej na dzień zawarcia Umowy.
4. Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z powyższymi postanowieniami, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego Podwykonawcy, z którym zawarł umowę (jeżeli dotyczy).

**§ 5**

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia od Wykonawcy kary umownej w przypadku:
2. niedotrzymania przez Wykonawcę terminu dostawy w wysokości 2% wartości netto przedmiotu danej dostawy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu danej dostawy, jednak nie więcej niż 40% wartości netto danej dostawy,
3. odstąpienia od Umowy przez Wykonawcę lub przez Zamawiającego, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 40% niezrealizowanej części kwoty netto określonej w § 4 ust. 3 Umowy.
4. niedotrzymania przez Wykonawcę terminu określonego w § 9 ust. 5 Umowy, w wysokości 200,00 zł za każdą godzinę zwłoki w usunięciu wad, usterek i awarii przez Wykonawcę.
5. Strony ustalają, że Zamawiającemu przysługuje dodatkowo prawo dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania na zasadach ogólnych wynikających z Kodeksu cywilnego, przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
6. Jeżeli Wykonawca nie jest w stanie zrealizować zamówienia w całości lub w części w terminie przewidzianym   
   w Umowie, Zamawiający może w takim zakresie zamówić asortyment u innego dostawcy bez konieczności uzyskania zezwolenia sądu (wykonanie zastępcze) na koszt i ryzyko Wykonawcy.
7. Kary umowne naliczane z różnych tytułów nie wyłączają się wzajemnie.
8. Zamawiający zachowuje prawo naliczania odsetek ustawowych, ilekroć przepisy powszechnie obowiązującego prawa nadają mu takie uprawnienie.
9. Naliczenie kar umownych następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Strony przyjmują, że kary pieniężne przewidziane postanowieniami Umowy podlegać mogą sumowaniu i potrącane będą z jakiejkolwiek wierzytelności przysługującej Wykonawcy od Zamawiającego, a gdyby okazało się to niemożliwe, Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar pieniężnych na rachunek bankowy Zamawiającego w terminie 7 dni kalendarzowych od dnia otrzymania noty obciążeniowej lub wezwania do zapłaty kar pieniężnych. Zamawiający może doręczyć notę obciążeniową lub wezwanie do zapłaty kar umownych na adres mailowy Wykonawcy wskazany do doręczeń w komparycji Umowy.
10. Odpowiedzialność Stron z tytułu nienależytego wykonania lub niewykonania Umowy wyłączają jedynie zdarzenia losowe o charakterze siły wyższej.
11. Strony ustalają, że łączna wysokość kar umownych wskazanych w Umowie nie może przekroczyć 40% Wynagrodzenia umownego netto określonego w § 4 ust. 3 Umowy.
12. Strony przyjmują, że w przypadku orzeczenia przez sąd powszechny o nieważności lub nieskuteczności postanowień dotyczących kar pieniężnych wolą stron jest, aby do ww. postanowień stosować odpowiednio przepisy art. 483 i art. 484 Kodeksu cywilnego mając na uwadze art. 8 ust. 1 ustawy Pzp.

**§ 6**

Strony Umowy wyłączają możliwość przelewu wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na osobę trzecią, bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego, a ponadto ustalają, że zmiana wierzyciela Zamawiającego może nastąpić wyłącznie na zasadach wynikających z ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej (tj. Dz.U. 2024.799 ze zm.), z zastrzeżeniem skutków prawnych z tej ustawy wynikających.

**§ 7**

1. Umowa zostaje zawarta na czas oznaczony **24 miesięcy od dnia jej zawarcia albo do wyczerpania maksymalnej wartości umowy**, w zależności od tego, które z tych zdarzeń nastąpi wcześniej.
2. Termin realizacji poszczególnych dostaw, rodzaj i ilość towaru oraz inne szczegółowe warunki dostawy Zamawiający przekaże Wykonawcy nie później, niż na 4 dni robocze przed planowanym terminem dostawy.
3. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie określonym w zamówieniu, Zamawiający może dokonać zastępczego zakupu towaru. Jeżeli cena zakupu zastępczego przewyższy cenę Wykonawcy określoną w Umowie, różnicę w cenie towaru zapłaci Wykonawca. Różnicę cen towaru, Zamawiający może potrącić z kolejnych płatności dla Wykonawcy. W sytuacji, o której mowa w zdaniu pierwszym powyżej Zamawiający może także, wedle własnego wyboru, zlecić wykonanie badań, których przeprowadzenie przez Zamawiającego jest niemożliwe na skutek niedostarczenia przez Wykonawcę towaru w terminie określonym w zamówieniu podmiotowi trzeciemu na koszt i ryzyko Wykonawcy.

**§ 8**

1. O stwierdzonych wadach ilościowych i jakościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę na piśmie niezwłocznie, jednak nie później niż w terminie 7 roboczych dni od daty ich stwierdzenia.
2. Wykonawca jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Zamawiającego w terminie 5 dni, liczonych od dnia jej otrzymania. W przypadku dostawy towaru wadliwego lub braków ilościowych w dostarczonym towarze, Wykonawca wymieni na własny koszt wadliwy towar na wolny od wad lub uzupełni brakującą ilość towaru, w terminie 2 dni.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru w przypadku:
4. dostarczenia towaru niezgodnego z Umową lub zamówieniem, w tym nie posiadającego określonego w Umowie terminu przydatności do użycia,
5. dostarczenia towaru z opóźnieniem,
6. dostarczenia towaru w uszkodzonym opakowaniu lub transportowanego w nieodpowiednich warunkach.
7. W przypadku wystąpienia osoby trzeciej przeciwko Zamawiającemu z tytułu wad prawnych przedmiotu Umowy, Zamawiający powiadomi niezwłocznie Wykonawcę, który przejmie zobowiązania wynikające ze zgłoszonych roszczeń i ponosić będzie wyłączną odpowiedzialność z tego tytułu.

**§ 9**

**(poniższe zapisy znajdą zastosowanie w przypadku złożenia przez Wykonawcę oferty na zadania obejmujące ochronę serwisową)**

1. Przedmiot Umowy w zakresie wynikającym z oferty Wykonawcy objęty jest serwisem Wykonawcy.
2. W ramach ochrony serwisowej Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia odpowiedniego stanu technicznego i sanitarnego przedmiotu Umowy objętego tą ochroną w tym zwłaszcza dokonywania okresowych kontroli jego sprawności i przydatności dla Zamawiającego, jak również do niezwłocznego reagowania na wszelkie dokonane przez Zamawiającego zgłoszenia dotyczące problemów z funkcjonowaniem lub niefunkcjonowania przedmiotu Umowy objętego ochroną serwisową.
3. Zamawiający będzie dokonywał zgłoszeń serwisowych pod numerem telefonu … lub mailem na adres: … lub możliwość kontaktu telefonicznego z inżynierem serwisu, dostępny 24 h na dobę, 7 dni w tygodniu.
4. Wykonawca zobowiązany jest przystąpić do usuwania zgłoszonych przez Zamawiającego wad, usterek i awarii w terminie 24 godzin od godziny zgłoszenia przez Zamawiającego.
5. Wykonawca zobowiązany jest usunąć zgłoszone przez Zamawiającego wady, usterki lub awarie w terminie 24 godzin od godziny zgłoszenia. Jeśli usunięcie wady, usterki lub awarii z przyczyn technicznych w tym czasie nie będzie możliwe, Wykonawca winien zawiadomić o tym Zamawiającego proponując usunięcie ich w pierwszym możliwym wskazanym terminie, na co Zamawiający może, ale nie musi wyrazić zgodę.
6. Ponadto, w przypadku, w którym usunięcie zgłoszonych przez Zamawiającego wad, usterek lub awarii w ciągu 24 godzin od zgłoszenia nie jest możliwe Wykonawca zobowiązany jest zapewnić rozwiązanie zastępcze umożliwiające niezakłócone funkcjonowanie Zamawiającego*.*
7. W przypadku niezapewnienia rozwiązania zastępczego, w sytuacji, o której mowa w ust. 6 powyżej, Wykonawca poniesie koszty i przejmie ryzyko zlecenia innemu podmiotowi wykonania badań laboratoryjnych umożliwiających niezakłócone funkcjonowanie Zamawiającego.
8. Z tytułu udzielonej ochrony serwisowej Zamawiający zapłaci na rzecz Wykonawcy wynagrodzenie ryczałtowe miesięczne w kwocie netto …… PLN. Do powyższej kwoty zostanie doliczony podatek VAT w stawce obowiązującej w dniu wystawienia faktury.
9. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 8 płatne będzie przelewem w terminie 60 dni od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany w treści faktury.
10. Za datę zapłaty Strony przyjmują datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
11. Udzielona przez Wykonawcę ochrona serwisowa obowiązuje w okresie na jaki została zawarta umowa~~.~~
12. Obowiązki Wykonawcy obejmują zarówno serwis techniczny jak i aplikacyjny analizatorów i niezbędnego sprzętu, (w szczególności bieżące naprawy wynikające z awarii, serwis zgodny z wymaganiami producenta, bieżąca aktualizacja oprogramowania, części zamienne, dojazd, wszelkie inne czynności mające na celu ciągłe działanie sprzętu, itd.).
13. Wykonawca zobowiązany jest udostępnić Zamawiającemu numer telefonu serwisowego: …................................... (możliwość kontaktu telefonicznego z inżynierem serwisu bezpośrednio lub za pośrednictwem opiekuna, dostępny 24 h na dobę, 7 dni w tygodniu),
14. Wynagrodzenie Wykonawcy wynikające z ust. 8 wyczerpuje wszelkie jego roszczenia z tytułu ochrony serwisowej opisanej   
    w niniejszym paragrafie.

**§ 10 Dzierżawa**

**(poniższe zapisy znajdą zastosowanie w przypadku złożenia przez Wykonawcę oferty na zadania obejmujące dzierżawę aparatury medycznej)**

1. Wykonawca oddaje w dzierżawę Zamawiającemu, a Zamawiający w dzierżawę przyjmuje aparaturę medyczną szczegółowo opisaną w ofercie Wykonawcy stanowiącej Załącznik nr 1 do Umowy – Pakiet nr ….
2. Wykonawca oświadcza, że wydzierżawiana aparatura medyczna spełnia wszystkie przewidziane prawem polskim normy i posiada wszystkie stosowne świadectwa dopuszczenia do stosowania na rynku polskim, a ponadto, że jest całkowicie sprawna i zdolna do wykorzystania zgodnie z celem niniejszej umowy. Wykonawca oświadcza, że dokona instalacji i przystosuje pomieszczenia, meblem wyposażenie na potrzeby należytej instalacji wydzierżawionej aparatury medycznej. Wszelkie koszty z tego tytułu ponosi wyłącznie Wykonawca.
3. Z tytułu dzierżawy aparatury medycznej Zamawiający będzie płacił na rzecz Wykonawcy miesięczny czynsz dzierżawny wynoszący odpowiednio: netto … zł tj. ….. zł brutto. Do powyższej kwoty zostanie doliczony podatek VAT w stawce obowiązującej w dniu wystawienia faktury.
4. Czynsz dzierżawny, o którym mowa w ust. 3 płatny będzie przelewem w terminie 60 dni od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany w treści faktury.
5. Za datę zapłaty Strony przyjmują datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
6. Dostawa aparatury wraz z jej instalacją nastąpi w terminie 7 dni od dnia zawarcia umowy.
7. Wykonawca przeprowadzi szkolenia z obsługi analizatora i metodyki wykonywanych badań, potwierdzone certyfikatem dla max. 20 osób.
8. W przypadku zmiany lokalizacji analizatora Wykonawca na własny koszt wykona przeniesienie, podłączenie, instalację analizatora w nowym miejscu wskazanym przez Zamawiającego.

**§ 11**

1. Wszelkie zmiany Umowy wymagają zachowania formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
2. Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmian Umowy, w tym wynagrodzenia Wykonawcy, w następujących przypadkach:
3. zmiana ceny brutto poszczególnych elementów asortymentu w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT – cena netto pozostaje bez zmian,
4. zmiana ceny poszczególnych elementów asortymentu, w przypadku konieczności wprowadzenia takiej zmiany w związku z ustaleniem lub zmianą ceny maksymalnej, przy czym zmiany te mogą dotyczyć obniżenia cen maksymalnych jak również dodania nowego czy też skreślenia elementu asortymentu z wykazu objętego cenami maksymalnymi,
5. zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację Umowy,
6. zastąpienie poszczególnego elementu asortymentu innym, o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych i o tym samym wskazaniu terapeutycznym, którego cena nie jest wyższa niż wskazana w Umowie dla elementu asortymentu zastępowanego w przypadku: zaprzestania (w tym czasowego) wytwarzania poszczególnego elementu asortymentu, wygaśnięcia świadectwa rejestracji, trwałego wycofania elementu asortymentu z rynku,
7. obniżenia cen poszczególnego pełnowartościowego asortymentu przez Wykonawcę w związku z trwającą promocją lub w innych uzasadnionych przypadkach.
8. Zmiana Umowy możliwa jest na wniosek każdej ze stron; wniosek strony wymaga wykazania, że zachodzą okoliczności uprawniające do dokonania tej zmiany, w szczególności wniosek winien zawierać: opis zmiany, uzasadnienie zmiany, czas wykonania zmiany, wpływ zmiany na wysokość wynagrodzenia, wraz z uzasadnieniem prawnym, ekonomicznym i organizacyjnym.
9. W oznaczonych w ust. 2 przypadkach dopuszczalna jest zmiana wynagrodzenia Wykonawcy, polegająca zarówno na obniżeniu jak i podwyższeniu tego wynagrodzenia, o wysokość odpowiadającą zmianie wykazanych kosztów wykonania umowy lub proporcjonalnie do zmniejszonego zakresu wykonania; łączne wynagrodzenie Wykonawcy nie może zostać zmniejszone lub powiększone o więcej niż 10%, a zmiana nie może prowadzić do zmiany charakteru umowy lub mieć na celu uniknięcie stosowania przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych.
10. Zmiana wysokości wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić na wniosek każdej ze stron, gdy średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego za okres poprzedzający dzień złożenia wniosku wzrośnie lub spadnie o co najmniej 10% w stosunku do wysokości tego wskaźnika aktualnego na dzień zawarcia umowy; waloryzacja dopuszczalna jest tylko raz i nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy; przy ustalaniu miesięcy, o których mowa wyżej, jako pierwszy uwzględniany jest pełen miesiąc kalendarzowy następujący po miesiącu, w którym umowa została zawarta.
11. Strona, która będzie chciała skorzystać z waloryzacji w warunkach opisanych powyżej, składa drugiej stronie stosowny wniosek o dokonanie waloryzacji wynagrodzenia wraz z uzasadnieniem swojego stanowiska i wskazaniem wskaźników GUS, o których mowa wyżej; waloryzacją może być objęte wynagrodzenie w części niewykonanej jeszcze umowy. Waloryzacja polegać będzie na wzroście lub obniżeniu wynagrodzenia w wysokości odpowiadającej wskaźnikowi GUS, na którym się opiera, ale nie więcej niż 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy za niewykonaną część umowy.
12. Ceny jednostkowe zwaloryzowane zgodnie z ustępami wcześniejszymi zostaną zastosowane do wynagrodzenia Wykonawcy począwszy od kolejnego miesiąca kalendarzowego następującego po miesiącu, w którym zostały Zamawiający otrzymał wniosek Wykonawcy, a w przypadku, gdy wniosek składa Zamawiający, następującego po przesłaniu wniosku Zamawiającego do Wykonawcy.
13. Każda zmiana wynagrodzenia dokonana na podstawie niniejszego paragrafu wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
14. Poza przypadkami opisanymi w przepisach prawa Zamawiający może odstąpić od Umowy:
15. W przypadku nienależytego wykonania lub niewykonania umowy przez Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w tym w szczególności co najmniej dwukrotnego niedostarczenia towaru lub dostarczenia towaru niezgodnego z umową;
16. W przypadku niezałatwienia reklamacji towaru w terminie określonym w Umowie,
17. W przypadku zmiany sposobu leczenia lub mniejszej liczby pacjentów, czego nie można było przewidzieć przed zawarciem Umowy i tym samym niewykonywania świadczeń diagnostycznych objętych przedmiotem Umowy.
18. Odstąpienie od Umowy, o którym mowa w ust. 9 pod rygorem nieważności powinno być dokonane w formie pisemnej i złożone Wykonawcy nie później niż przed upływem 30 (trzydziestu) dni roboczych od dnia powzięcia przez Zamawiającego wiadomości o okoliczności uprawniającej go do odstąpienia od Umowy.

**§ 12**

1. Każda ze stron zobowiązuje się zachować w tajemnicy wszelkie informacje poufne lub stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa drugiej strony w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji z dnia 16 kwietnia 1993 roku (tj. Dz.U.2022.1233 ze zm.), pozyskane w wyniku współpracy. Odpowiedzialność Stron za dochowanie tajemnicy obejmuje także zachowania ich pracowników i podwykonawców.

2. Na potrzeby umowy terminem „informacje poufne" określa się:

a) dane dotyczące infrastruktury technicznej Zamawiającego;

b) dane osobowe w rozumieniu rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia   
27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych);

c) dane medyczne pacjentów Zamawiającego;

d) wszelkie inne informacje oznaczone przez Strony jako poufne.

3. Informacje poufne mogą zostać ujawnione osobom takim jak: członkowie kierownictwa, pracownicy, podwykonawcy przedstawiciele lub doradcy Stron otrzymujący i mający uzasadnioną potrzebę zapoznania się z nimi w celu realizacji niniejszej umowy lub w związku z nią, oraz osobom w przypadku, kiedy Strony ustaliły na piśmie możliwość otrzymywania informacji poufnych.

4. W przypadku uzyskania informacji o możliwości ujawnienia danych poufnych przez którąkolwiek ze Stron, należy podjąć zdecydowane działania na rzecz ograniczenia i usunięcia skutków tego faktu.

5. Powyższe zobowiązanie zachowania poufności nie ma zastosowania do informacji, które są lub staną się powszechnie dostępne w sposób inny niż naruszenie niniejszego zobowiązania.

**§13**

**[Ochrona danych osobowych]**

1. W celu należytej ochrony danych osobowych, każda ze Stron wyznaczyła osobę, z którą będzie można się skontaktować,   
w sprawie procesu przetwarzania danych osobowych, przy wykorzystaniu danych kontaktowych drugiej strony; ze strony Zamawiającego osobą kontaktową jest p. Ewa Knapkiewicz (email: iod@szpitalgostyn.pl). Ze strony Wykonawcy, osobą kontaktową w tym zakresie jest …...............................................................................

2. Każda ze Stron przetwarza podane dane osobowe osób reprezentujących lub pracowników lub współpracowników lub podwykonawców drugiej Strony w celu realizacji umowy; podstawą prawną przetwarzania danych osobowych jest prawnie usprawiedliwiony cel – kontakt oraz inne czynności w sprawie zawarcia, wykonania, rozwiązania umowy lub dochodzenia praw i roszczeń z nią związanych; podanie danych osobowych jest dobrowolne, lecz konieczne w celu podpisania umowy,

3. Zamawiający powierza Wykonawcy przetwarzanie za pośrednictwem dzierżawionego sprzętu nazwisk pacjentów oraz imion   
i nazwisk pracowników wykonujących badania.

4. Dane osobowe przetwarzane będą przez okres trwania umowy, a po jej zakończeniu przez czas wynikający z obowiązujących przepisów prawa lub do czasu przedawnienia roszczeń.

5. Odbiorcami danych osobowych będą: podmioty zewnętrzne dostarczające i wspierające systemy informatyczne danej Strony, świadczące usługi związane z bieżącą działalnością danej strony – na mocy stosownych umów powierzenia przetwarzania danych osobowych oraz przy zapewnieniu stosowania przez ww. podmioty adekwatnych środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę danych.

6. Strony nie będą wobec siebie podejmować zautomatyzowanych decyzji, w tym decyzji będących wynikiem profilowania; dane osobowe nie będą przekazywane poza EOG.

7. Wykonawca zapewnia, że wypełnił obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego lub jego realizacji.

**§ 14**

1. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1).

2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz.U.2024.507); oświadczam więc, że:

a) nie jestem Wykonawcą wymienionym w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanym na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13.04.2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz.U.2024.507),

b) nie jestem Wykonawcą, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (tj. Dz.U. 2023 poz. 1124 ze zm.) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13.04.2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz.U.2024.507),

c) nie jestem Wykonawcą, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (tj. Dz.U.2023.120 ze zm.), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13.04.2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. tj. Dz.U.2024.507).

3. W sprawach nieuregulowanych Umową mają zastosowanie właściwe przedmiotowi umowy przepisy powszechnie obowiązującego prawa, w tym ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz przepisy Kodeksu Cywilnego.

4. Strony postanawiają, że z uwzględnieniem ustaleń poczynionych w §14, wszelkie spory mogące wyniknąć w związku z realizacją Umowy rozstrzygał będzie sąd miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.

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

6. Integralną część umowy stanowi SWZ z załącznikami oraz oferta Wykonawcy, o ile nie są sprzeczne z ustaleniami niniejszej umowy.

**ZAMAWIAJĄCY WYKONAWCA**

Załączniki:

* + - 1. Formularz asortymentowo-cenowy
      2. Zestawienie wymaganych parametrów technicznych przedmiotu zamówienia

1. **zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.** [↑](#footnote-ref-1)
2. **zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.** [↑](#footnote-ref-2)
3. **przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami** i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR. [↑](#footnote-ref-3)