

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO O WARTOŚCI SZACUNKOWEJ
PRZEKRACZAJĄCEJ 193 000 EURO
(procedura otwarta)**

Dostawa : odczynników wraz z dzierżawą analizatorów i dzierżawa systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych ,odczynniki i testów do badań diagnostycznych , materiałów kontrolnych do analizatora biochemicznego Cobas Integra 800, testów paskowych , kontroli moczu i części zużywalnych do czytnika testów paskowych – LabUreader , sprzęt jednorazowego użytku do pobierania krwi , drobny sprzęt laboratoryjny oraz wirówki laboratoryjne

I. Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. NMP

Adres do korespondencji: **ul. Bialska 104/118 , 42-200 Częstochowa , woj. Śląskie**

KRS 0000003907

NIP 573-22-99-604

Regon 001281053

Organ Założycielski- Województwo Śląskie

Telefon: 034/367-37-53

Fax: 034/365-17-56

www.szpitalparkitka.com.pl

e-mail : szp@data.pl

II. Tryb udzielenia zamówienia:

Postępowanie prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego (zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych - tekst jednolity: Dz. U. z 2010 r. nr 113 poz. 759 z późn. zm.), zwaną dalej ustawą Pzp.

1. Podstawa prawna opracowania specyfikacji istotnych warunków zamówienia :
 - 1.1. Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r Prawo zamówień publicznych.
 - 1.2. Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009r w sprawie rodzaju dokumentów , jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form , w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz.U.z 2009r Nr 226 ,poz.1817).
 - 1.3. Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2009r w sprawie średniego kursu złotego w stosunku do euro stanowiącego podstawę przeliczenia wartości zamówień publicznych (Dz.U.z 2009r Nr 224 , poz.1796).
 - 1.4. Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2009r w sprawie kwot wartości zamówień oraz konkursów , od których jest uzależniony obowiązek przekazywania ogłoszeń Urzędowi Oficjalnych Wspólnot Europejskich (Dz.U. z 2009r nr 224 , poz. 1795).
 - 1.5. Kodeks cywilny.
 - 1.6. Ustawa z dnia 16 kwietnia 1993r o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. z 2003r Nr 153 , poz.1503 z późn. zm.).

III. Opis przedmiotu zamówienia:

CPV : 33.69.65.00-0 , 33.19.25.00-7 , 38.43.70.00-7 , 38.43.71.10-1 ,
33.79.30.00-5, 42.93.11.00-2 , 38.00.00.00-5

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa : odczynników z dzierżawą analizatorów parametrów krytycznych dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej ,Oddziału Patologii Noworodka ,Oddziału Chorób Płuc , Bloku Porodowego, Oddziału Intensywnej Terapii dla Dzieci ,odczynników wraz z dzierżawą analizatora immunochemicznego , odczynników z dzierżawą analizatora do oceny osadu moczu , testów pakowych do czytnika , kontroli moczu i części zużywalnych do czytnika LabUreader , materiałów kontrolnych do analizatora biochemicznego Cobas Integra 800 ,odczynników i testów diagnostycznych , odczynników do diagnostyki laboratoryjnej , sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi , drobnego sprzętu laboratoryjnego , wirówki laboratoryjne oraz dzierżawa systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im NMP w Częstochowie w asortymencie i ilościach określonych w Załączniku Nr 1 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Szczegółowy zakres przedmiotu zamówienia zawiera załącznik Nr 1 do niniejszej SIWZ.

3. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych – dotyczy Załącznika Nr 1 do SIWZ część Nr 8 i Nr 9.

IV. Zamawiający dopuszcza do składanie ofert częściowych według załącznika Nr 1 do SIWZ części od 1 do 21 .

V. Zamawiający nie przewiduje zastosowanie zamówień uzupełniających stosownie do art. 67 ust.1 pkt. 7 uPzp

VI. Zamawiający nie dopuszcza do składania ofert wariantowych.

VII. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

VIII. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

IX. Termin wykonania zamówienia:

Wymagany termin realizacji zamówienia :

1. Oferowany termin wykonania zamówienia:
dla części Nr 1 - 8 i części 10 - 19 : do wyczerpania wartości umowy jednak nie dłużej niż 24 miesiące licząc daty zawarcia umowy;
dla części Nr 21 - umowa zostaje zawarta na okres 24 miesięcy licząc od daty wdrożenia i instalacji przedmiotu dzierżawy potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez obie Strony;
dla części Nr 9 - do wyczerpania wartości umowy jednak nie dłużej niż 18 miesięcy licząc daty zawarcia umowy;
dla części Nr 20 - dostawa instalacja , uruchomienie i kalibracja wirówek laboratoryjnych w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego oraz przeszkolenie personelu w zakresie obsługi i prawidłowej konserwacji wirówek w miejscu dostawy nastąpi na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do 30 dni od daty zawarcia umowy potwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym .
2. Dostawy towaru sukcesywne następować będą loco magazyn Główny Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy w terminie maximum do 5 dni roboczych od telefonicznego lub pisemnego lub faxowego zamówienia złożonego przez pracownika Sekcji Zaopatrzenia i Magazynów Zamawiającego – dotyczy części Nr 1-11 , części Nr 13-19 .
3. Dostawy towaru sukcesywne następować będą loco magazyn Apteki szpitalnej Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy w terminie maximum do 4 dni od pisemnego lub faxowego zamówienia złożonego przez upoważnionego pracownika Apteki szpitalnej – dotyczy części Nr 12.

X. Warunki udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków:

1. O zamówienie mogą ubiegać się wykonawcy, wobec których brak jest podstaw do wykluczenia z powodu niespełnienia warunków ,o których mowa w art. 24 ust. 1 oraz art. 24 ust. 2 pkt. 1 Pzp , i którzy spełniają warunki określone w art. 22 ust. 1 i art. 44 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych dotyczące:

- 1.1. **posiadania uprawnień** do wykonania określonej działalności lub czynności , jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania tj.

Zamawiający uzna spełnienie ww. warunku , jeżeli Wykonawca przedłoży :

- koncesję ,zezwolenia lub licencję w zakresie prowadzonej działalności . W przypadku gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja , zezwolenie lub licencja należy dołączyć stosowne oświadczenie ;

1.2. posiadania wiedzy i doświadczenia tj. :

Zamawiający uzna spełnienie ww. warunku, jeżeli Wykonawca przedłoży:

- **wykaz wykonanych** , a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych dostaw okresie (minimum jedna wykonana dostawa oferowanego przedmiotu zamówienia dla każdej z części załącznika Nr 1 do SIWZ , wartość brutto dostawy dla każdej części w Załączniku Nr 1 winna odpowiadać 50 % wartości brutto składanej oferty) w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert , a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy- w tym z podaniem ich wartości, przedmiotu ,dat wykonania oraz załączeniem dokumentu potwierdzającego (np. referencje, protokoły odbioru itp.), że te dostawy zostały lub są wykonywane należycie . Jeżeli Wykonawca składa ofertę na więcej niż do jednej części wówczas winien złożyć wykaz minimum jednej dostawy dla poszczególnych części w Załączniku Nr 1 do SIWZ. Druk wykazu stanowi załącznik Nr 4 do SIWZ.

1.3.dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia tj.,

Zamawiający uzna spełnienie ww. warunku jeżeli Wykonawca przedłoży :

- **oświadczenie**, że osoby, które będą uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia, posiadają wymagane uprawnienia, jeżeli ustawy nakładają obowiązek posiadania takich uprawnień ;

1.4. sytuacji ekonomicznej i finansowej tj. ,

Zamawiający uzna spełnienie warunku dotyczącego sytuacji finansowej , jeżeli wykonawca przedłoży :

- **Informację banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo- kredytowej** , w których wykonawca posiada rachunek, potwierdzającą wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową wykonawcy, wystawionej nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert (nie mniejszą niż 50% wartości brutto składanej oferty);

Jeżeli Wykonawca , wykazując spełnianie warunku , o którym mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 4 ustawy , polega na zdolnościach finansowych innych podmiotów na zasadach określonych w art.26 ust. 2 b ustawy , wymaga się przedłożenia informacji banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo- kredytowej dotyczącej tych podmiotów.

2. W celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

- 1) **oświadczenia** o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w ust. 1 – treść oświadczenia zawarta w Załącznik Nr 3 do SIWZ.
- 2) **koncesję ,zezwolenia lub licencję** w zakresie prowadzenia działalności . W przypadku gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja , zezwolenie lub licencja należy dołączyć stosowne oświadczenie.

/§ 1 ust. 1 pkt. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2009 r. Nr 226, Poz. 1817)/

- 3) **wykaz wykonanych** , a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych dostaw okresie (minimum jedna wykonana dostawa oferowanego przedmiotu zamówienia dla każdej z części załącznika Nr 1 do SIWZ , wartość brutto dostawy dla każdej części w Załączniku Nr 1 winna odpowiadać 50 % wartości brutto składanej oferty) w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert , a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy- w tym z podaniem ich wartości, przedmiotu ,dat wykonania oraz załączeniem dokumentu potwierdzającego (np. referencje, protokoły odbioru itp.), że te dostawy zostały lub są wykonywane należycie . Jeżeli Wykonawca składa ofertę na więcej niż do jednej części wówczas winien złożyć wykaz minimum jednej dostawy dla poszczególnych części w Załączniku Nr 1 do SIWZ. Druk wykazu stanowi załącznik Nr 4 do SIWZ.

/§ 1 ust. 1 pkt. 3 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2009 r. Nr 226, Poz. 1817)/

- 4) **oświadczenie**, że osoby, które będą uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia, posiadają wymagane uprawnienia, jeżeli ustawy nakładają obowiązek posiadania takich uprawnień – treść oświadczenia zawarta w załączniku Nr 3 do SIWZ ;

/§ 1 ust. 1 pkt. 7 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2009 r. Nr 226, poz. 1817)/

- 5) **Informację banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo- kredytowej** , w których wykonawca posiada rachunek, potwierdzającą wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową wykonawcy, wystawionej nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert (nie mniejszą niż 50% wartości brutto składanej oferty);

/§ 1 ust. 1 pkt 9 rozporządzenia Prezesa Rasy Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U.. 2009 r. Nr 226, Poz. 1817)/

3. Zgodnie z art. 26 ust. 2b ustawy PZP Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia o, których mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 2 i 3 ustawy PZP lub zdolnościach finansowych innych podmiotów o, których mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 4 ustawy PZP niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, a w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia (art. 26 ust. 2 a).
4. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 4 ustawy PZP, polega na zdolnościach finansowych innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy PZP, wymaga się przedłożenia informacji banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo - kredytowej, o której mowa w SIWZ ust. 2 pkt. 5, dotyczącej tych podmiotów.
5. Jeżeli, z uzasadnionej przyczyny Wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez Zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez Zamawiającego warunku (art. 26 ust. 2 c) .
6. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się Wykonawców, którzy nie wykazą braku podstaw do wykluczenia z postępowania w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 24 ust. 2 pkt. 4) .

7. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

- 1) **oświadczenia** o braku podstaw do wykluczenia z postępowania – treść oświadczenia stanowi Załącznik Nr 3 do SIWZ;

/§ 2 ust. 1 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2009 roku Nr 226, Poz. 1817)/

- 2) **aktualnego odpisu z właściwego rejestru**, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24. ust. 1 pkt. 2 ustawy PZP wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert a , w stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy PZP ;

/§ 2 ust. 1 pt. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2009 roku Nr 226, Poz. 1817)/

- 3) **aktualnych zaświadczeń właściwego naczelnika urzędu skarbowego** potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenia , że uzyskał przewidziane prawem zezwolenie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;

- 4) **aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego** potwierdzającego , że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne , lub potwierdzenia , że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie , odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;

/§ 2 ust. 1 pkt. 3 i 4 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2009 r. Nr 226, Poz. 1817)/

- 5) **aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4-8 ustawy PZP wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;

/§ 2 ust.1 pkt. 5 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2009 r. Nr 226, poz. 1817).

- 6) **aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 9 ustawy PZP wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;

/§ 2 ust. 1 pkt. 6 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2009 r. Nr 226, Poz. 1817)/

Zamawiający dokona oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1, oraz stwierdzi brak podstaw do wykluczenia z powodu nie spełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1, zgodnie z formułą [spełnia - nie spełnia], w oparciu o oświadczenia i dokumenty złożone przez Wykonawcę w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu.

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

9. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 7 składa:

- 1) pkt. 2- 4 i 6 – dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym, ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,
 - b) nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
 - c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie.
- 2) pkt. 5 – składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4-8 ustawy PZP.

Dokumenty, o których mowa w punkcie 1) litera a i c oraz punkcie 2) powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Dokument, o którym mowa w punkcie 1 litera b, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 9, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.

W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio do miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

10. W celu potwierdzenia, że oferowany asortyment odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w SIWZ, Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

- 1). opis przedmiotu zamówienia np. : foldery, prospekty, karty katalogowe, ulotki metodyczne dla asortymentu określonego w załączniku Nr 1 do SIWZ części Nr od 1 do 21 z zaznaczeniem, której części dotyczą, oraz oryginalne firmowe materiały informacyjne zawierające parametry techniczno-eksploatacyjne i wymagania, konfigurację urządzenia i specyfikację oferowanego produktu– dotyczy załącznika Nr 1 do SIWZ części od 1,2,3,4,5,6, 7, 20 z zaznaczeniem, której części dotyczą.
W przypadku materiałów w języku obcym do oferty należy dołączyć opis w języku polskim.
- 2). Próbki dla oferowanego asortymentu w załączniku Nr 1 do SIWZ część 12 po 5 szt. z każdej pozycji od 1 do 29 w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia – próbki gotowe do użycia w warunkach szpitalnych, opatrzone etykietami zawierające wszystkie niezbędne dane dla wyrobu medycznego z zaznaczeniem pozycji, której dotyczą.
- 3). **Wszelkie wymagane przez polskie prawo dokumenty**, na podstawie których, oferowany asortyment jest dopuszczony do obrotu i używania w placówkach ochrony zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie/ np. .Deklarację Zgodności, Certyfikat CE/ **dotyczy analizatorów i wirówek laboratoryjnych określonych w załączniku Nr 1 do SIWZ części Nr 1,2,3,4,5,6, 7, 20**
- 4). **wypełnione tabele asortymentowo- cenowe** według wzoru tabel – rozdział XVI SIWZ ust. 4 stosownie do Załącznika nr 1 części Nr od 1 do 21 oraz tabele z parametrami technicznymi i wymaganiami – dotyczy Załącznika Nr 1 do SIWZ części Nr 1,2,3,4,5,6,7,12,20,21 zawierające wszystkie wprowadzone zmiany w czasie trwania postępowania.

- 5). Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany asortyment jest dopuszczony do obrotu i używania w tym w placówkach ochrony zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie, i posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których jest wprowadzony do obrotu i używania w tym w placówkach ochrony zdrowia w RP oraz że, Wykonawca dostarczy wraz z pierwszą dostawą oraz na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert i przez okres trwania umowy dokumenty dopuszczające oferowany asortyment do obrotu i używania (treść oświadczenia zawarta w Załączniku Nr 2 do SIWZ) .
- 6). Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany asortyment jest substancją niebezpieczną i w przypadku wybrania naszej oferty aktualne karty charakterystyk zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 04.09.2007r.– Dz. U. Nr 174 poz. 122 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie dostarczymy wraz z pierwszą dostawą, a w przypadku gdy oferowany asortyment nie jest substancją niebezpieczną – stosowne oświadczenie (treść oświadczeń zawarta w Załączniku Nr 2 do SIWZ) – jeżeli dotyczy oferowanego przedmiotu zamówienia.

11. W przypadku składania oferty wspólnej przez kilku przedsiębiorców, każdy ze wspólników musi złożyć dokumenty wymienione w Rozdziale 10 ust. 7 pkt. 1) – 6) SIWZ. **W przypadku składania kopii tych dokumentów kopie te winny być poświadczone za zgodność z oryginałem przez wspólników.** Pozostałe dokumenty będą traktowane jako wspólne. Wspólnicy muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy. Do oferty należy dołączyć stosowne pełnomocnictwo, podpisane przez osoby upoważnione do składania oświadczeń woli każdego ze wspólników.

Wspólnicy ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia, określoną w art. 366 Kodeksu Cywilnego.

Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski poświadczonym przez Wykonawcę.

XI. Informacja o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami:

Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie i faxem.

Zamawiający dopuszcza porozumiewanie się za pomocą faksu, jednak każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt otrzymania przesłanego dokumentu. Zamawiający nie dopuszcza porozumiewania się drogą elektroniczną.

W przypadku złożenia wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ lub kopii Zamawiający wymaga przesłania treści tych wyjaśnień, e-mailem na adres: szp@data.pl w celu ułatwienia Zamawiającemu wykonania czynności wymaganych ustawą „PZP”.

Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert - pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął do zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SIWZ.

Korespondencję należy kierować na adres:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. NMP

Adres do korespondencji: ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa, woj. Śląskie każdorazowo powołując się na numer postępowania, tj. P-8/ 024 / 11 oraz dopiskiem „**odczynniki wraz z dzierżawą analizatorów i dzierżawą systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych, odczynniki i testy do badań diagnostycznych, materiały kontrolne do analizatora biochemicznego Cobas Integra 800, testy paskowe, kontrole moczu i części zużywalnych do czytnika testów paskowych – LabUreader, sprzęt jednorazowego użytku do pobierania krwi, drobny sprzęt laboratoryjny oraz wirówki laboratoryjne**”

XII. Uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami są:

- sprawy proceduralne : Małgorzata Nowak tel./fax 34 367 37 53
- sprawy merytoryczne : dr n med. Beata Kamińska tel. 34 / 367 35 65
- sprawy Zintegrowanego Systemu Zarządzania : Artur Piekacz tel. 34/ 367 34 52

XIII. Termin związania ofertą: 60 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

XIV. Opis sposobu przygotowania ofert:

1. Oferty należy sporządzić dokładnie wg załączonego do specyfikacji formularza ofertowego stanowiącego **załącznik nr 2 do SIWZ** lub na nim.
2. Oferta winna być przygotowana w formie pisemnej w języku polskim.
3. Wszelkie koszty przygotowania i złożenia oferty ponosi Wykonawca.
4. Zaleca się aby oferta była trwale złączona, miała ponumerowane kolejnymi numerami wszystkie zapisane strony i miała wykazaną łączną liczbę stron oraz liczbę załączników.
5. Oferta winna być podpisana przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy w miejscach zaznaczonych w taki sposób aby tożsamość tej osoby/osób była identyfikowalna (np. podpis opatrzony imienną pieczęcią, czy też czytelny podpis składający się z pełnego imienia i nazwiska).
6. Jeżeli uprawnienie do podpisania oferty nie wynika z właściwego rejestru lub ewidencji działalności gospodarczej do oferty winno być dołączone stosowne pełnomocnictwo. Pełnomocnictwo powinno być przedstawione w formie oryginału lub kopii poświadczonych notarialnie za zgodność z oryginałem.
7. Zaleca się aby do oferty składanej przez osoby fizyczne dołączyć zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej (oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem)".
8. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Z chwilą ustanowienia pełnomocnika istnieje obowiązek załączenia pełnomocnictwa.
9. Do oferty Wykonawca winien załączyć wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia wymienione w pkt XI niniejszej specyfikacji.
10. Zgodnie z art. 16 ust. 1 ustawy o swobodzie działalności gospodarczej (Dz. U. z 2004 Nr 173 poz. 1807 z późn. zm.) przedsiębiorca wpisany do rejestru przedsiębiorców albo ewidencji jest zobowiązany umieszczać w oświadczeniach pisemnych, skierowanych w zakresie swojej działalności do oznaczonych osób i organów, numer identyfikacji podatkowej (NIP) oraz posługiwać się tym numerem w obrocie prawnym i gospodarczym.
11. W ofercie Wykonawca winien wskazać części zamówienia, których wykonanie powierzy podwykonawcom. Brak powyższej informacji oznaczać będzie, że całość zamówienia zostanie zrealizowana przez Wykonawcę.
12. Wszelkie błędy w zapisach oferty winny być poprawione przez skreślenie dotychczasowej treści i wpisanie nowej, z zachowaniem czytelności błędnego zapisu oraz podpisanie poprawki przez osobę uprawnioną do występowania w imieniu Wykonawcy.
13. Wykonawca może, przed upływem terminu składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę:
 - Za skuteczne wprowadzenie zmiany, Zamawiający uzna zmiany wprowadzone przed upływem terminu składania ofert, przez pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian w złożonej ofercie. Zmiany dotyczące treści oferty powinny być przygotowane, opakowane i zaadresowane w ten sam sposób co oferta. Dodatkowo opakowanie (koperta), w którym jest przekazywana zmieniona oferta, należy opatrzyć napisem "ZMIANA OFERTY".

- Za skuteczne wycofanie oferty, Zamawiający uzna pisemne oświadczenie Wykonawcy o wycofaniu oferty, złożone przed upływem terminu składania ofert. Wycofanie oferty powinno być opakowane i zaadresowane w ten sam sposób co oferta. Dodatkowo opakowanie (koperta), w którym jest przekazywane powiadomienie, należy opatrzyć napisem **"WYCOFANIE OFERTY"**.

14. W procedurze udzielenia zamówienia uwzględnione zostaną oferty dostarczone w wyznaczonym terminie, spełniające warunki ustawy prawo zamówień publicznych, odpowiadające przedmiotowi zamówienia oraz warunkom i wymogom podanym w niniejszej siwz.

15. W przypadku, gdy wykonawca pragnie zastrzec, przed dostępem dla innych uczestników postępowania, informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity Dz. U. 2003 nr 153 poz. 1503 z późn. zm.), do oferty winien dołączyć wykaz informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa podając precyzyjnie nazwę dokumentu i nr strony oraz podstawę prawną tajemnicy. Wykonawca powinien zastrzeżoną część oferty oznaczyć w sposób nie budzący wątpliwości, iż stanowi ona zastrzeżoną tajemnicę przedsiębiorstwa np. Umieścić ją w odrębnym (wydzielonym) opakowaniu oznaczonym napisem: **"TAJEMNICA PRZEDSIĘBIORSTWA NIE UDOSTĘPNIĄĆ"**. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust.4 PZP.

XV. Określenie miejsca i terminu składania i otwarcia ofert:

1. Ofertę przetargową należy dostarczyć w opakowaniu lub kopercie, zaklejonej i opisanej nazwą i adresem Wykonawcy oraz hasłem: **"OFERTA przetargowa – odczynniki wraz z dzierżawą analizatorów i dzierżawą systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych, odczynniki i testy do badań diagnostycznych, materiały kontrolne do analizatora biochemicznego Cobas Integra 800, testy paskowe, kontrole moczu i części zużywalne do czytnika testów paskowych – LabUreader, sprzęt jednorazowego użytku do pobierania krwi, drobny sprzęt laboratoryjny oraz wirówki laboratoryjne – część Nr (wpisuje wykonawca), znak sprawy P-8 / 024 / 11" nie otwierać przed dniem 2011 r. godz. (wpisuje wykonawca)**
2. W razie braku powyższej informacji Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia wynikające z tego braku, np. za otwarcie ofert przed terminem otwarcia, a w przypadku składania oferty pocztą za jej nie otwarcie w trakcie sesji otwarcia ofert.
3. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego (Kancelaria pok. 356) w godzinach od 7.30 do 14.30 (w dni robocze, od poniedziałku do piątku) w terminie do dnia **05-05-2011 roku do godz. 10:00**
4. Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 05-05-2011 roku o godzinie 10:15** Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym im. NMP, II piętro, sala 310 A, pawilon D.

XVI. Opis sposobu obliczenia ceny:

1. Przez cenę oferty zamawiający rozumie cenę za wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z wymogami zamawiającego.
2. Cena za realizację całego zamówienia musi zawierać wszystkie elementy kosztów wykonania przedmiotu zamówienia oraz powinna zawierać upusty udzielane Zamawiającemu przez Wykonawcę na czas trwania umowy. Skutki finansowe błędnego obliczenia ceny oferty, wynikające z nie uwzględnienia wszystkich okoliczności, które mogą wpływać na cenę, obciążają Wykonawcę.
 - 1) cenę przedmiotu zamówienia
 - 2) ubezpieczenia i transportu dostawy do siedziby Zamawiającego
 - 3) należności celne (cło; podatek graniczny)
 - 4) podatek VAT i akcyzę
3. Ceny jednostkowe, cena łączna, podatek VAT należy podać do dwóch miejsc po przecinku;

4. Cena netto i brutto oferty (dla części Nr 1,2,3,4,5,6,7 – razem tabela 1+2+3 ; dla części Nr od 8 do 20 – tabela 4 ; dla części 21 tabela 3) przedstawiona w następujący sposób:

- odczynniki, materiały kontrolne, kalibratory, (tabela 1)

Lp	Rodzaj oznaczenia	Ilość oznaczeń	Nazwa handlowa odczynnika i nr kat. identyczna jak na f-rach VAT z określeniem wielkości opakowania handlowego	Ilość	Cena jedn. netto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł
1								
2								
razem tabela 1 :								

- materiały eksploatacyjne i zużywalne (tabela 2)

Lp	Nazwa handlowa asortymentu i nr kat. identyczna jak na f-rach VAT z określeniem wielkości opakowania handlowego	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł
1							
2							
razem tabela 2 :							

- dzierżawa analizatora, dzierżawa systemu integrującego analizatora (tabela 3)

Lp	Nazwa przedmiotu dzierżawy	j.m.	Ilość	Kwota netto dzierżawy za 1 m-c/ zł	Czas dzierżawy w m-ch	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł
1		szt.			24			
razem :								
razem tabela 3 :								

- odczynniki, drobny sprzęt laboratoryjny, sprzęt jednorazowy (tabela 4)

Lp	Nazwa asortymentu	Nazwa handlowa asortymentu i nr katalogowy identyczna jak na f-rach VAT z określeniem wielkości opakowania handlowego	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto w zł	Wartość netto w zł	% VAT	Wartość brutto w zł
1								
2								
razem tabela 4 :								

Łączną cenę brutto zamówienia należy obliczyć wg wzoru:

Cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek VAT = wartość brutto

Należy podać łączną wartość brutto zamówienia (liczbowo), wartość netto oraz stawkę podatku VAT, zgodnie z formularzem ofertowym. Przy wyliczaniu wartości cen poszczególnych elementów należy ograniczyć się do dwóch miejsc po przecinku na każdym etapie wyliczenia ceny.

Obowiązek podatkowy, w sytuacji nabywania towarów lub usług od podmiotów zagranicznych określonych zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2004 r. Nr 54 póź. 535 z późn. zm.) spoczywa na nabywcy towarów lub usługobiorcy, którym w przypadku postępowania o zamówienie publiczne jest Zamawiający.

W przypadku złożenia oferty, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.

5. Wpisanie w formularzu asortymentowo-cenowym zera jako wartości pozycji spowoduje odrzucenie oferty;

6. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą dokonywane w walucie PLN.

XVII. Kryteria oceny

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

Cena oferty brutto

- 100%

Punkty za cenę zostaną przyznane wg następującego wzoru :

$$\text{Cena oferty brutto} = \frac{\text{najniższa cena brutto spośród badanych ofert}}{\text{cena brutto badanej oferty}} \times 100$$

Maksymalną liczbę punktów - 100 pkt - otrzyma oferta z najniższą ceną brutto za całość przedmiotu zamówienia, pozostałe oferty otrzymają punkty zgodnie z powyższym wzorem. Uzyskana liczba punktów badanej oferty zostanie pomnożona przez wagę tego kryterium – 100 %.

2. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z największą liczbą punktów uzyskaną w kryterium określonym w ust. 1, która spełnia wszystkie wymagania określone w niniejszej specyfikacji.

XVIII. Informacje dotyczące rozliczenia:

Rozliczenia między Zamawiającym, a Wykonawcą prowadzone są w walucie PLN.

XIX. Zamawiający wymaga wniesienia wadium.

1. Wykonawca przystępujący do postępowania jest obowiązany wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert, w wysokości : 17.195,00 PLN

część 1 - 600,00 zł	część 8 - 600,00 zł	część 15 - 15,00 zł
część 2 - 600,00 zł	część 9 - 250,00 zł	część 16 - 180,00 zł
część 3 - 1080,00 zł	część 10 - 150,00 zł	część 17 - 3,00 zł
część 4 - 800,00 zł	część 11 - 85,00 zł	część 18 - 6,00 zł
część 5 - 600,00 zł	część 12 - 6.500,00 zł	część 19 - 3,00 zł
część 6 - 3.500,00 zł	część 13 - 230,00 zł	część 20 - 120,00 zł
część 7 - 1.850,00 zł	część 14 - 3,00 zł	część 21 - 20,00 zł

2. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- pieniądu;
- poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
- gwarancjach bankowych;
- gwarancjach ubezpieczeniowych;
- poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz.U. Nr 109, poz. 1158 z późn. zm.).

3. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego **w BRE BANK O/Częstochowa 47 1140 1889 0000 2254 2200 1004 z dopiskiem „Wadium , Przetarg odczynniki wraz z dzierżawą analizatorów i dzierżawa systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych, odczynniki i testy do badań diagnostycznych , materiały kontrolne do analizatora biochemicznego Cobas Integra 800, testy paskowe , kontrole moczu i części zużywalne do czytnika testów paskowych – LabUreader , sprzęt jednorazowego użytku do pobierania krwi ,drobny sprzęt laboratoryjny oraz wirówki laboratoryjne „ część Nr(wpisuje wykonawca) i nr sprawy P-8/ 024 /11 ”.**

Wadium uznaje się za wniesione w momencie uznania rachunku Zamawiającego. Kserokopię polecenia przelewu poświadczoną „za zgodność z oryginałem” przez Wykonawcę należy załączyć do oferty.

Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.

4. W przypadku wnoszenia wadium w formie niepieniężnej oryginał dokumentu świadczącego o jego wniesieniu należy złożyć w kancelarii siedziby Zamawiającego, pok. 356, II p. Paw. D , a kserokopię poświadczoną „za zgodność z oryginałem” przez Wykonawcę załączyć do oferty.
5. Wykonawca, którego oferta nie będzie zabezpieczona wadium odpowiadającym powyższym wymaganiom, zostanie przez Zamawiającego wykluczony z ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego.
6. Zamawiający zwraca wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania , z wyjątkiem wykonawcy , którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a uPzp.
7. Wykonawcy , którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza , zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy , jeżeli jego wniesienia żądano.
8. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium na wniosek wykonawcy , który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
9. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez wykonawcę , któremu zwrócono wadium na podstawie ust.6 , jeżeli w wyniku ostatecznego rozstrzygnięcia protestu jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez zamawiającego.
10. Jeżeli wadium wniesiono w pieniądzu, Zamawiający zwraca je wraz z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszty prowadzenia rachunku bankowego oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę.
11. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana:
- odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;
 - nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy;
 - zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

XX. Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XXI. Zawarcie umowy:

1. Zamawiający zawrze umowę z wybranym Wykonawcą – nie wcześniej niż 10 dni od dnia przekazania informacji (faxem) o wyborze oferty na warunkach będących istotnymi postanowieniami , a stanowiącymi wzór umowy – **Załącznik nr 6 , 7** do niniejszej specyfikacji.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę przed upływem terminu określonego w ust.1 , jeżeli w niniejszym postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta.
3. Termin podpisania umowy może ulec zmianie w przypadku złożenia przez któregoś z Wykonawców odwołania. O nowym terminie zawarcia umowy Wykonawca zostanie poinformowany po zakończeniu postępowania odwoławczego.
4. Jeżeli oferta Wykonawców występujących wspólnie zostanie wybrana, Zamawiający zażąda przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych podmiotów.
5. Wykonawca będący osobą fizyczną prowadzącą działalność gospodarczą, zobowiązany będzie przed podpisaniem umowy, dostarczyć osobie odpowiedzialnej za przygotowanie umowy zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej celem przygotowania umowy.

XXII. Wzór umowy - załącznik nr 6 i 7 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

XXIII. Środki ochrony prawnej przysługujące Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia:

1. Środki ochrony prawnej określone w Dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych przysługują wykonawcy , uczestnikowi konkursu , a także innemu podmiotowi , jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy uPzp.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę , o której mowa w art. 154 pkt.5 uPzp.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodności z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności , do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy , zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów , określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.

Załącznikami do niniejszej specyfikacji są:

- 1) przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1)
- 2) wzór oferty (załącznik nr 2),
- 3) wzór oświadczenia (załącznik Nr 3),
- 4) wykaz wykonanych dostaw (załącznik Nr 4),
- 5) wykaz dopuszczeń (załącznik nr 5).
- 6) wzory umów (załącznik nr 6,7).

Z a t w i e r d z i ł:

DYREKTOR

Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
lek. med. Kazimierz Pankiewicz

Częstochowa, dnia 08-04-2011 r.

Część 1- Odczynniki wraz z dzierżawą analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/118 na okres 24 miesięcy

I. Odczynniki do analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/118 na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa odczynnika	ilość oznaczeń
1.	Odczynniki wymagane do wykonania podanej liczby badań	3000

Uwaga:

Do wyżej wymienionej ilości oznaczeń należy doliczyć odczynniki , kalibratory , materiały kontrolne, materiały eksploatacyjne niezbędne do pracy oferowanego analizatora.

Pomiary kontrolne : 3x w tygodniu na 3 poziomach zamiennie .

Za niedoszacowanie ilości odczynników , kalibratorów , materiałów kontrolnych , materiałów eksploatacyjnych do ilości oznaczeń odpowiada firma oferująca.

II. Dzierżawa analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/118 na okres 24 miesięcy – szt. 1

Producent:

Model:

Rok produkcji

Lp.	Parametry i funkcje graniczne	Należy wypełnić tabelę wpisując TAK lub NIE
1.	Analizator i jego części składowe fabrycznie nowe rok produkcji 2011	
2.	Parametry mierzone: pH, pO ₂ , pCO ₂ , / Na, K, Ca, / COHb, MetHb, O ₂ Hb	
3.	Możliwość wykonania wszystkich parametrów wymienionych w punkcie 2 tabeli z jednej próbki, poprzez jej wprowadzenie do jednego aparatu bezpośrednio ze strzykawki lub kapilary	
4.	Więcej niż jeden tor pomiarowy, umożliwiający wybór poszczególnych parametrów lub wprowadzenie próbki do wybranego przez operatora toru pomiarowego	
5.	Wszystkie elektrody bezobsługowe(nie wymagają wymiany membran i uzupełniania płynów)	
6.	Kalibracja bez użycia gazów wzorcowych i butli gazowych	
7.	Uzyskanie wyniku wszystkich parametrów z punktu 2 tabeli z maksymalnej objętości próbki 200 µl	
8.	Wbudowana drukarka	
9.	Podłączenie analizatora do Laboratoryjnej Sieci Informacyjnej LSI PSM na koszt Wykonawcy . Administratorem Laboratoryjnej Sieci Informacyjnej LSI PSM jest firma Roche Diagnostics Polska Spółka z o.o. ul. Wybrzeże Gdyńskie 6B, 01-531 Warszawa tel. 22 / 481 54 55	
10.	Odczynniki w zamkniętych, oddzielnych pojemnikach, wymieniane zależnie od zużycia	
11.	Automatyczny program kontroli jakości	
12.	Możliwość archiwizacji wyników pacjentów i kontroli	
13.	Termin ważności odczynników po instalacji w aparacie nie krótszy niż 30 dni	

14.	Oferent dostarczy odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne oraz materiały eksploatacyjne odpowiednio do deklarowanej rocznej ilości oznaczeń	
Pozostałe wymagania		
15.	Podać inne funkcje i akcesoria	
16.	Pełna gwarancja obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych) w czasie trwania umowy	
17.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni , dostawca podstawí analizator zastępczy .	
18.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	
19.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny , naprawa analizatora max. do 5 dni roboczych.	
20.	Autoryzowany serwis na terenie kraju.	
21.	Instrukcja obsługi oraz dokumentacja techniczna w języku polskim , założenie paszportu technicznego wraz z dostawą analizatora .	
22.	Oryginalne firmowe materiały informacyjne zawierające parametry techniczno – eksploatacyjne i specyfikację produktu Dokumenty w języku obcym powinny posiadać tłumaczenie .	
23.	Przeprowadzenie szkolenia obsługi w zakresie eksploatacji dostarczonego analizatora personelu medycznego i technicznego wraz z pisemnie potwierdzonym sprawdzianem kompetencji	
24.	Dostawa , instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wydzierżawiającego .	

Uwaga:

Nie spełnienie któregokolwiek parametru opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Deklarowana roczna ilość oznaczeń: 1500

Zamawiający deklaruje prowadzenie pomiarów kontrolnych 3x w tygodniu na 3 poziomach zamiennie.

Arkusze asortymentowo- cenowe dla części 1 (razem tabela 1+ 2+ 3) według wzorów tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 2 - Odczynniki wraz z dzierżawą analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/118 na okres 24 miesięcy

I. Odczynniki do analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/118 na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa odczynnika	ilość oznaczeń
1.	Odczynniki wymagane do wykonania podanej liczby badań	16 000

Uwaga:

Do wyżej wymienionej ilości oznaczeń należy doliczyć odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne, materiały eksploatacyjne niezbędne do pracy oferowanego analizatora.

Pomiary kontrolne : 3 x w tygodniu na 3 poziomach zamiennie .

Za niedoszacowanie ilości odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych, materiałów eksploatacyjnych do ilości oznaczeń odpowiada firma oferująca.

II. Dzierżawa analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/118 na okres 24 miesięcy - szt. 1

Producent:

Model:

Rok produkcji

Lp.	Parametry i funkcje graniczne	Należy wypełnić tabelę wpisując TAK lub NIE
1.	Analizator i jego części składowe fabrycznie nowe rok produkcji 2011	
2.	Parametry mierzone: pH, pO ₂ , pCO ₂ ,/ COHb, MetHb, O ₂ Hb, Ca zjonizowany	
3.	Możliwość wykonania wszystkich parametrów wymienionych w punkcie 2 tabeli z jednej próbki, poprzez jej wprowadzenie do jednego aparatu bezpośrednio ze strzykawki lub kapilary	
4.	Więcej niż jeden tor pomiarowy, umożliwiający wybór poszczególnych parametrów lub wprowadzenie próbki do wybranego przez operatora toru pomiarowego	
5.	Wszystkie elektrody bezobsługowe	
6.	Kalibracja bez użycia gazów wzorcowych i butli gazowych	
7.	Uzyskanie wyniku wszystkich parametrów z punktu 2 tabeli z maksymalnej objętości próbki 200 µl	
8.	Wbudowana drukarka	
9.	Podłączenie analizatora do Laboratoryjnej Sieci Informacyjnej LSI PSM na koszt Wykonawcy. Administratorem Laboratoryjnej Sieci Informacyjnej LSI PSM jest firma Roche Diagnostics Polska Spółka z o.o. ul. Wybrzeże Gdyńskie 6B, 01-531 Warszawa tel. 22 / 481 54 55	
10.	Odczynniki w zamkniętych, oddzielnych pojemnikach, wymieniane zależnie od zużycia	
11.	Automatyczny program kontroli jakości	
12.	Możliwość archiwizacji wyników pacjentów i kontroli	
13.	Termin ważności odczynników po instalacji w aparacie nie krótszy niż 30 dni	
14.	Oferent dostarczy odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne oraz materiały eksploatacyjne odpowiednio do deklarowanej rocznej ilości oznaczeń	

Pozostałe wymagania		
15.	Podać inne funkcje i akcesoria	
16.	Pełna gwarancja obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych) w czasie trwania umowy	
17.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni , dostawca podstawia analizator zastępczy .	
18.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	
19.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny , naprawa analizatora max. do 5 dni roboczych.	
20.	Autoryzowany serwis na terenie kraju.	
21.	Instrukcja obsługi oraz dokumentacja techniczna w języku polskim , założenie paszportu technicznego wraz z dostawą analizatora .	
22.	Oryginalne firmowe materiały informacyjne zawierające parametry techniczno – eksploatacyjne i specyfikację produktu Dokumenty w języku obcym powinny posiadać tłumaczenie .	
23.	Przeprowadzenie szkolenia obsługi w zakresie eksploatacji dostarczonego analizatora personelu medycznego i technicznego wraz z pisemnie potwierdzonym sprawdzianem kompetencji	
24.	Dostawa , instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wydzierżawiającego .	

Uwaga:

Nie spełnienie któregokolwiek parametru opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Deklarowana roczna ilość oznaczeń: 8000

Zamawiający deklaruje prowadzenie pomiarów kontrolnych 3x w tygodniu na 3 poziomach zamiennie.

Arkusze asortymentowo- cenowe dla części 2 (razem tabela 1+ 2+ 3) według wzorów tabel Rozdział XVI ust. 4 SWZ.

Część 3 - Odczynniki wraz z dzierżawą analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Oddziału Patologii Noworodka na okres 24 miesięcy

I. Odczynniki do analizatora parametrów krytycznych dzierżawą analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Oddziału Patologii Noworodka na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa odczynnika	ilość oznaczeń
1.	Odczynniki wymagane do wykonania podanej liczby badań	6 000

Uwaga:

Do wyżej wymienionej ilości oznaczeń należy doliczyć odczynniki ,kalibratory , materiały kontrolne, materiały eksploatacyjne niezbędne do pracy oferowanego analizatora.

Pomiary kontrolne : 2x w tygodniu na 3 poziomach.

Za niedoszacowanie ilości odczynników , kalibratorów , materiałów kontrolnych , materiałów eksploatacyjnych do ilości oznaczeń odpowiada firma oferująca.

II. Dzierżawą analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Oddziału Patologii Noworodka na okres 24 miesięcy - szt. 1

Producent:

Model:

Rok produkcji

Lp.	Parametry i funkcje graniczne	Należy wypełnić tabelę wpisując TAK lub NIE
1.	Analizator i jego części składowe fabrycznie nowe rok produkcji 2011	
2.	Parametry mierzone: pH, pO ₂ , pCO ₂ ,/ Na, K, Ca,/ COHb, MetHb, O ₂ Hb, glukoza, mleczany, mocznik	
3.	Możliwość wykonania wszystkich parametrów wymienionych w punkcie 2 tabeli z jednej próbki, poprzez jej wprowadzenie do jednego aparatu bezpośrednio ze strzykawki lub kapilary	
4.	Możliwość wpisania szczegółowych danych demograficznych pacjenta	
5.	Więcej niż jeden tor pomiarowy, umożliwiający wybór poszczególnych parametrów lub wprowadzenie próbki do wybranego przez operatora toru pomiarowego	
6.	Wszystkie elektrody bezobsługowe	
7.	Kalibracja bez użycia gazów wzorcowych i butli gazowych	
8.	Uzyskanie wyniku wszystkich parametrów z punktu 2 tabeli z maksymalnej objętości próbki 200 µl	
9.	Wbudowana drukarka	
10.	Możliwość podłączenia do sieci informatycznej	
11.	Odczynniki w zamkniętych, oddzielnych pojemnikach, wymieniane zależnie od zużycia	
12.	Funkcja pomiaru bilirubiny	
13.	Komunikacja przy pomocy dotykowego ekranu, oprogramowanie w języku polskim	
14.	Automatyczny program kontroli jakości	
15.	Możliwość archiwizacji wyników pacjentów i kontroli	
16.	Termin ważności odczynników po instalacji w aparacie nie krótszy niż 30 dni	
17.	Oferent dostarczy odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne oraz materiały eksploatacyjne odpowiednio do deklarowanej rocznej ilości oznaczeń	

Pozostałe wymagania		
18.	Podać inne funkcje i akcesoria	
19.	Pełna gwarancja obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych) w czasie trwania umowy	
20.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni , dostawca podstawí analizator zastępczy .	
21.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	
22.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny , naprawa analizatora max. do 5 dni roboczych.	
23.	Autoryzowany serwis na terenie kraju.	
24.	Instrukcja obsługi oraz dokumentacja techniczna w języku polskim , założenie paszportu technicznego wraz z dostawą analizatora .	
25.	Oryginalne firmowe materiały informacyjne zawierające parametry techniczno – eksploatacyjne i specyfikację produktu Dokumenty w języku obcym powinny posiadać tłumaczenie .	
26.	Przeprowadzenie szkolenia obsługi w zakresie eksploatacji dostarczonego analizatora personelu medycznego i technicznego wraz z pisemnie potwierdzonym sprawdzianem kompetencji	
27.	Dostawa , instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wydzierżawiającego .	

Uwaga:

Nie spełnienie któregokolwiek parametru opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Deklarowana roczna ilość oznaczeń: 3000

Zamawiający deklaruje prowadzenie pomiarów kontrolnych 2x w tygodniu na 3 poziomach.

Arkusze asortymentowo- cenowe dla części 3 (razem tabela 1+ 2+ 3) według wzorów tabel Rozdział XVI ust. 4 SWZ.

Część 4 - odczynniki wraz z dzierżawą 2 sztuk analizatorów parametrów krytycznych dla potrzeb Oddziału Chorób Płuc i Bloku Porodowego na okres 24 miesięcy

I. Odczynniki do analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Oddziału Pulmonologii i Bloku Porodowego na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa odczynnika	ilość oznaczeń
1.	Odczynniki wymagane do wykonania podanej liczby badań dla Oddziału Chorób Płuc	4 400
2.	Odczynniki wymagane do wykonania podanej liczby badań Dla Bloku Porodowego	4 400
Ogółem poz. 1 + poz. 2 :		8 800

Uwaga:

Do wyżej wymienionej ilości oznaczeń należy doliczyć odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne, materiały eksploatacyjne niezbędne do pracy oferowanego analizatora.

Pomiary kontrolne : 2x w tygodniu na 3 poziomach.

Za niedoszacowanie ilości odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych, materiałów eksploatacyjnych do ilości oznaczeń odpowiada firma oferująca.

**II. Dzierżawa analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Oddziału Chorób Płuc - 1 szt.
Dzierżawa analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Bloku Porodowego 1 szt.**

Producent:

Model:

Rok produkcji

Lp.	Parametry i funkcje graniczne	Należy wypełnić tabelę wpisując TAK lub NIE
1.	Analizatory i jego części składowe fabrycznie nowe rok produkcji 2011	
2.	Parametry mierzone: pH, pO ₂ , pCO ₂ ,	
3.	Podanie próbki bezpośrednio ze strzykawki lub kapilary	
4.	Prosta komunikacja z operatorem, oprogramowanie w języku polskim	
5.	Wszystkie elektrody bezobsługowe	
6.	Kalibracja bez użycia gazów wzorcowych i butli gazowych	
7.	Możliwość wpisania szczegółowych danych demograficznych pacjenta	
8.	Wbudowana drukarka	
9.	Automatyczny program kontroli jakości	
10.	Odczynniki w zamkniętych, oddzielnych pojemnikach, wymieniane zależnie od zużycia	
11.	Jednoczesny pomiar wszystkich parametrów wyszczególnionych w punkcie 2 tabeli	
12.	Termin ważności odczynników po instalacji w aparacie nie krótszy niż 30 dni	
13.	Możliwość archiwizacji wyników pacjentów i kontroli	
14.	Oferent dostarczy odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne oraz materiały eksploatacyjne odpowiednio do deklarowanej rocznej ilości oznaczeń	

Pozostałe wymagania		
15.	Podać inne funkcje i akcesoria	
16.	Pełna gwarancja obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych) w czasie trwania umowy	
17.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni , dostawca podstawí analizator zastępczy .	
18.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	
19.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny , naprawa analizatora max. do 5 dni roboczych.	
20.	Autoryzowany serwis na terenie kraju.	
21.	Instrukcja obsługi oraz dokumentacja techniczna w języku polskim , założenie paszportu technicznego wraz z dostawą analizatora .	
22.	Oryginalne firmowe materiały informacyjne zawierające parametry techniczno – eksploatacyjne i specyfikację produktu Dokumenty w języku obcym powinny posiadać tłumaczenie .	
23.	Przeprowadzenie szkolenia obsługi w zakresie eksploatacji dostarczonego analizatora personelu medycznego i technicznego wraz z pisemnie potwierdzonym sprawdzianem kompetencji	
24.	Dostawa , instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wydzierżawiającego .	

Uwaga:

Nie spełnienie któregokolwiek parametru opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Deklarowana roczna ilość oznaczeń: 2200 dla każdego analizatora

Zamawiający deklaruje prowadzenie pomiarów kontrolnych 2x w tygodniu na 3 poziomach.

Arkusze asortymentowo- cenowe dla części 4 (razem tabela 1+ 2+ 3) według wzorów tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 5 - Odczynniki wraz z dzierżawą analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Oddziału Intensywnej Terapii dla Dzieci na okres 24 miesiące

I. Odczynniki do analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb Oddziału Intensywnej Terapii dla Dzieci na okres 24 miesiące

Lp.	Nazwa odczynnika	ilość oznaczeń
1.	Odczynniki wymagane do wykonania podanej liczby badań	5 000

Uwaga:

Do wyżej wymienionej ilości oznaczeń należy doliczyć odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne, materiały eksploatacyjne niezbędne do pracy oferowanego analizatora.

Pomiary kontrolne: 3x w tygodniu na 3 poziomach zamiennie.

Za niedoszacowanie ilości kalibratory, materiałów kontrolnych odczynników dodatkowych, materiałów eksploatacyjnych do ilości oznaczeń odpowiada firma oferująca.

II. Dzierżawa analizatora parametrów krytycznych dla potrzeb oddziału OIOM Dzieci przez okres 24 miesięcy - szt. 1

Producent:

Model:

Rok produkcji

Lp.	Parametry i funkcje graniczne	Należy wypełnić tabelę wpisując TAK lub NIE
1.	Analizator i jego części składowe fabrycznie nowe rok produkcji 2011	
2.	Parametry mierzone: pH, pO ₂ , pCO ₂ ,/ Na, K, Ca,/ Glukoza	
3.	Możliwość wykonania wszystkich parametrów wymienionych w punkcie 2 tabeli z jednej próbki, poprzez jej wprowadzenie do jednego aparatu bezpośrednio ze strzykawki lub kapilary	
4.	Więcej niż jeden tor pomiarowy, umożliwiający wybór poszczególnych parametrów lub wprowadzenie próbki do wybranego przez operatora toru pomiarowego	
5.	Wszystkie elektrody bezobsługowe	
6.	Kalibracja bez użycia gazów wzorcowych i butli gazowych	
7.	Uzyskanie wyniku wszystkich parametrów z punktu 2 tabeli z maksymalnej objętości próbki 200 µl	
8.	Wbudowana drukarka	
9.	Odczynniki w zamkniętych, oddzielnych pojemnikach, wymieniane zależnie od zużycia	
10.	Automatyczny program kontroli jakości	
11.	Możliwość archiwizacji wyników pacjentów i kontroli	
12.	Termin ważności odczynników po instalacji w aparacie nie krótszy niż 30 dni	
13.	Oferent dostarczy odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne oraz materiały eksploatacyjne odpowiednio do deklarowanej rocznej ilości oznaczeń	

Pozostałe wymagania		
14.	Podać inne funkcje i akcesoria	
15.	Pełna gwarancja obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych) w czasie trwania umowy	
16.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni , dostawca podstawia analizator zastępczy .	
17.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	
18.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny , naprawa analizatora max. do 5 dni roboczych.	
19.	Autoryzowany serwis na terenie kraju.	
20.	Instrukcja obsługi oraz dokumentacja techniczna w języku polskim , założenie paszportu technicznego wraz z dostawą analizatora .	
21.	Oryginalne firmowe materiały informacyjne zawierające parametry techniczno – eksploatacyjne i specyfikację produktu Dokumenty w języku obcym powinny posiadać tłumaczenie .	
22.	Przeprowadzenie szkolenia obsługi w zakresie eksploatacji dostarczonego analizatora personelu medycznego i technicznego wraz z pisemnie potwierdzonym sprawdzianem kompetencji	
23.	Dostawa , instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wydzierżawiającego .	

Uwaga:

Nie spełnienie któregokolwiek parametru opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Deklarowana roczna ilość oznaczeń: 2500

Zamawiający deklaruje prowadzenie pomiarów kontrolnych 3x w tygodniu na 3 poziomach zamiennie.

Arkusze asortymentowo- cenowe dla części 5 (razem tabela 1+ 2+ 3) według wzorów tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 6 - Odczynniki do oznaczeń z zakresu immunochemii wraz z dzierżawą automatycznego analizatora do badań immunochemicznych dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/118 na okres 24 miesięcy

I. Odczynniki do oznaczeń z zakresu immunochemii na okres 24 – miesięcy

Lp.	Nazwa odczynnika	Szacunkowa liczba oznaczeń
1.	TSH	4 800
2.	FT4	2 400
3.	HCGβ	1 200
4.	Troponina T	16 000
5.	Witamina B 12	5 000
6.	IgE	2 400
7.	Białko S	800
8.	NSE	500
9.	Przeciwciała do receptora TSH	1 200
10.	CYFRA 21-1	500

Uwaga:

Do wyżej wymienionej ilości oznaczeń należy doliczyć kalibratory, materiały kontrolne, odczynniki dodatkowe, materiały zużywalne oraz inne materiały eksploatacyjne

Pomiary kontrolne : 1 x w tygodniu dla parametrów z wyjątkiem troponiny.

Troponina : pomiary kontrolne 3 x w tygodniu.

Za niedoszacowanie ilości kalibratorów , materiałów kontrolnych odczynników dodatkowych , materiałów zużywalnych oraz innych materiałów eksploatacyjnych do ilości oznaczeń odpowiada firma oferująca.

II. Dzierżawą automatycznego analizatora do badań immunochemicznych dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/118 przez okres 24 miesięcy - szt. 1

Parametry techniczne automatycznego analizatora do badań immunochemicznych

Producent:.....

Model:.....

Rok produkcji

Lp.	Parametry i funkcje graniczne	Wymagana odpowiedź TAK
1.	Analizator i jego części składowe fabrycznie nowe 2011 r.	
2.	Metoda badań: chemiluminescencja	
3.	Analizator pracujący w systemie „Random Access”	
4.	Odczynniki w postaci płynnej, gotowe do użycia	
5.	Minimalna wydajność aparatu 80 oznaczeń/godzinę	
6.	Szybkość otrzymania pierwszego wyniku do 30 minut	
7.	Podłączenie analizatora do Laboratoryjnej Sieci Informacyjnej LSI PSM na koszt Wykonawcy . Administratorem Laboratoryjnej Sieci Informacyjnej LSI PSM jest firma Roche Diagnostics Polska Spółka z o.o. ul. Wybrzeże Gdyńskie 6B, 01-531 Warszawa tel. 22 / 481 54 55 .	

8.	Analizator wykorzystujący jednorazowe kuwety pomiarowe i jednorazowe końcówki do pobrania materiału	
9.	Detektor wykrywania skrzepu w materiale badanym	
10.	Pełna krzywa kalibracyjna wczytywana automatycznie do analizatora	
11.	Automatyczne monitorowanie stanu odczynników	
12.	Automatyczne rozcieńczanie próbek przez analizator	
13.	Zapewnienie identyfikacji próbek poprzez odczyt kodów paskowych	
14.	Czas oznaczania Troponiny T(wysoko czuła) poniżej 10 minut	
15.	Gwarancja na analizator przez cały okres trwania dzierżawy	
16.	Wypożyczenie w UPS, drukarkę	
17.	Oprogramowanie analizatora z modułem kontroli jakości	
Pozostałe wymagania		
18.	Podać inne funkcje i akcesoria	
19.	Pełna gwarancja obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wszystkie usługi i wymianę wszystkich niezbędnych części zużywalnych i zamiennych na koszt Wykonawcy) w czasie trwania umowy	
20.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni , dostawca podstawia analizator zastępczy .	
21.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	
22.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny , naprawa analizatora max. do 5 dni roboczych.	
23.	Autoryzowany serwis na terenie kraju.	
24.	Instrukcja obsługi oraz dokumentacja techniczna w języku polskim , założenie paszportu technicznego wraz z dostawą analizatora .	
25.	Oryginalne firmowe materiały informacyjne zawierające parametry techniczno – eksploatacyjne i specyfikację produktu Dokumenty w języku obcym powinny posiadać tłumaczenie .	
26.	Przeprowadzenie szkolenia obsługi w zakresie eksploatacji dostarczonego analizatora personelu medycznego i technicznego wraz z pisemnie potwierdzonym sprawdzianem kompetencji	
27.	Dostawa , instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wydzierżawiającego .	

Uwaga:

Nie spełnienie któregokolwiek parametru opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Arkusze asortymentowo- cenowe dla części 6 (razem tabela 1+ 2+ 3) według wzorów tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 7 - Odczynniki wraz z dzierżawą analizatora do automatycznej oceny osadu moczu dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej na okres 24 miesięcy

I. Odczynniki do automatycznego badania osadu moczu do analizatora osadu moczu dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa odczynnika	ilość oznaczeń
1.	Odczynniki wymagane do wykonania podanej liczby badań	70 000

Uwaga:

wyżej wymienionej ilości oznaczeń należy doliczyć odczynniki ,kalibratory , materiały kontrolne, materiały eksploatacyjne niezbędne do pracy oferowanego analizatora.

Za niedoszacowanie ilości kalibratory , materiałów kontrolnych odczynników dodatkowych , materiałów eksploatacyjnych do ilości oznaczeń odpowiada firma oferująca.

II. Dzierżawa analizatora do automatycznej oceny osadu moczu dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przez okres 24 miesięcy - szt. 1

Parametry techniczne analizatora do automatycznej oceny osadu moczu

Producent:

Model:

Rok produkcji :

Lp.	Parametry i funkcje graniczne	Wymagana odpowiedź TAK
1.	Analizator i jego części składowe fabrycznie nowe rok 2011	
2.	Automatyczne ilościowe oznaczanie parametrów osadu moczu: erytrocyty, leukocyty, kryształ, plemniki, wałeczki, nabłonki, śluz, drożdże, bakterie	
3.	Objętość próbki – do 5 ml	
4.	Wydajność aparatu nie mniejsza niż 50 oznaczeń/godzinę	
5.	Podłączenie analizatora do Laboratoryjnej Sieci Informacyjnej LSI PSM na koszt Wykonawcy . Administratorem Laboratoryjnej Sieci Informacyjnej LSI PSM jest firma Roche Diagnostics Polska Spółka z o.o. ul. Wybrzeże Gdyńskie 6B, 01-531 Warszawa tel. 22 / 481 54 55	
6.	Automatyczne czyszczenie igły pobierającej	
7.	Zapewnienie identyfikacji próbek poprzez odczyt kodów paskowych	
8.	Kontrola jakości z prezentacją graficzną	
9.	Procedura analityczna badania osadu moczu w nie odwirowanej próbce moczu	
10.	Analizator osadu moczu z komputerem zewnętrznym, monitorem LCD min.17", drukarką laserową, UPS-em	
11.	Prezentacja wyników w jednostkach wybranych przez użytkownika	
12.	Zapewnienie udziału w zewnętrznym programie kontroli jakości 1 raz na kwartał	
13.	Oferent dostarczy odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne oraz materiały eksploatacyjne odpowiednio do deklarowanej rocznej ilości oznaczeń	

Pozostałe wymagania		
14.	Podać inne funkcje i akcesoria	
15.	Pełna gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy obejmująca cały system uwzględniająca wszystkie usługi , koszty naprawy, wymiany podzespołów, części zużywalnych i eksploatacyjnych , okresowych przeglądów serwisowych(eden na rok lub wg zaleceń producenta) oraz wszystkie części i akcesoria uwzględnione w formularzu oferty. Koszty pokrywa Wykonawca.	
16.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni , dostawca podstawia analizator zastępczy .	
17.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	
18.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny , naprawa analizatora max. do 5 dni roboczych.	
19.	Autoryzowany serwis na terenie kraju.	
20.	Instrukcja obsługi oraz dokumentacja techniczna w języku polskim , założenie paszportu technicznego wraz z dostawą analizatora .	
21.	Oryginalne firmowe materiały informacyjne zawierające parametry techniczno – eksploatacyjne i specyfikację produktu Dokumenty w języku obcym powinny posiadać tłumaczenie .	
22.	Przeprowadzenie szkolenia obsługi w zakresie eksploatacji dostarczonego analizatora personelu medycznego i technicznego wraz z pisemnie potwierdzonym sprawdzianem kompetencji	
23.	Dostawa , instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wydzierżawiającego .	

Parametry i funkcje graniczne podane w tabeli z wymaganą odpowiedzią „Tak” stanowią warunek, którego nie spełnienie skutkować będzie odrzuceniem oferty.

Materiały kalibracyjne, kontrole w ilościach dostosowanych do ilości badań.

Przewidywana ilość badań w okresie 24 miesięcy wynosi 70 000.

Arkusze asortymentowo- cenowe dla części 7 (razem tabela 1+ 2+ 3) według wzorów tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 8 - Testy paskowe, kontrole i części zużywalne do czytnika testów LabUreadera firmy Allmed będącego własnością Zamawiającego pracującego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/ 118 na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa odczynnika	Ilość
1.	Testy paskowe do badania fizyko-chemicznego moczu	68 000 szt.
2.	Gumki transportowe	20 par
3.	Kontrole moczu płynne gotowe do użycia poziom I	8 op.
4.	Kontrole moczu płynne gotowe do użycia poziom II	8 op

Uwaga: Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Warunkiem dopuszczenia oferty równoważnej jest kompatybilność zaoferowanych testów paskowych, części zużywalnych, kontroli z posiadanym przez Zamawiającego czytnikiem LabUreadera firmy LabUreader. Równoważność oferty potwierdzona będzie prezentacją obejmującą po jednym badaniu dla poz. 1-4 przeprowadzoną przed terminem składania ofert w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie uzgodnionym z Kierownikiem ZDL - dr n med. Beatą Kamińską tel. 034/367 35 65, i potwierdzona protokołem podpisanym przez Zamawiającego i Wykonawcę.

Przedmiotowy protokół winien stanowić załącznik do oferty.

W przypadku zaoferowania produktów równoważnych w pozycjach 1 - 4 kolumny nazwa asortymentu i nazwa handlowa asortymentu w tabeli asortymentowo cenowej (tabela 4) należy wpisać nazwę produktu równoważnego

Na czas trwania umowy na testy paskowe, części zużywalne i kontrole moczu Wykonawca zapewnia następujące **warunki gwarancji dla czytnika LabUreader firmy Allmed będącego własnością Zamawiającego pracującego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej:**

- pełną gwarancję obejmującą cały system (bezpłatne wszystkie usługi i wszystkie części zamienne) z wykonaniem przeglądów okresowych (jeden na rok lub wg zaleceń producenta) ,
- w przypadku naprawy przekraczającej 3 dni , Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze ,
- czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny , naprawa czytnika max. do 5 dni roboczych.
- autoryzowany serwis na terenie kraju.

Arkusz asortymentowo- cenowe dla części 8 (tabela 4) według wzoru tabeli Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 9 - Materiały kontrolne do analizatorów biochemicznych Cobas Integra 800 będących własnością Zamawiającego pracujących w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej 104/118 i ul. PCK 1 na okres 18 miesięcy

Lp.	Nazwa kontroli	j.m.	ilość
1.	Multikontrola biochemiczna poziom 1 (QCS) op.= 20 x 5 ml	op.	6
2.	Multikontrola biochemiczna poziom 2 (QCS) op. = 20 x 5 ml	op.	6
3.	Kontrola do hemoglobiny glikowanej poziom normalny (QCS) op. = 4 x 1,0 ml	op.	5
4.	Kontrola do hemoglobiny glikowanej poziom patologiczny (QCS) op. = 4 x 1,0 ml	op.	5

UWAGA ! Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych .Warunkiem dopuszczenia oferty równoważnej jest kompatybilność zaoferowanych materiałów kontrolnych z posiadanymi przez Zamawiającego analizatorami biochemicznymi Cobas Integra 800 . Równoważność oferty potwierdzona będzie prezentacją obejmującą po jednym badaniu dla poz. 1-4 przeprowadzoną przed terminem składania ofert w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie uzgodnionym z Kierownikiem Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej tel. 034/367 35 65 i potwierdzona protokołem podpisanym przez Zamawiającego i Wykonawcę.

Przedmiotowy protokół winien stanowić załącznik do oferty.

W przypadku zaoferowania produktów równoważnych w pozycjach 1 - 4 kolumny nazwa asortymentu i nazwa handlowa asortymentu w tabeli asortymentowo cenowej (tabela 4) należy wpisać nazwę produktu równoważnego.

Arkusz asortymentowo- cenowe dla części 9 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust.4 SIWZ.

**Część 10 - Odczynniki i testy do badań diagnostycznych dla potrzeb Zakładu Diagnostyki
Laboratoryjnej na okres 24 miesięcy**

Lp.	Nazwa odczynnika	Ilość
1.	Zestaw do wykrywania w kale antygenu <i>Giardia lamblia</i> – metodą ELISA z zastosowaniem przeciwciał monoklonalnych(do zestawu należy dołączyć materiał kontrolny pozytywny)	18 op.
2.	Test do wykrywania hemoglobiny w kale met. immunochromatograficzną (bez diety).Test swoisty dla hemoglobiny ludzkiej, czułość testu 10 ng/ml, czas odczytu do 10 min.	1 800 szt.
3.	Test lateksowy, płytkowy RF do jakościowego i półilościowego oznaczania czynnika reumatoidalnego w surowicy krwi – RF, wraz z kontrolą dodatnią i ujemną, płytkami reakcyjnymi, jednorazowymi mieszadełkami.	24 op.
4.	Test lateksowy RF Waaler oparty na met. hemaglutynacji do jakościowego i półilościowego oznaczania czynnika reumatoidalnego w surowicy krwi, wraz z kontrolą dodatnią i ujemną, płytkami reakcyjnymi, jednorazowymi mieszadełkami.	24 op.
5.	Zestaw do oznaczania mukoproteidów z wzorcem na 100 oznaczeń, metoda wg Winzlera.	3 op.

Arkusz asortymentowo- cenowe dla części 10 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

**Część 11 - Odczynniki do diagnostyki laboratoryjnej dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej
Na okres 24 miesięcy**

Lp.	Nazwa odczynnika	j.m.	Ilość
1.	Barwnik May Grunwalda op. = 500 ml	op.	180
2.	Barwnik Giemzy op. = 500 ml	op.	90
3.	Odczynnik Pandy'ego op. = 100 ml	op.	6
4.	Odczynnik Nonne-Apelta op. = 100 ml	op.	6
5.	Barwnik do retikulocytów op. = 50 ml	op.	6
6.	Bufor fosforanowy pH 7,2 op. = 1000 ml	op.	20
7.	Sudan III, roztwór alkoh. op. = 50 ml	op.	4
8.	Odczynnik Lugola op. = 100 ml	op.	4
9.	Odczynnik Samsona op. = 100 ml	op.	4
10.	Formalina 10% op. = 1000 ml	op.	20

Arkusz asortymentowo- cenowe dla części 11 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 12 - Sprzęt jednorazowego użytku do pobierania krwi w zamkniętym systemie dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Częstochowie przy ul. Bialskiej i ul. PCK na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa asortymentu	J. M.	Ilość
1.	Probówko-strzykawki do badań biochemicznych z żelem separującym jako aktywatorem krzepnięcia o poj. 2.5-3 ml i średnicy 14-15 mm, wysokość bez korka 66 mm	szt.	350 000
2.	Probówko-strzykawki do badań biochemicznych z żelem separującym jako aktywatorem krzepnięcia o poj. 7-8 ml	szt.	6 000
3.	Probówko-strzykawki do badań koagulologicznych z cytrynianem o poj. 2-3 ml, średnicy 11-11,5 mm, wysokość bez korka 66 mm	szt.	86 000
4.	Probówko-strzykawki do badań morfologicznych EDTA o poj. 2-3 ml, średnicy 11-11,5 mm, wysokość z korkiem 82 mm	szt.	190 000
5.	Strzykawko-probówka do morfologii-1,2 ml EDTA K/3 (od 1 ml do 1,5 ml wymiar 66x8 mm(+/-1mm))	szt.	48 000
6.	Probówko-strzykawki neutralne o poj. 4,5-5 ml	szt.	65 000
7.	Probówki do badań OB. (bez użycia kapilar) 3-4 ml	szt.	32 000
8.	Probówki do badań OB. met. mikro o poj. 2-2,5 ml + rurki	szt.	1 500
9.	Łącznik do podawania leków przez igłę do zamkniętego systemu pobierania	szt.	4 500
10.	Probówko-strzykawka z heparyną litową o poj. 1 ml	szt.	12 000
11.	Strzykawka gazometryczna o poj. 1 ml.	szt.	3 000
12.	Adaptery do pobierania krwi z wenflonu typu Luer	szt.	58 000
13.	Adapter do posiewu krwi	szt.	2 500
14.	Igły do probówko-strzykawek 20G	szt.	68 000
15.	Igły do probówko-strzykawek 21G	szt.	130 000
16.	Igły do probówko-strzykawek 22G	szt.	98 000
17.	Probówki z żelem separującym do badań biochemicznych o poj. 500-600 µl	szt.	20 000
18.	Mikroprobówka biochemiczna o poj. 200µl z kapilarą	szt.	2 000
19.	Probówki do badań OB. Metoda mikro o poj. 200-300 µl	szt.	2 000
20.	Probówki do badań morfologicznych obj. 200µl	szt.	20 000
21.	Igła motylek z drenikiem 0,9mm/19mm 20G x 3/4, długość do 70 mm	szt.	1 000
22.	Igła motylek z drenikiem 0,8mm/19mm 21G x 3/4, długość 70mm	szt.	1 000
23.	Igła motylek z drenikiem 0,6mm/19mm 23G x 3/4, długość do 70mm	szt.	1 000
24.	Koagulologia Micro 1,3ml z cytrynianem	szt.	2 500
25.	Probówki do oznaczania glukozy w osoczu z fluorkiem sodu 1,2ml	szt.	7 000
26.	Probówki do oznaczania glukozy w osoczu z fluorkiem sodu 2,6ml	szt.	7 000
27.	Probówko-strzykawki morfologiczne o poj. 2-3ml, z innym antykoagulantem niż tylko EDTA, w celu diagnozowania pseudotrombocytopenii	szt.	500
28.	Probówki do badania płytek krwi met. komorową	szt.	500
29.	Adapter z łopatką do wykonania rozmazu krwi obwodowej	szt.	10 000

UWAGA!

Wszystkie elementy asortymentu muszą pochodzić od jednego producenta i muszą być kompatybilne.

Do oferty należy dołączyć próbki oferowanego asortymentu po 5 szt z każdej pozycji od 1 do 29 w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia – próbki gotowe do użycia w warunkach szpitalnych, opatrzone etykietami zawierające wszystkie niezbędne dane dla wyrobu medycznego z zaznaczeniem, której pozycji dotyczy.

c.d. części 12

II. Wymagania sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi w zamkniętym systemie

Lp.	Warunki wymagane	Potwierdzenie, że oferowany system spełnia wymagany warunek wpisując TAK lub NIE
1.	Oferowany system musi posiadać dokumenty dopuszczające do sprzedaży i stosowania na terenie Polski	
2.	System musi zapewnić bezpośrednie pobieranie krwi z jednego wkłucia	
3.	Możliwość pobrania krwi metodą próżniową i aspiracyjną (mechaniczne, ręczne odciąganie tłoka)	
4.	Elementy systemu do pobierania krwi w pozycji od 1 do 7 oraz ,26- 28 muszą posiadać naklejoną etykietę do opisu pozwalającą na umieszczenie potrzebnych informacji	
5.	Na każdej etykiecie próbówki musi być wydrukowana data ważności i numer serii	
6.	Igły i próbówki muszą posiadać co najmniej 4 miesiące ważności od daty dostarczenia	
7.	Utylizacja elementów systemu bezpieczna dla środowiska	
8.	Szczelność próbówek w każdym położeniu, transporcie i podczas wirowania	
9.	Wszystkie elementy systemu zamkniętego do pobierania krwi zawarte w SIWZ muszą być ze sobą kompatybilne i pochodzić od jednego producenta	
10.	Wszystkie elementy asortymentu muszą być wykonane z tworzywa sztucznego	

Uwaga:

Nie spełnienie któregośkolwiek wymaganego warunku opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Arkusz asortymentowo- cenowy dla części 12 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 13 - drobny sprzęt laboratoryjny

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1.	Probówka 12ml na mocz z osadnikiem z polistyrenu op.=100 szt	op.	50
2.	Probówka 10ml okrągłodenna o średnicy 16 mm z polistyrenu op.=500 szt.	op.	250
3.	Korki z PE do probówek o średnicy 12mm – zielone op. = 1000 szt.	op.	4
4.	Szkiełka nakrywkowe mikroskopowe 24 x 24 op.=1000 szt.	op.	35
5.	Szkiełka podstawowe przezroczyste o wymiarach około 25 mm x 76mm op.=50 szt.	op.	2000
6.	Pipeta Pasteura plastikowa o pojemności 3 ml, op.=500 szt.	op.	10
7.	Bagietka plastikowa o średnicy Ø 4mm dł. 120mm, op.=100 szt.	op.	800
8.	Probówka typu Eppendorf 2ml, op.=1 000 szt	op.	12
9.	Statyw z tworzywa sztucznego 50 miejscowy na probówki o średnicy 12 mm	szt.	6
10.	Statyw z tworzywa sztucznego 50 miejscowy na probówki o średnicy 16 mm	szt.	10
11.	Końcówki do pipet automatycznych 1000µl (op.=500 szt.) białe lub niebieskie	op.	30
12.	Końcówki do pipet automatycznych jednorazowa żółta 200µl (op.=1000 szt.)	op.	40
13.	Probówka 4-5 ml z polistyrenu okrągłodenna bez kołnierza 12 x 75 mm, op.=1000 szt.	op.	500

Arkusz asortymentowo- cenowy dla części 13 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 14 - pipety szklane i smoczki gumowe do pipet

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1.	Pipeta Pasteura szklana długość 150 mm, średnica 7mm op.=150 szt.	op.	6
2.	Smoczki gumowe do pipet Pasteura op.=50 szt.	op.	4

Arkusz asortymentowo- cenowy dla części 14 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 15 – pipety automatyczne i końcówki do pipet automatycznych

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1.	Pipeta automatyczna o stałej pojemności 10 µl z wyrzutnikiem	szt.	2
2.	Pipeta automatyczna o stałej pojemności 50 µl z wyrzutnikiem	szt.	2
3.	Pipeta automatyczna o stałej pojemności 100 µl z wyrzutnikiem	szt.	2
4.	Pipeta automatyczna o stałej pojemności 500 µl z wyrzutnikiem	szt.	2
5.	Pipeta automatyczna o stałej pojemności 1000 µl z wyrzutnikiem	szt.	2
6.	Pipeta automatyczna o zmiennej pojemności (100-1000µl) z wyrzutnikiem końcówek i wydmuchem	szt.	2
7.	Pipeta automatyczna o zmiennej pojemności (1000-5000µl) z wyrzutnikiem końcówek	szt.	2
8.	Końcówki do pipety automatycznej (1000- 5000µl) op. = 500 szt.	op.	6

Arkusz asortymentowo- cenowy dla części 15 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 16 – płytki jednorazowe do określania grup krwi

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1.	Płyta jednorazowa do określania grup krwi na 8 miejsc na płycie op.100 szt.	op.	250

Arkusz asortymentowo- cenowy dla części 16 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust.4 SIWZ.

Część 17 – zlewki i cylindry szklane

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1.	Zlewka szklana niska 600 ml	szt.	10
2.	Cylinder szklany miarowy 25 ml	szt.	4
3.	Cylinder szklany miarowy 50 ml	szt.	6
4.	Cylinder szklany miarowy 100 ml	szt.	6

Arkusz asortymentowo- cenowy dla części 17 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust.4 SIWZ.

Część 18 – komora Fuchsia- Rosenhala i Thoma

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1.	Komora Fuchsa- Rosenthala	szt.	3
2.	Komora Thoma	szt.	4

Arkusz asortymentowo- cenowy dla części 18 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust.4 SIWZ.

Część 19 – Minutnik elektroniczny

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1.	Minutnik elektroniczny	szt.	12

Arkusz asortymentowo- cenowy dla części 19 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust.4 SIWZ.

Część 20 - Wirówka laboratoryjna dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej – szt. 2

Lp.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1.	Wirówka laboratoryjna	szt.	2

Opis przedmiotu zamówienia

Producent:

Model:

Rok produkcji :

Lp.	Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia	Potwierdzenie wymagań wpisując TAK lub NIE
1.	Dostarczony przedmiot zamówienia musi być fabrycznie nowy (rok produkcji 2011), tzn. nieużywany przed dniem dostawy z wyłączeniem używania niezbędnego dla przeprowadzenia testu jego poprawnej pracy, kompletny, oznakowany znakiem CE oraz pozwalający na podłączenie go do standardowych gniazdek zasilających,	
2.	Wirnik kątowy do wirowania jednorazowo minimum 16 probówek o wymiarach 16 mm x 100 mm oraz 12 mm x 75 mm (średnica x wysokość)	
3.	Bezobsługowy silnik indukcyjny (bezszerokowy)	
4.	Nowoczesny mikroprocesowy układ programowania parametrów: prędkości obrotowej i czasu, zapewniający wysoką powtarzalność wyników badań	
5.	Wyświetlacz LCD aktualnych parametrów: prędkości, przyspieszenia i czasu	
6.	Optymalizacja czasu rozpędzania i hamowania	
7.	Zasilanie 230 V	
8.	Wirowanie w trybie "short"	
9.	Zabezpieczenie przed niewyważeniem	
10.	Zabezpieczenie przed otwarciem pokrywy podczas wirowania	
11.	Zabezpieczenie przed uruchomieniem wirówki przy otwartej pokrywie	
Pozostałe wymagania		
12.	Dostawa wirówek laboratoryjnych obejmuje w szczególności: załadunek, rozładunek, transport, uruchomienie, instalację, kalibrację, przekazanie do użytkowania oraz przeszkolenie personelu w zakresie jego obsługi i prawidłowej konserwacji wirówek na koszt wykonawcy w miejscu dostawy przedmiotu zamówienia. Wraz z dostawą wirówek laboratoryjnych Wykonawca dostarczy instrukcję obsługi w języku polskim , założony paszport techniczny oraz niezbędną dokumentację techniczną do ich zainstalowania oraz uruchomienia.	
13.	Podać inne funkcje i akcesoria	
14.	Pełna gwarancja minimum 24 miesiące obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta oraz wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych).	
15.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni , dostawca podstawia urządzenie zastępcze .	
16.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy urządzenie podlega wymianie	
17.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny , naprawa urządzenia max. do 5 dni roboczych.	
18.	Autoryzowany serwis na terenie kraju	
19.	Oryginalne firmowe materiały informacyjne zawierające parametry techniczno – eksploatacyjne i specyfikację produktu .Dokumenty w języku obcym powinny posiadać tłumaczenie .	

Uwaga : Nie spełnienie któregokolwiek z wymaganych warunków opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Arkusz asortymentowo- cenowy dla części 20 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Część 21 - Dzierżawa Systemu Integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym przy ul. Bialskiej - 6 szt. i przy ul. PCK – 2szt. przez okres 24 miesięcy.

Lp.	Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia	Potwierdzenie wymagań wpisując TAK lub NIE
1.	Podłączenie analizatorów usytuowanych w odległych miejscach szpitala	
2.	Tworzenie i blokowanie kont wszystkich użytkowników mających dostęp do analizatorów	
3.	Podgląd analizatorów na ekranie głównym	
4.	Podgląd alarmów i ostrzeżeń dotyczących poszczególnych analizatorów na ekranie głównym	
5.	Wybór analizatora w celu dokładnej analizy jego statusu	
6.	„Przejęcie” ekranu analizatora w celu zdalnego zlecenia czynności kontrolnych lub konserwacyjnych	
7.	Podgląd wszystkich przeprowadzonych czynności związanych z pracą podłączonych analizatorów, wystąpienia błędów i niepoprawności ich pracy	
8.	Ocenę przeprowadzonych pomiarów kontrolnych oraz zlecenie nowych	
9.	Podgląd uzyskanych wyników pacjentów oraz ich transmisja z analizatorów do sieci szpitalnej	
10.	Oprogramowanie zarządzające aparatami diagnostycznymi w szpitalu umożliwiające dostęp do wyników uzyskanych przez podłączone analizatory , umożliwia również nadzorowanie poprawnej pracy, kontroli jakości oraz przeprowadzanie zdalnie okresowych czynności konserwacyjnych.	
11.	Wydzierżawiający zapewni w czasie trwania umowy dzierżawy bezpłatny serwis Systemu Integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych .	

Uwaga : Nie spełnienie któregośkolwiek wymaganego warunku opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Arkusz asortymentowo- cenowy dla części 21 (tabela 3) według wzoru tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

....., dnia

.....
Pieczęć Wykonawcy

OFERTA

Pełna nazwa Wykonawcy:

Adres siedziby:

Województwo:

NIP:

REGON:

Nr telefonu i faksu wraz z numerem kierunkowym:.....

Adres e-mail Wykonawcy:.....

Osoba upoważniona do kontaktu z Zamawiającym:.....

Nr telefonu.....

w odpowiedzi na ogłoszenie o przetargu nieograniczonym:

na dostawę odczynników wraz z dzierżawą analizatorów i dzierżawą systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych ,odczynników i testów do badań diagnostycznych, materiałów kontrolnych do analizatora biochemicznego Cobas Integra 800, testów paskowych , kontroli moczu i części zużywalnych do czytnika testów paskowych – LabUreader , sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi , drobnego sprzętu laboratoryjnego oraz wirówek laboratoryjnych ” według załącznika Nr 1 do SIWZ

składam/-y* niniejszą ofertę zgodnie z SIWZ oraz zasadami określonymi w Prawie Zamówień Publicznych.

część 1 zł netto (słownie:
.....)
..... zł brutto (słownie:
.....)

część 2 zł netto (słownie:
.....)
..... zł brutto (słownie:
.....)

itd.)

Ogółem wartość składanej oferty :

netto..... zł , (słownie:)

brutto zł (słownie:)

1. Terminy przydatności do użycia :

a) dla odczynników , kalibratorów , materiałów kontrolnych miesięcy (minimum 6 m-cy)
od daty dostawy ,

b) dla materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych, sprzętu jednorazowego użytku miesięcy
(minimum 12 miesięcy) od daty dostawy,

c) czas ważności – sterylności na żel w probówkach miesiące (minimum 4 miesiące)

d) wirówki laboratoryjne gwarancja miesiące (minimum 24 miesiące) m-cy od dnia podpisania protokołu
zdawczo - odbiorczego ,

2. Termin płatności: przelewem.....dni (minimum 30 dni) od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT.
3. Termin wykonania zamówienia:
 - dla części Nr 1 - 8 i części 10 - 19 : do wyczerpania wartości umowy jednak nie dłużej niż 24 miesiące licząc daty zawarcia umowy;
 - dla części Nr 21 - umowa zostaje zawarta na okres 24 miesięcy licząc od daty wdrożenia i instalacji przedmiotu dzierżawy potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez obie strony;.
 - dla części Nr 9 - do wyczerpania wartości umowy jednak nie dłużej niż 18 miesięcy licząc daty zawarcia umowy;
 - dla części Nr 20 - do 30 dni od daty zawarcia umowy .
4. Dostawy towaru sukcesywne następować będą loco magazyn Główny Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy w terminie do dni roboczych (maximum do 5 dni roboczych)od telefonicznego lub pisemnego lub faxowego zamówienia złożonego przez pracownika Sekcji Zaopatrzenia i Magazynów Zamawiającego – dotyczy części Nr 1-11, części Nr 13-19 .
5. Dostawy towaru sukcesywne następować będą loco magazyn Apteki szpitalnej Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy w terminie dodni (maximum do 4 dni) od pisemnego lub faxowego zamówienia złożonego przez upoważnionego pracownika Apteki szpitalnej – dotyczy części Nr 12.
6. Wydzierżawiający na swój koszt dostarczy , zainstaluje oraz skalibruje analizatory w siedzibie Zamawiającego w terminie dni (maximum do 30 dni) od daty zawarcia umowy – dotyczy części 1,2,3,4,5,6,7,
7. Wydzierżawiający w terminie dni (maximum do 30 dni) od daty zawarcia umowy zainstaluje i wdroży system integrujący wszystkie analizatory parametrów krytycznych w obiekcie przy ul. Białskiej i przy ul. PCK – dotyczy części 21.
8. Dostawa wirówek laboratoryjnych instalacja , uruchomienie i kalibracja nastąpi w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego transportem na koszt i ryzyko Wykonawcy w terminie dni (maximum do 30 dni) od daty zawarcia umowy - części 20.
9. W czasie trwania umowy ceny netto są stałe .
10. W czasie trwania umowy ceny brutto mogą ulec zmianie w przypadku zmiany stawki VAT.
11. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami zamówienia określonymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
12. Oświadczamy, że zawarty w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia projekty umów wraz z protokołem koordynacyjnym dla wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie Szpitala, został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wybrania naszej oferty do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
13. Oświadczamy, że jesteśmy związani ofertą przez okres 60 dni od upływu terminu składania ofert.
14. Oświadczamy, że oferowany przez nas asortyment w Załączniku nr 1 część poz. jest substancją niebezpieczną i w przypadku wybrania naszej oferty aktualne karty charakterystyk zgodnych z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 04.09.2007r.– Dz. U. Nr 174 poz. 122 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie dostarczymy wraz z pierwszą dostawą .
Oświadczamy, że oferowany przez nas asortyment w Załączniku nr 1 część poz. nie jest substancją niebezpieczną - jeżeli dotyczy oferowanego przedmiotu zamówienia.
* właściwe uzupełnić, niewłaściwe skreślić lub wpisać nie dotyczy
15. Wykonawca dostarczy wraz z pierwszą dostawą oraz żądanie zamawiającego dokumenty na podstawie których oferowany asortyment został dopuszczony do obrotu i używania od chwili otwarcia ofert i przez okres trwania umowy.

Załącznikami do niniejszej oferty są:

.....

Oferta wraz załącznikami zawiera..... ponumerowanych i parafowanych stron.

.....
 podpis uprawnionego (-ych)
 przedstawiciela (-li) Wykonawcy

.....
pieczęć firmowa

O Ś W I A D C Z E N I A

Dotyczy: przetargu nieograniczonego dostawę : „**odczynniki wraz z dzierżawą analizatorów i dzierżawą systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych ,odczynniki i testów do badań diagnostycznych , materiałów kontrolnych do analizatora biochemicznego Cobas Integra 800, testów paskowych , kontroli moczu i części zużywalnych do czytnika testów paskowych – LabUreader , sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi , drobnego sprzętu laboratoryjnego oraz wirówek laboratoryjnych ” według załącznika Nr 1 do SIWZ**

- a) oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 i art. 44 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j - Dz.U. z 2007 r. nr 223 poz. 1655 z późn. zm.); dotyczące:
- posiadania uprawnień do wykonania określonej działalności lub czynności , jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania
 - posiadania wiedzy i doświadczenia,
 - dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,
 - sytuacji ekonomicznej i finansowej.
- b) Oświadczam, iż brak jest podstaw do wykluczenia mnie z postępowania z powodu niespełniania warunków o których mowa w art. 24 ust. 1 i art. 24 ust. 2 pkt. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2007 r. nr 223 poz. 1655 z późn. zm.),
- c) oświadczamy , że osoby, które będą uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia, posiadają wymagane uprawnienia, jeżeli ustawy nakładają obowiązek posiadania
- d) **Oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp (dotyczy osób fizycznych):**
- Oświadczam, iż nie podlegam wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp, zgodnie z którym z postępowania wyklucza się wykonawców, w stosunku do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego.

....., dnia

.....
podpis upoważnionego (-ych)
przedstawiciela (-li) Wykonawcy

.....
(pieczęć firmowa)

WYKAZ WYKONANYCH DOSTAW

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę „**odczynników wraz z dzierżawą analizatorów i dzierżawą systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych, odczynników i testów do badań diagnostycznych , materiałów kontrolnych do analizatora biochemicznego Cobas Integra 800, testów paskowych , kontroli moczu i części zużywalnych do czytnika testów paskowych – LabUreader , sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi oraz drobnego sprzętu laboratoryjnego** ” według załącznika Nr 1 do SIWZ

„ w imieniu Wykonawcy przedstawiam/y, wykaz wykonanych lub wykonywanych dostaw „ :

Lp.	Nazwa i adres Zleceniodawcy	Opis /dostawy	Termin wykonywania	Wartość (w zł brutto)

Uwaga: do niniejszego wykazu należy dołączyć dokumenty (np. referencje , protokoły odbioru itp.) potwierdzające należyte wykonanie wykazanych dostaw .

.....
podpis upoważnionego (-ych)

przedstawiciela (-li) Wykonawcy

UMOWA – WZÓR Nr.W. Sz. S. DDZ-2411/P- 8/ /11

zawarta w dniu w Częstochowie,
pomiędzy **Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym** z siedzibą w Częstochowie, ul. Bialska 104/118,
42-200 Częstochowa, zwanym dalej „Z a m a w i a j ą c y m”, w imieniu którego działają:

Dyrektor
a firmą.....
NIP, REGONKRS
zwaną dalej „Wykonawcą”, w imieniu której działają:
1.....
2.....

§1.

Przedmiotem umowy zawartej w wyniku przetargu nieograniczonego (art. 39 PZP) , jest sprzedaż towaru określonego w Załączniku Nr 1 do niniejszej umowy.

§2.

- 1.Wartość brutto przedmiotu umowy wynosi:zł,(słownie:
.....złotych).
- 2.Wartość brutto umowy zawiera całkowity koszt towarów, transportu i ubezpieczenia.

§3

1. Ceny netto w trakcie trwania umowy są stałe.
2. Zamawiający dopuszcza w następujących przypadkach możliwość wprowadzenia zmian do umowy:
 - a)gdy podczas realizacji umowy wystąpią nieprzewidywalne zdarzenia lub okoliczności, które uniemożliwiają zrealizowanie przedmiotu zamówienia w sposób , w zakresie i w terminie przewidzianym w ofercie ;
 - b)zwiększenie wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług lub akcyzowego na przedmiot zamówienia lub zmiany cen urzędowych przedmiotu umowy,
 - c)obniżenie wynagrodzenia Wykonawcy przy zachowaniu zakresu jego świadczenia umownego,
 - d)w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, po wcześniejszym udokumentowaniu pismem przed dostawą zaistniałej sytuacji – nie dotyczy części 20 .
 - e)przesunięcia ilościowe pomiędzy pozycjami asortymentowymi umowy, przy zachowaniu maksymalnej wartości umowy – nie dotyczy części 20 .
 - f)skrócenie terminu wykonania umowy,
 - g)wydłużenie czasu trwania umowy w sytuacji niewykorzystania przez Zamawiającego ilości przedmiotu umowy przy zachowaniu jej wartości – nie dotyczy części 20,
 - h)zmiana osób upoważnionych do odbioru / kontaktów;
 - i)zmiana rachunku bankowego i innych danych stron;

§4.

Płatności: przelewem po dostawie w terminie do dni(minimum 30 dni) od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT z konta: Zamawiającego
na konto Wykonawcy uwidocznione w wystawionej przez niego fakturze VAT.

§5.

- 1.Przeniesienie wierzytelności w sposób określony trybem art. 509 do 518 Kodeksu Cywilnego , a wynikających z niniejszej umowy wymaga zgody Organu Założycielskiego Zamawiającego.
- 2.Ponadto bez zgody Organu Założycielskiego Zamawiającego wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie mogą stanowić przedmiotu poręczenia określonego w art. 876 do art. 887 Kodeksu Cywilnego ani jakiegokolwiek innej umowy zmieniającej Strony stosunku zobowiązaniowego wynikającego z realizacji niniejszej umowy.

§6.

1. Dostawy przedmiotu umowy sukcesywne wraz z fakturą VAT następować będą loco magazyn Główny Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy w terminie do dni roboczych (max. do 5 dni) licząc od dnia złożenia telefonicznego lub pisemnego zamówienia przez upoważnionego pracownika Sekcji Zaopatrzenia i Magazyn – dotyczy części Nr 1-11, części Nr 13-19 .
2. Dostawy przedmiotu umowy sukcesywne wraz z fakturą VAT następować będą loco magazyn Apteki szpitala Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy w terminie do dni roboczych (max. do 4 dni) licząc od dnia złożenia pisemnego lub faxowego zamówienia przez upoważnionego pracownika Apteki Zamawiającego tj. – dotyczy części 12

3. Dostawa wirówek laboratoryjnych obejmuje załadunek, rozładunek, transport, instalację, uruchomienie, kalibrację w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego oraz przeszkolenie personelu w zakresie obsługi i prawidłowej konserwacji wirówek w miejscu dostawy na koszt i ryzyko Wykonawcy w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy potwierdzona protokołem zdawczo – dotyczy części 20.
4. Wraz z pierwszą dostawą Wykonawca dostarczy dla preparatów niebezpiecznych aktualne karty charakterystyk zgodnych z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 04.09.2007r. – Dz. U. Nr 174 poz. 122 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie – dotyczy części Nr 1,2,3,4,5,6,7,10,11.
5. Wykonawca dostarczy wraz z pierwszą dostawą oraz na żądanie zamawiającego dokumenty na podstawie których oferowany asortyment został dopuszczony do obrotu i używania od chwili otwarcia ofert i przez okres trwania umowy.
6. Wykonawca zapewnia, że dostarczony towar pochodzi z bieżącej produkcji i jest zgodny z dostarczonymi świadectwami.
7. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony towar będzie fabrycznie nowy i wolny od wad.
8. Za niedoszacowanie ilości, odczynników kalibratorów materiałów kontrolnych oraz materiałów eksploatacyjnych ilości oznaczeń określonych w częściach 1 – 7 odpowiada Wykonawca.
9. Osoba odpowiedzialna za kontakty odnośnie wykonania umowy ze strony Wykonawcy – tel.
10. Protokół koordynacyjny dla wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie szpitala stanowiący załącznik do niniejszej umowy.

§7.

1. Reklamacje wad jakościowych lub braków ilościowych Wykonawca zobowiązuje się rozpatrzyć niezwłocznie po zgłoszeniu wady lub braku przez Zamawiającego i w przypadku uznania reklamacji za zasadną w terminie do siedmiu dni od zgłoszenia wady lub braku, towar wadliwy wymienić na wolny od wad lub w tym samym czasie dostarczyć brakującą część towaru.
2. W przypadku różnicy zdań co do uznania reklamacji Wykonawca zobowiązany jest do uzupełnienia reklamowanego towaru do czasu ostatecznego rozstrzygnięcia reklamacji.

§8.

1. Termin ważności :
 - a) dla odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych, drobnego sprzętu laboratoryjnego, sprzętu jednorazowego użytku miesięcy (minimum 6 m-cy) od daty dostawy,
 - b) dla materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych, sprzętu jednorazowego użytku miesięcy (minimum 12 miesięcy) od daty dostawy,
 - c) czas ważności – sterylności na żel w próbkach miesiące (minimum 4 miesiące) od daty dostawy,
2. Okres gwarancji dla wirówek laboratoryjnych (część 20) wynosi miesiące (minimum 24 miesiące) pełnej gwarancji obejmującej cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych) bieg okresu gwarancji rozpoczyna się z dniem podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego o, którym mowa w § 6 ust. 3 umowy, w przypadku naprawy przekraczającej 3 dni dostawca podstawia urządzenie zastępcze, czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny, naprawa urządzenia max. do 5 dni roboczych autoryzowany serwis na terenie kraju.
3. Wykonawca Na czas trwania umowy na testy paskowe, części zużywalne i kontrole moczu Wykonawca zapewnia następujące warunki gwarancji dla czytnika LabUreader firmy Allmed będącego własnością Zamawiającego pracującego w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Białskiej - dotyczy części 8 :
 - a) pełna gwarancja obejmująca cały system (bezpłatne wszystkie usługi i wszystkie części zamienne) z wykonaniem przeglądów okresowych (jeden na rok lub wg zaleceń producenta)
 - b) w przypadku naprawy przekraczającej 3 dni, dostawca podstawia urządzenie zastępcze,
 - c) czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny, naprawa urządzenia max. do 5 dni roboczych,
 - d) autoryzowany serwis na terenie kraju.

§9.

Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od części umowy w przypadku wystąpienia u niego braku środków finansowych na zapłatę za towar stanowiący przedmiot niniejszej umowy.

§10.

- 1.Strony ustanawiają odpowiedzialność za nie wykonanie umowy lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych , w formie kar umownych, w sytuacjach niżej wymienionych.
- 2.Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) za opóźnienie w dostawie określonego w umowie towaru, a w tym także za dostawę , która nie spełnia norm jakościowych lub ilościowych w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia,
 - b) za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie odstępującego zapłaci on karę umowną w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy, z zastrzeżeniem postanowień § 9 i § 11.
 - c) strony zastrzegają sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość kar umownych do wysokości rzeczywistej poniesionej szkody i nie wykluczają możliwości kumulacji kar umownych.

§11.

- 1.Zamawiający może odstąpić od umowy w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Odstąpienie od umowy w tym przypadku może nastąpić w terminie miesiąca od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy na podstawie art.145 ustawy prawo zamówień publicznych.
- 2.Umowa może ulec również rozwiązaniu w przypadku rozwiązania umowy dzierżawy analizatora (Umowa Nr P-8/ /11) dotyczy części Nr 1 - 7.
Rozwiązanie umowy nastąpi z datą rozwiązania umowy dzierżawy Nr P-8/ /11 .

§12.

Umowa obowiązuje :

- dla części Nr 1-8 , Nr 10-19 - do czasu wyczerpania wartości, jednak nie dłużej niż 24 miesiący licząc od daty jej zawarcia ;
- dla części Nr 9 - do czasu wyczerpania wartości, jednak nie dłużej niż 18 miesiący licząc od daty jej zawarcia ;

§13.

Strony ustalają, że w sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy prawo zamówień publicznych i przepisy kodeksu cywilnego.

§14.

Spory wynikłe ze stosunku prawnego objętego niniejszą umową, strony po wyczerpaniu drogi reklamacyjnej, poddają pod rozstrzygnięcie Sądu Powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§15.

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach , po jednym dla każdej ze stron.

W Y K O N A W C A:

Z A M A W I A J A C Y

UMOWA DZIERŻAWY– WZÓR Nr. W. Sz. S. DDZ-2411/P- 8/ /11

zawarta w dniu w Częstochowie,
pomiędzy **Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym** z siedzibą w Częstochowie, ul. Bialska 104/118,
42-200 Częstochowa, zwaną dalej „Dzierżawcą”, w imieniu którego działa:

Dyrektor
a firmą..... NIP,
REGONKRSzwaną dalej „Wydzierżawiającym”, w imieniu której działają:
1.....
2.....

§1.

1. Przedmiotem umowy zawartej w wyniku przetargu nieograniczonego –art. 39 PZP jest **dzierżawa analizatorów określonych w częściach 1,2,3,4,5,6,7 dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej , Oddziału Patologii Noworodka , Oddziału Chorób Płuc , Bloku Porodowego , Oddziału Intensywnej Terapii dla dzieci oraz dzierżawa systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym przy ul. Bialskiej i przy ul. PCK**.
2. Wydierżawiający zobowiązuje się oddać Dzierżawcy do użytkowania i pobierania pożytków z analizatorów zwanymi dalej urządzeniami oraz wdrożyć system integrujący wszystkie analizatory parametrów krytycznych na swój koszt :
 - 1). w terminie do 30 dni od zawarcia umowy dostarczy urządzenia , zainstaluje oraz skalibruje część 1,2,6,7 w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Bialskiej , części 3 – w Oddziale Patologii Noworodka , część 4 – w Oddziale Chorób Płuc i Bloku Porodowym , część 5 – w Oddziale Intensywnej Terapii dla dzieci ;
 - 2). w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy zainstaluje i wdroży system integrujący wszystkie analizatory parametrów krytycznych w obiekcie przy ul. Bialskiej i przy ul. PCK potwierdzając obustronnie podpisanym protokołem zdawczo – odbiorczym – dotyczy części 21,
 - 3). podłączy na własny koszt analizatory do istniejącej Laboratoryjnej sieci informacyjnej LSI PSM w terminie do 30 dni od daty zawarcia umowy – dotyczy części 1,2,6,7.
4. Przekazanie urządzeń nastąpi obustronnie podpisanym protokołem zdawczo-odbiorczym wraz z instrukcjami obsługi oraz dokumentacją techniczną w języku polskim , założeniem paszportów technicznych – dotyczy części 1,2,3,4,5,6,7 .
5. Wydierżawiający przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego szkolenia personelu medycznego i technicznego w zakresie obsługi i eksploatacji dostarczonych analizatorów wraz z pisemnie potwierdzonym sprawdzianem kompetencji. – dotyczy części 1,2,3,4,5,6,7.
6. Wydierżawiający po zainstalowaniu i wdrożeniu systemu przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego szkolenie w zakresie obsługi systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych potwierdzone obustronnie podpisanym – dotyczy części 21
7. Protokół koordynacyjny dla wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie szpitala stanowiący załącznik do niniejszej umowy.

§ 2.

Dzierżawca zobowiązuje się do użytkowania Urządzenia zgodnie z jego przeznaczeniem i właściwościami.

§ 3.

Dzierżawca zobowiązuje się zabezpieczyć Urządzenie przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.

§ 4.

Na czas trwania umowy Wydierżawiający ceduje na rzecz Dzierżawcy prawa i obowiązku właściciela wynikające z gwarancji.

§5.

1. Warunki gwarancji :
 - a) pełna gwarancja obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych) w czasie trwania umowy – dotyczy części 1-5.
 - b) pełna gwarancja obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta obejmujące wszystkie usługi i wymianę wszystkich niezbędnych części zużywalnych i zamiennych na koszt Wykonawcy) w czasie trwania umowy – dotyczy części 6.
 - c) pełna gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy obejmująca cały system uwzględniająca wszystkie usługi , koszty naprawy, wymiany podzespołów, części zużywalnych i eksploatacyjnych , okresowych przeglądów serwisowych(jeden na rok lub wg zaleceń producenta) oraz wszystkie części i akcesoria uwzględnione w formularzu oferty. Koszty pokrywa Wykonawca – dotyczy części 7.
2. W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni , dostawca podstawia analizator zastępczy – dotyczy części 1,2,3,4,5,6,7.
3. W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie- dotyczy części 1,2,3,4,5,6,7.
4. Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) w dni robocze max. 24 godziny, naprawa analizatora max. do 5 dni roboczych.
5. Autoryzowany serwis na terenie kraju.
6. Wydierżawiający zapewni w czasie trwania umowy dzierżawy bezpłatny serwis Systemu Integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych – dotyczy części 21 .

§ 6 .

1. Strony ustalają wysokość czynszu w czasie trwania umowy na kwotę netto zł (słownie:) miesięcznie powiększoną o podatek VAT w wysokości %.
2. Wartość brutto umowy dzierżawy wynosizł (słownie:)
3. W trakcie trwania umowy ceny brutto mogą ulec zmianie w przypadku zmiany stawki podatku VAT.
4. Ceny netto czynszu w trakcie trwania umowy są stałe.
5. Zapłata czynszu dzierżawnego nastąpi po miesiącu w którym została wykonana usługa przelewem w terminie do 25 dnia każdego miesiąca z konta Zamawiającego na konto uwidocznione w wystawionej przez niego fakturze VAT, przy czym faktura winna być wystawiona najpóźniej do 5 każdego miesiąca.

§ 7.

1. Przeniesienie wierzytelności w sposób określony trybem art. 509 do 518 Kodeksu Cywilnego , a wynikających z niniejszej umowy wymaga zgody Organu Założycielskiego Zamawiającego.
2. Ponadto bez zgody Organu Założycielskiego Zamawiającego wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie mogą stanowić przedmiotu poręczenia określonego w art. 876 do art. 887 Kodeksu Cywilnego ani jakiegokolwiek innej umowy zmieniającej Strony stosunku zobowiązaniowego wynikającego z realizacji niniejszej umowy.

§8.

Dzierżawca nie może bez pisemnej zgody Wyzdierżawiającego udostępnić urządzenia do użytkowania osobom trzecim ani ich poddzierżawiać.

§ 9.

1. W przypadku nie dotrzymania terminu, o którym mowa w § 1 ust. 2 pkt. 1) , 2), 3) umowy dzierżawy Dzierżawca może żądać od Wyzdierżawiającego kary umownej za każdy dzień opóźnienia w dostawie , instalacji i kalibracji analizatora , za każdy dzień opóźnienia w wdrożeniu i instalacji systemu integrującego analizatory parametrów krytycznych oraz z każdy dzień opóźnienia w podłączeniu analizatora do istniejącej Laboratoryjnej sieci informacyjnej LSI PSM - w wysokości 0,5% rocznej wartości umowy lub może od umowy odstąpić i żądać kar umownych, o których mowa w ust. 3.
2. W przypadku nie dotrzymania terminu, o którym mowa w § 5 ust. 4 umowy dzierżawy Dzierżawca może żądać od Wyzdierżawiającego kary umownej za każdą godzinę opóźnienia w reakcji na zgłoszoną awarię w wysokości 0,5% rocznej wartości umowy oraz za każdy dzień opóźnienia w naprawie analizatora w wysokości 0,5% rocznej wartości umowy lub może od umowy odstąpić i żądać kar umownych, o których mowa w ust.3.
3. W przypadku odstąpienia od umowy przez Dzierżawcę z winy Wyzdierżawiającego, Wyzdierżawiający zapłaci Dzierżawcy karę umowną w wysokości 10% rocznej wartości umowy.
4. W przypadku, gdy w wyniku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wyzdierżawiającego z powodów wymienionych wyżej u Dzierżawcy powstała szkoda przewyższająca ustanowioną karę umowną, Dzierżawca ma prawo żądać od Wyzdierżawiającego odszkodowania do wysokości poniesionej szkody.
5. W przypadku zaistnienia okoliczności uzasadniających zapłatę kar umownych, kary umowne Wyzdierżawiający zobowiązany jest zapłacić niezwłocznie po otrzymaniu pisemnego wezwania Dzierżawcy.
6. W przypadku, gdy w wyniku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wyzdierżawiającego powstała szkoda po stronie Dzierżawcy z przyczyn innych niż wymienione wyżej Zamawiający ma prawo do dochodzenia odszkodowania do wysokości pełnej szkody.

§10

1. Dzierżawca może od umowy odstąpić w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy art. 145 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych .
2. Odstąpienie od umowy, o którym mowa w ust. 1 może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
3. W przypadku odstąpienia od umowy przez Dzierżawcę z powodów określonych w ust. 1 Wyzdierżawiający może żądać jedynie czynszu należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
4. Dzierżawca ma również prawo do rozwiązania umowy dzierżawy w przypadku rozwiązania lub wygaśnięcia Umowy Nr P-8/ .../ 11 na dostawę odczynników - dotyczy Załącznika Nr 1 części 1-7 . Rozwiązanie umowy dzierżawy nastąpi z datą rozwiązania lub wygaśnięcia umowy na dostawę odczynników Nr P-8/ /11 – dotyczy części 1-7 .

§ 11.

Wyzdierżawiający ma prawo kontroli wykorzystania przedmiotu dzierżawy.

§ 13.

Każdej ze stron przysługuje prawo rozwiązania umowy z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia.

§ 14.

Wyzdierżawiający ma prawo do odstąpienia od umowy w przypadku:

- a) wykorzystania Urządzenia przez dzierżawcę niezgodnie z jego właściwościami i przeznaczeniem
- b) oddania Urządzenia bez zgody Wyzdierżawiającego do używania osobie trzeciej lub poddzierżawiania ich.

§ 15.

Po zakończeniu Umowy Dzierżawy Dzierżawca zobowiązany jest zwrócić Urządzenia w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji. Przekazanie urządzenia nastąpi obustronnie podpisanym protokołem zdawczo-odbiorczym.

§ 16.

Umowa zostaje zawarta na okres 24 miesięcy licząc od daty dostawy i instalacji przedmiotu dzierżawy potwierdzonych protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez obie Strony – dotyczy części 1,2,3,4,5,6.7, 21.

§ 17.

Wszelkie zmiany postanowień niniejszej umowy wymagają dla swej ważności zgody drugiej strony oraz zachowania formy pisemnej i nie mogą naruszać zasad wynikających z art. 145 PZP pod rygorem jej nieważności.

§ 18.

Strony ustalają, że w sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy o zamówieniach publicznych i przepisy kodeksu cywilnego.

§19

Spory wynikłe ze stosunku prawnego objętego niniejszą umową, strony po wyczerpaniu reklamacyjnej, poddają pod rozstrzygnięcie Sądu Cywilnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 20

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

WYDZIERZAWIAJACY

DZIERŻAWCA

	Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie Dokument Zintegrowanego Systemu Zarządzania	
	ZAL-105-000-001 Protokół koordynacyjny dla wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie Szpitala	Nr edycji: 1
		Strona 47 z 2

W związku z wdrożeniem w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym im. Najświętszej Maryi Panny Zintegrowanego Systemu Zarządzania (w tym ISO 9001, ISO 14001 oraz PN-N-18001) zobowiązuje się wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie Szpitala do stosowania poniższych zasad

1. Przed przystąpieniem do realizacji zadania wykonawca wyznacza osobę odpowiedzialną za przestrzeganie poniższych zobowiązań.
2. Wykonawca zobowiązuje się do przestrzegania wymagań funkcjonującego w Szpitalu Zintegrowanego Systemu Zarządzania, a w szczególności do:
 - 2.1. Przestrzegania przez podległe osoby ogólnych przepisów oraz zasad BHP i Ppoż.
 - 2.2. Organizacji stanowisk roboczych – zgodnie z ww. przepisami.
 - 2.3. Zapoznania się ze szczegółowymi instrukcjami wewnętrznymi BHP i Ppoż. oraz wysłuchanie niezbędnych wyjaśnień osoby nadzorującej.
 - 2.4. Przeprowadzenia uzupełniającego instruktażu stanowiskowego uwzględniającego wymogi instrukcji BHP i Ppoż.
 - 2.5. Zobowiązania osób bezpośrednio nadzorujących wykonawstwo do stosowania się do szczegółowych uwag i zaleceń otrzymywanych od osoby zlecającej wykonanie prac oraz od służby BHP.
 - 2.6. Właściwej gospodarki odpadami:
 - Prowadzenia segregacji odpadów w miejscu ich powstawania,
 - Gromadzenia wytworzonych odpadów w wyznaczonych, oznakowanych i zabezpieczonych miejscach,
 - usuwania odpadów z terenu przedsiębiorstwa,
 - uzgodnienia sposobu i miejsca tymczasowego gromadzenia i postępowania z odpadami niebezpiecznymi.
 - 2.7. Zabezpieczenia terenu przed skażeniem substancjami niebezpiecznymi.
 - 2.8. Zabezpieczenia terenu Szpitala przed niepożądanymi emisjami pyłów i gazów.
 - 2.9. Realizacji zadania w sposób najmniej uciążliwy dla środowiska w tym racjonalnego korzystania z wody, energii elektrycznej i innych surowców.
 - 2.10. Stosowania przy realizacji zadań sprzętu sprawnego technicznie:
 - bez wycieków oleju,
 - spełniającego wymogi BHP i prawa o ruchu drogowym.

- 2.11. W przypadku zaistniałej awarii natychmiast powiadomić służby BHP, w celu podjęcia wspólnych działań naprawczych - jeżeli nastąpi niekontrolowany wyciek oleju należy zastosować skuteczny sorbent, zebrać warstwę skażoną i przetransportować do utylizacji.
- 2.12. Utrzymania porządku w obszarze swojej działalności.
- 2.13. Uporządkowania terenu po zakończeniu przedsięwzięcia.
3. Kierownictwo przedsiębiorstwa, któremu Szpital zlecił wykonanie prac na swoim terenie odpowiada w całości za prewencję BHP i Ppoż. oraz postępowanie powypadkowe dotyczące swoich pracowników.
4. Kierownictwo wymienione w punkcie 3 zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania również służb BHP o zaistniałym wypadku / zdarzeniu potencjalnie wypadkowym z udziałem swoich pracowników.
5. Szpital zastrzega sobie prawo kontroli realizacji powyższych zobowiązań przez swoich przedstawicieli.
6. Wykonawcy prac zobowiązują się do natychmiastowego usunięcia z terenu organizacji osób, wskazanych przez Kierownictwo Szpitala.

Oświadczam, że przyjmuję zasady ustalone w niniejszym protokole.

Wykonawca:

Zlecający:

Przedstawiciel Wykonawcy:		Przedstawiciel Szpitala:	Pełnomocnik Dyrektora ds. ZSZ Artur Piekacz Tel. 34 / 367 34 52
Data:		Data:	
Podpis		Podpis	

