

ZP/PN-6/20

## SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego  
prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na:

śDostaw pęńców ACD-A i PAS, filtrów do KKP i KKCz oraz pęnu antykoagulacyjnegoö

Zatwierdzię

Z-ca dyrektora  
ds. ekonomiczno - administracyjnych  
RCKiK w Białymstoku

mgr Anna Lisowska

Ogęszenie o zamówieniu opublikowano:

- 1) w Biuletynie Zamówie Publicznych pod pozycj nr 525987-N-2020 w dniu 25.03.2020 r.,
- 2) na stronie internetowej Zamawiaj cego: [www.rckik.bialystok.pl](http://www.rckik.bialystok.pl) oraz zamieszczono na tablicy ogłosze w siedzibie Zamawiaj cego przy ul. M. Skłodowskiej-Curie 23 w dniu 25.03.2020 r.

Białystok, dnia 25 marca 2020 r.

## 1. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJ CEGO

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku  
ul. M. Skłodowskiej-Curie 23  
15-950 Białystok  
tel. (85) 74 47 002  
strona internetowa: [www.rckik.bialystok.pl](http://www.rckik.bialystok.pl)  
adres e-mail: [sekretariat@rckik.bialystok.pl](mailto:sekretariat@rckik.bialystok.pl)  
godziny urzędowania Zamawiaj cego: od poniedziałku do piątku w godzinach od 7<sup>30</sup> do 15<sup>00</sup>.

## 2. OZNACZENIE POST POWANIA

Post powanie, którego dotyczy niniejsza Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia zwana dalej SIWZ, oznaczone jest znakiem ZP/PN-6/20. Wykonawcy powinni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

## 3. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

- 3.1 Post powanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej poniżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.
- 3.2 Zamówienie finansowane jest ze środków krajowych.
- 3.3 Podstawa prawna opracowania Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:
  - 3.3.1 ustawa z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 t.j.);
  - 3.3.2 rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z 2016 r., poz. 1126), zmienione rozporządzeniem Ministra Przedsiębiorstwa i Technologii z dnia 16 października 2018 roku zmieniającym rozporządzenie w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z 2018 r., poz. 1993), oraz zmienione rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 16 grudnia 2019 roku zmieniającym rozporządzenie zmieniające rozporządzenie w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z 2019 r., poz. 2447);
  - 3.3.3 rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 grudnia 2019 roku w sprawie rednego kursu złotego w stosunku do euro stanowiącego podstawę przeliczania wartości zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 2453);
  - 3.3.4 rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 16 grudnia 2019 roku w sprawie kwot wartości zamówień oraz konkursów, od których jest uzależniony obowiązek przekazywania ogłoszeń Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej (Dz.U. z 2019 r., poz. 2450);
  - 3.3.5 ustawa z dnia 23 kwietnia 1964 roku Kodeks cywilny (Dz.U. z 2019 r., poz. 1145 t.j.);
  - 3.3.6 ustawa z dnia 16 kwietnia 1993 roku o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r., poz. 1010 t.j.);
  - 3.3.7 ustawa z dnia 16 lutego 2007 roku o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2019 r., poz. 369 t.j.).

## 4. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

4.1 Przedmiotem zamówienia jest:

- 1) Członek 1 dostawa produktu antykoagulacyjnego ACD-A w ilości 4 000 szt.;
- 2) Członek 2 dostawa roztworu do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS w ilości 4 000 szt.;
- 3) Członek 3 dostawa roztworu do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS w ilości 3 000 szt.;
- 4) Członek 4 dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytnych do filtrowania 1 jednostki KKP Af lub 1 do 6 zlewanych jednostek KKP zawieszonych w osoczu lub w płynie do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych (PAS) w ilości 3 000 szt.;
- 5) Członek 5 dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytnych do filtrowania 1 jednostki KKCz lub 1 jednostki KKCz/RW w ilości 1 000 szt.;

- 6) Cz 6 ó dostawa p 6nu antykoagulacyjnego 4% cytrynianu sodu w 0,9% NaCl lub w wodzie do iniekcji w ilo ci 1 000 szt.;  
na potrzeby Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Bia 6mstoku.
- 4.2 Szczeg 6owy opis przedmiotu zamówienia okre lony zosta 6w Za 6czniku nr 1 do SIWZ.
- 4.3 Nazwa i kod okre lony wed 6ug Wsp 6lnego S 6ownika Zamówie (CPV) dla niniejszego przedmiotu zamówienia:  
33692500-2 ó p 6ny do ylny  
3314163065 ó filtry osocza krwi.

## 5. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

- 5.1 Zamówienie realizowane b dzie przez okres:  
5.1.1 24 miesi cy ó Cz 1-5  
5.1.2 15 miesi cy ó Cz 6  
od dnia zawarcia umowy.
- 5.2 Dostawy przedmiotu zamówienia realizowane b d sukcesywnie w ilo ciach zale nych od potrzeb Zamawiaj cego, na koszt i ryzyko Wykonawcy, jego transportem, w terminie do 14 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.
- 5.3 Miejscem dostawy przedmiotu zamówienia jest magazyn w siedzibie Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Bia 6mstoku, ul. M. Sk 6dowskiej-Curie 23.

## 6. OPIS CZ CI ZAMÓWIENIA

- 6.1 Zamawiaj cy dopuszcza mo liwo sk 6dania ofert cz ciowych. Wykonawca mo e z 6 y ofert na jedn , kilka lub wszystkie Cz ci zamówienia.
- 6.2 W zwi zku z powy szym, ka d wyspecyfikowan Cz (6 Cz ci) nale y traktowa jako oddzielny przedmiot zamówienia (oddzielne zamówienie), a wszelkie zapisy znajduj ce si w SIWZ dotycz ce oferty nale y rozumie jako odnosz ce si do ofert cz ciowych.

## 7. OFERTY WARIANTOWE

Zamawiaj cy nie dopuszcza sk 6dania ofert wariantowych.

## 8. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH UZUPE/ NIAJ CYCH

Zamawiaj cy nie przewiduje udzielenia zamówie uzupe 6iaj cych, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Pzp.

## 9. PODWYKONAWCY

- 9.1 Zamawiaj cy dopuszcza mo liwo powierzenia przez Wykonawc cz ci zamówienia podwykonawcom.
- 9.2 Zamawiaj cy da wskazania przez Wykonawc cz ci zamówienia, których wykonanie zamierza powierzy podwykonawcom i podania przez Wykonawc firm podwykonawców, o ile s ju znane.
- 9.3 Powierzenie wykonania cz ci zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialno ci za nale yte wykonanie tego zamówienia.
- 9.4 Pozosta 6 wymagania dotycz ce podwykonawstwa zosta 6 okre lone we Wzorze umowy, stanowi cym Za 6cznik nr 7 do SIWZ.

## 10. WARUNKI UDZIA/ U W POST POWANIU

- 10.1 O udzielenie zamówienia mog ubiega si Wykonawcy, którzy nie podlegaj wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp.
- 10.2 Zamawiaj cy nie okre la warunków udzia 6 w post powaniu w zakresie:  
10.2.1 kompetencji lub uprawnie do prowadzenia okre lonej dzia 6lno ci zawodowej, o ile wynika to z odr bnych przepisów,  
10.2.2 sytuacji ekonomicznej lub finansowej,  
10.2.3 zdolno ci technicznej lub zawodowej.

## 11. PRZES/ ANKI WYKLUCZENIA WYKONAWCÓW

- 11.1 Z post powania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza si Wykonawc , w stosunku, do którego zachodzi którakolwiek z okoliczno ci, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp.

- 11.2 Zamawiajcy nie przewiduje wykluczenia Wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.
- 11.3 Wykluczenie Wykonawcy/-ów następuje zgodnie z art. 24 ust. 7 ustawy Pzp.
- 11.4 Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16-20 ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodni naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec Wykonawcy, bądź tego podmiotu zbiorowym orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynęły w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.
- 11.5 Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiajcy, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna za wystarczające dowody przedstawione w pkt 11.4.
- 11.6 Zamawiajcy może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

## **12. O WIADCZENIA I DOKUMENTY POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU I BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA**

- 12.1 Do oferty Wykonawcy zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert o wiadczenie stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu, sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 3 do SIWZ.
- 12.2 Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji o otwarciu ofert, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, zobowiązany jest przekazać Zamawiającemu, bez dodatkowego wezwania, o wiadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 5 do SIWZ. Wraz z zażądaniem o wiadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 12.3 Zgodnie z art. 26 ust. 2 ustawy Pzp, przed udzieleniem zamówienia, Zamawiajcy wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do zażądania w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień zażądania niżej wymienionych dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp.
- 12.4 Na wezwanie Zamawiającego, w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zażądania następującego dokumentu:
  - 12.4.1 Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia, sporządzonej zgodnie z treścią Załącznika nr 4 do SIWZ.
- 12.5 Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiajcy może, na każdym etapie postępowania, wezwać Wykonawców do zażądania wszystkich lub niektórych o wiadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że zażądane uprzednio o wiadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do zażądania aktualnych o wiadczeń lub dokumentów.
- 12.6 Zamawiajcy oceni czy Wykonawca nie podlega wykluczeniu na podstawie dokumentów i o wiadczeń zażądanych przez Wykonawcę. Ocena braku podstaw do wykluczenia będzie odbywać się wg kryterium spełnienia/nie spełnienia poszczególnych warunków.

## **13. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

- 13.1 Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takiej sytuacji Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo winno być podpisane przez osoby upoważnione

- do reprezentowania poszczególnych Wykonawców i w formie oryginału lub w kopii po wiadczonej notarialnie musi znajdować się w ofercie wspólnej Wykonawców.
- 13.2 W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających o udzielenie zamówienia publicznego:
- 13.2.1 Jeden z nich nie może podlegać wykluczeniu w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13) ó 22) ustawy Pzp ó ka dy z Wykonawców składa o wiadczenie, o którym mowa w pkt 12.1 potwierdzające, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu;
- 13.2.2 Jeden z nich nie może podlegać wykluczeniu w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23) ustawy Pzp ó ka dy z Wykonawców składa o wiadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o którym mowa w pkt 12.2;
- 13.2.3 Na wezwanie Zamawiającego, zobowiązani są złożyć dokumenty, o których mowa w pkt 12.4.
- 13.3 Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia solidarnie odpowiadają za realizację umowy.
- 13.4 Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie w ofercie podają adres do korespondencji i kontakt telefoniczny właściwy dla pełnomocnika tych Wykonawców. Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik.
- 13.5 Przed podpisaniem umowy, Wykonawcy składający oferty wspólnie zobowiązani są przedstawić Zamawiającemu umowę o wspólnej realizacji zamówienia (umowę spółki, konsorcjum), zawierając co najmniej:
- 13.5.1 zobowiązanie do realizacji przedmiotu zamówienia,
- 13.5.2 określenie zakresu działania poszczególnych stron,
- 13.5.3 czas obowiązywania umowy, który nie może być krótszy niż okres obejmujący realizację zamówienia.

#### 14. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

- 14.1 Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie więcej niż jednej oferty lub złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę. Złożenie przez Wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2019 r., poz. 369 t.j.), odrzuceniu ofert w tym samym postępowaniu spowoduje wykluczenie Wykonawców, chyba że wykaże, że istnieje celomierzymi powiązania nie prowadzące do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 14.2 **Oferta stanowi wypełniony Formularz oferty, sporządzony zgodnie z treścią Załącznika nr 2 do SIWZ.**
- 14.3 **Wykonawca wraz z ofertą złożyć:**
- 14.3.1 O wiadczenie, o którym mowa w pkt 12.1, dotyczące braku podstaw do wykluczenia ó sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 3 do SIWZ.
- 14.3.2 Pełnomocnictwo określające zakres umocowania, podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy, chyba że Wykonawca działa osobiście (*jeżeli dotyczy*).
- 14.3.3 Pełnomocnictwo do reprezentowania wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie lub umowę o współdziałaniu, z której jednoznacznie będzie wynikać przedmiotowe pełnomocnictwo (*jeżeli dotyczy*).
- 14.3.4 O wiadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa ó sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 6 do SIWZ (*jeżeli dotyczy*).
- 14.4 **Zamawiający zaleca dołączenie do oferty:**
- 14.4.1 Aktualnego odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji ó w celu potwierdzenia umocowania osoby (osób) podpisujących ofertę, pełnomocnictwo i pozostałe o wiadczenia i dokumenty złożone z ofertą.
- 14.5 Formularz oferty oraz pozostałe dokumenty powinny być przygotowane przez Wykonawcę w treści zgodnej z niniejszym SIWZ.
- 14.6 Oferta należy sporządzić na piśmie (ręcznie lub w postaci wydruku komputerowego), w sposób zapewniający pełną czytelność jej treści. Każdą ofertę składającą się na ofertę sporządzoną w języku obcym winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski, po wiadczonej za zgodności z oryginałem przez Wykonawcę. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja

- polskiej zyczna jest wersj wi c . Dopuszcza si u ywanie w ofercie oraz innych dokumentach okre le obcoj zycznych w zakresie okrelonym w art. 11 ustawy z dnia 7 pa dziernika 1999 roku o j zyku polskim (Dz.U. z 2019 r., poz. 1480 t.j.).
- 14.7 Formularz oferty oraz wst pne o wiadczenie o braku podstaw do wykluczenia z post powania o udzielenie zamówienia sk adane s woryginalie. Dokumenty lub o wiadczenia, o których mowa w *Rozporz dzeniu w sprawie rodzajów dokumentów, jakich mo e da zamawiaj cy od wykonawcy w post powaniu o udzielenie zamówienia*, inne ni dokumenty i o wiadczenia, o których mowa w zdaniu pierwszym, sk adaj ce si na ofert mog by z one woryginalie lub kopii potwierdzonej za zgodno zorygina em przez Wykonawc (z wy czeniem pe omocnictwa, które wymaga formy szczególnej, okrelonej w pkt 14.10).
- 14.8 Dokumenty lub o wiadczenia z one w formie kopii musz by opatrzone na ka dej zapisanej stronie klauzul sza zgodno zorygina em. Po wiadczenia za zgodno zorygina em dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot, na którego zdolno ciach lub sytuacji polega Wykonawca (*je eli dotyczy*), Wykonawcy wspólnie ubiegaj cy si o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów lub o wiadcze , które ka dego z nich dotycz . Po wiadczenie za zgodno zorygina em nast puje przez opatrzenie kopii dokumentu lub kopii o wiadczenia sporz dzonych w postaci papierowej, w snczym podpisem.
- 14.9 Zamawiaj cy mo e da przedstawienia orygina u lub notarialnie po wiadczonej kopii dokumentu lub o wiadczenia, o których mowa w rozporz dzeniu wskazanym w pkt 14.7 wy czenie wtedy, gdy z one przez Wykonawc kopia dokumentu lub o wiadczenia jest nieczytelna lub budzi w tpliwo ci co do jej prawdziwo ci.
- 14.10 Oferta wraz z za cznikami musi by podpisana przez osoby upowa nione do sk adania o wiadcze woli w imieniu Wykonawcy. Podpis powinien by sporz dzony w sposób umo liwiaj cy jego identyfikacj , np. z oney wraz z imienn piec tk lub czytelny (z podaniem imienia i nazwiska). Je eli osoba podpisuj ca ofert i sk adaj ca w imieniu Wykonawcy dokumenty lub o wiadczenia nie jest osob upowa nion na podstawie aktualnego odpisu z w ciwego rejestru albo innego dokumentu za czonego do oferty, Wykonawca zobowi zany jest przedstawi stosowne pe omocnictwo, które w swej tre ci jednoznacznie wskazywa b dzie uprawnienie do ich podpisania. Pe omocnictwo to musi zosta do czone do oferty i musi by z one woryginalie lub kopii po wiadczonej notarialnie za zgodno zorygina em. Je eli z dokumentu okrelaj cego status prawny Wykonawcy lub pe omocnictwa wynika, i do reprezentowania Wykonawcy upowa nionych jest cnie dwie lub wi cej osób, dokumenty sk adaj ce si na ofert musz by podpisane przez wszystkie te osoby.
- 14.11 Zaleca si , aby ka da, zawieraj ca jakkolwiek tre strona oferty by u podpisana lub parafowana przez Wykonawc . Wszystkie zmiany w tre ci oferty, a w szczególno ci przerobienie, przekre lenie, uzupe enienie, nadpisanie, przes cni cie korektorem, itp. winne by podpisane lub parafowane przez Wykonawc , pod rygorem niewa no ci.
- 14.12 Zaleca si , aby strony oferty by u trwale ze sob po czone i kolejno ponumerowane.
- 14.13 Dokumenty zastrze one.
- 14.13.1 Wszystkie dokumenty z one w prowadzonym post powaniu s jawne za wyj tkiem informacji stanowi cych tajemnic przedsi biorstwa, które Wykonawca, nie pó niej ni w terminie sk adania ofert zastrzeg e nie mog by one udost pniane oraz wykaza e i zastrze one informacje stanowi tajemnic przedsi biorstwa. Wykonawca nie mo e zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp. Zastrze one dokumenty Wykonawca zobowi zany jest wydzieli w wybrany przez siebie sposób, zapewniaj cy zachowanie tajemnicy przedsi biorstwa. Tak wydzielonych informacji Zamawiaj cy nie b dzie ujawnia e chyba e zastrze one w ofercie informacje nie stanowi tajemnicy przedsi biorstwa lub s jawne na podstawie przepisów ustawy Pzp lub odr bnych przepisów ó w takim przypadku informacje te b d podlega u udost pnieniu na takich samych zasadach jak pozosta e niezastrze one dokumenty.
- 14.13.2 Zgodnie z art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji poprzez tajemnic przedsi biorstwa rozumie si nie ujawnione do wiadomo ci publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsi biorstwa lub inne

informacje posiadaj ce warto gospodarz , co do których przedsi biorca podj € niezbdne dziaania w celu zachowania ich poufno ci (poprzez wskazanie sposobu ochrony fizycznej dokumentów, np. monitoring, sejfy oraz ochrony prawnej, np. umowy cywilnoprawne z pracownikami dot. zachowania tajemnicy, odpowiednie akty wewn trzne dotycz ce obiegu dokumentów).

14.13.3 Je eli Wykonawca nie wyka e, e zastrze one informacje stanowi tajemnic przedsi biorstwa, tj. nie dostarczy dokumentów potwierdzaj cych podj cie przez Wykonawc dziaa maj cych na celu zachowanie zastrze onych informacji w poufno ci, Zamawiaj cy odtajni je jako bezprawnie zastrze one.

14.13.4 Je eli Wykonawca zastrze e informacje sk adane w drodze wyja nie (w trybie art. 26 ust. 4, art. 87 ust. 1 oraz art. 90 ustawy Pzp) lub sk adaj c/uzupe aj c dokumenty (w trybie art. 26 ust. 1, 2, 2f, 3 lub 3a ustawy Pzp) powinien równie dokumenty/informacje oznaczy w sposób niebudz cy w tpliwo ci, i stanowi one tajemnic przedsi biorstwa, np. w osobnym opakowaniu (kopercie wewn trznej) oraz nie pó niej ni w terminie sk adania tych informacji wykaza , e zastrze one dokumenty stanowi tajemnic przedsi biorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

## 15. TERMIN ZWI ZANIA OFERT

15.1 Termin zwi zania ofert wynosi 30 dni od ostatecznie ustalonego terminu sk adania ofert.

15.2 Bieg terminu zwi zania ofert rozpoczyna si wraz z up em ostatecznie ustalonego terminu sk adania ofert.

15.3 Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiaj cego mo e przed y termin zwi zania ofert , z tym e Zamawiaj cy mo e tylko raz, co najmniej na 3 dni przed up em terminu zwi zania ofert zwróci si do Wykonawców o wyra enie zgody na przed enie tego terminu o oznaczony okres, nie d e szy jednak ni 60 dni.

## 16. OPIS SPOSOBU POROZUMIEWANIA SI ZAMAWIAJ CEGO Z WYKONAWCAMI WRAZ ZE WSKAZANIEM OSÓB UPRAWNIONYCH DO KONTAKTÓW ZE STRONY ZAMAWIAJ CEGO

16.1 Informacje o sposobie porozumiewania si z Zamawiaj cym.

16.1.1 Niniejsze post powanie prowadzone jest w j zyku polskim.

16.1.2 O wiadzenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje (dokumenty) Zamawiaj cy i Wykonawca mog przekazywa za po rednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 roku Prawo pocztowe (Dz.U. z 2018 r., poz. 2188 t.j.), osobi cie, za po rednictwem pos ca na adres siedziby Zamawiaj cego lub przy u yciu rodków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o wiadzeniu us g drog elektroniczn (Dz.U. z 2020 r., poz. 344 t.j.) na adres e-mail: [sekretariat@rckik.bialystok.pl](mailto:sekretariat@rckik.bialystok.pl). Z zastrze eniem pkt 16.1.3 zawsze dopuszczalna jest forma pisemna.

16.1.3 Forma pisemna zastrze ona jest dla z enia oferty, o wiadze i dokumentów potwierdzaj cych spe enie warunków udziaa w post powaniu i brak podstaw do wykluczenia, o wiadze i dokumentów potwierdzaj cych spe enie przez oferowany przedmiot zamówienia wymaga okre lonych przez Zamawiaj cego oraz pe omocnictw, tak e sk adanych w toku post powania.

16.1.4 W przypadku o wiadze , wniosków, zawiadomie oraz informacji (dokumentów) przekazanych przez Zamawiaj cego przy u yciu rodków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy o wiadzeniu us g drog elektroniczn , ka da ze stron na danie drugiej niezwocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

16.1.5 W przypadku braku potwierdzenia otrzymania przez Wykonawc o wiadze , wniosków, zawiadomie oraz informacji (dokumentów), o których mowa w pkt 16.1.4, Zamawiaj cy uzna, i zosta one dor czone w sposób umo liwiaj cy zapoznanie si Wykonawcy z tre ci pisma w dniu i godzinie ich nadania oraz e by czyteln.

16.1.6 W przypadku, gdy przes one przy u yciu rodków komunikacji elektronicznej o wiadzenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje (dokumenty) b d nieczytelne, Zamawiaj cy mo e zwróci si o ponowne ich przes enie innym sposobem.

16.1.7 Korespondencj , z zachowaniem formy pisemnej, nale y kierowa na adres: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Bia emstoku

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

- 16.1.8 Korespondencja skierowana do Zamawiającego winna zawierać co najmniej następujące dane:
- nazwisko i adres Wykonawcy kierującego korespondencją,
  - oznaczenie i nazwisko post powania, którego dotyczy treść korespondencji,
  - treść korespondencji (określenie przedmiotu sprawy).
- 16.2 Wyjaśnienia treści SIWZ.
- 16.2.1 Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z pisemną prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ (zapytania do SIWZ należy przesłać również w formie edytowalnej na adres e-mail: [sekretariat@rckik.bialystok.pl](mailto:sekretariat@rckik.bialystok.pl)). Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnienie niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa powyższe wyznaczonego terminu składania ofert.
- 16.2.2 Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego później niż do końca dnia, w którym upływa powyższe wyznaczonego terminu składania ofert lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnienie lub pozostawić wniosek bez rozpoznania.
- 16.2.3 Ewentualna zmiana terminu składania ofert nie powoduje przesunięcia terminu, o którym mowa w pkt 16.2.1, po upływie którego Zamawiający może pozostawić wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ bez rozpoznania.
- 16.2.4 Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania oraz zamieszcza taką informację na własnej stronie internetowej [www.rckik.bialystok.pl](http://www.rckik.bialystok.pl) w zakładce Zamówienia publiczne.
- 16.2.5 Nie udziela się żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania w sprawach wymagających zachowania pisemności post powania.
- 16.3 Zmiana treści SIWZ.
- 16.3.1 W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ.
- 16.3.2 Dokonanie w ten sposób zmian treści SIWZ Zamawiający udostępnia na stronie internetowej [www.rckik.bialystok.pl](http://www.rckik.bialystok.pl) w zakładce Zamówienia publiczne i bieżąco informuje o nich uczestników przy składaniu ofert.
- 16.3.3 Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu niezbędnym jest dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i umieści taką informację na stronie internetowej [www.rckik.bialystok.pl](http://www.rckik.bialystok.pl) w zakładce Zamówienia publiczne.
- 16.3.4 Jeżeli wprowadzona modyfikacja treści SIWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia, Zamawiający zamieści w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenie o zmianie ogłoszenia, przedłużając jednocześnie termin składania ofert o czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach, jeżeli spełnione zostaną przesłanki określone w art. 12a ustawy Pzp. W takim przypadku, Zamawiający niezwłocznie zamieści informację o zmianie ogłoszenia na swojej stronie internetowej pod adresem [www.rckik.bialystok.pl](http://www.rckik.bialystok.pl) w zakładce Zamówienia Publiczne.
- 16.4 Ze strony Zamawiającego osobami uprawnionymi do kontaktowania się z Wykonawcami są: Marta Stocka, Aneta Kiersnowska, Beata Kardasz tel. 85 745 63 42.

## 17. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wadium.

## 18. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

18.1 Miejsce i termin składania ofert.

- 18.1.1 Oferty należy złożyć w siedzibie Zamawiającego lub przesłać pocztą albo przesyłać kurierską do Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, 15-950 Białystok, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, pokój nr 201 (Sekretariat). Za termin



złota oferty przyjmuje się datę i godzinę wpływu oferty do Zamawiającego w miejsce wskazane jak wyżej.

- 18.1.2 Termin składania ofert upływa dnia **3 kwietnia 2020 r. o godz. 12<sup>00</sup>**.
- 18.1.3 Oferty otrzymane przez Zamawiającego po terminie określonym w pkt 18.1.2 lub wycofane zgodnie z pkt 18.1.7 ppkt 4) zostaną niezwłocznie zwrócone bez otwierania.
- 18.1.4 Oferty podlegają rejestracji przez Zamawiającego. Każda przyjęta oferta zostanie opatrzona adnotacją określającą dokładny termin przyjęcia oferty, tzn. datę kalendarzową oraz godzinę i minutę, w której została przyjęta. Do czasu otwarcia ofert będą one przechowywane w sposób gwarantujący ich nienaruszalność.
- 18.1.5 Oferty należy złożyć w nieprzejrystym, zamkniętym opakowaniu/kopercie, w sposób gwarantujący zachowanie poufności jej treści oraz zabezpieczający jej nienaruszalność do terminu otwarcia ofert.
- 18.1.6 Koperta (opakowanie) zawierająca ofertę powinna być zaadresowana na Zamawiającego, na adres:

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa  
i Krwiolecznictwa w Białymstoku  
ul. M. Skłodowskiej-Curie 23,  
15-950 Białystok  
pokój nr 201**

oraz posiada pieczęć Wykonawcy i oznaczenie:

**Oferta na: „Dostawę pomp ACD-A i PAS, filtrów do KKP i KKCz oraz płynu antykoagulacyjnego o ZP/PN-6/20, a także: Nie otwiera przed dniem 3 kwietnia 2020 r. godzina 12<sup>15</sup>”.**

Konsekwencje złota oferty niezgodnie z ww. opisem (tj. potraktowanie oferty jak zwykłej korespondencji, niedostarczenie jej na miejsce składania ofert w terminie określonym w SIWZ lub przedwczesne/przypadkowe otwarcie oferty) ponosi Wykonawca.

- 18.1.7 Zmiana lub wycofanie oferty.
- 1) Wykonawca może zmienić lub wycofać ofertę przez siebie.
  - 2) Zmiana lub wycofanie oferty są skuteczne tylko wówczas, gdy zostały dokonane przez Wykonawcę przed upływem terminu składania ofert.
  - 3) W przypadku zmiany oferty, Wykonawca składa pisemnie o wiadczenie, iż oferta się zmienia, określając jednocześnie zakres i rodzaj tych zmian, a jeżeli o wiadczenie o zmianie pociąga za sobą konieczność wymiany, czy też przedłożenia nowych dokumentów, Wykonawca winien te dokumenty złożyć. Powiadomienie o zmianie oferty winno być przygotowane, opakowane (w zaklejonej kopercie) i zaadresowane w ten sam sposób co oferta wraz z podaniem nazwy i adresem Wykonawcy, z dodatkową adnotacją „ZMIANA”.
  - 4) W przypadku wycofania oferty, Wykonawca składa pisemnie o wiadczenie, iż ofertę się wycofuje. Powiadomienie o wycofaniu oferty winno być przygotowane, opakowane (w zaklejonej kopercie) i zaadresowane w ten sam sposób co oferta wraz z podaniem nazwy Wykonawcy, z dodatkową adnotacją „WYCOFANE”.
- 18.2 Miejsce i termin otwarcia ofert.
- 18.2.1 Otwarcie ofert nastąpi w dniu **3 kwietnia 2020 r. o godz. 12<sup>15</sup>**, w siedzibie Zamawiającego, pokój nr 203 (sala seminaryjna).
- 18.2.2 Otwarcie ofert jest jawne. Wykonawcy mogą uczestniczyć w sesji otwarcia ofert.
- 18.2.3 Podczas otwarcia ofert Zamawiający ogłosi informacje dotyczące:
- 1) kwoty, jak zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
  - 2) firm oraz adresów Wykonawców, którzy zgłoszyli oferty w terminie,
  - 3) ceny i pozostałych kryteriów oceny ofert, terminu wykonania zamówienia oraz warunków płatności zawartych w ofertach.
- 18.2.4 Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieszcza na własnej stronie internetowej informacje, o których mowa w pkt 18.2.3.

**19. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY**

- 19.1 Cena oferty (odpowiednio dla każdej Czynności) stanowi bieżąca kwota wynagrodzenia brutto za wykonanie przedmiotu zamówienia na warunkach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
- 19.2 Wykonawca przedstawi w ofercie (odpowiednio dla każdej Czynności) cenę brutto przedmiotu zamówienia w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz.U. z 2019 r., poz. 178 t.j.), tj. wartość wyrażoną w jednostkach pieniężnych, którą Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy za towar lub usługę. W cenie uwzględnia się podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru (usługi) podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług lub podatkiem akcyzowym. Cena ta będzie ceną kompletną, jednoznaczną i ostateczną, uwzględniając ewentualne rabaty i upusty (nie dopuszcza się rabatów rzeczowych), obejmując wszelkie koszty związane z prawidłowym wykonaniem przedmiotu zamówienia.
- 19.3 W Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ, Wykonawca poda w pkt 2.:
- 1) dla poszczególnych Czynności - wartość brutto za wykonanie przedmiotu zamówienia liczbowo i słownie, % stawek podatku od towarów i usług (VAT) oraz wartość netto liczbowo;
  - 2) dla poszczególnych Czynności w tabeli o Szczegółowa specyfikacja cenowa:
    - a) cen jednostkowych netto przedmiotu zamówienia (tj. produktu/roztworu/filtru),
    - b) % stawek podatku od towarów i usług (VAT),
    - c) wartość brutto, dla poszczególnych pozycji, obliczoną poprzez przemnożenie ceny jednostkowej netto, o której mowa w pkt a) przez zamówioną ilość przedmiotu zamówienia i powiększoną o kwotę podatku od towaru i usług (VAT).
- 19.4 Wartość oferty brutto i netto oraz ceny jednostkowe netto muszą być wyrażone w PLN z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 19.5 Tak wyznaczona wartość oferty brutto będzie podlegała ocenie.
- 19.6 Zamawiający przy ocenie ofert weźmie pod uwagę całkowitą kwotę wydatkowanych przez siebie środków publicznych, tzn. kwotę, którą będzie musiał zapłacić Wykonawcy z tytułu realizacji zamówienia o kwotę zawierającą także podatek od towarów i usług oraz celi i podatek akcyzowy, o ile są one należne na podstawie odrębnych przepisów.
- 19.7 Jeżeli Wykonawca złoży ofertę, której wybór prowadzi do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług Zamawiający, w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadził do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.
- 19.8 Wszelkie rozliczenia prowadzone będą w PLN.

**20. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KIEROWAŁ SIĘ PRZY WYBORZE OFERTY NAJKORZYSTNIEJSZEJ WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT**

- 20.1 Przy wyborze oferty najkorzystniejszej w zakresie Czynności 1, Czynności 2, Czynności 3 i Czynności 6 Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami oceny ofert:
- 1) **Cena o 60%**
  - 2) **Termin wykonania o 20%**
  - 3) **Termin dostawy o 20%**

Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta niepodlegająca odrzuceniu i spełniająca wszystkie wymagania formalne i merytoryczne, która uzyska najwyższą liczbę punktów (po zsumowaniu) w powyższych kryteriach.

- Ad. 1) Najwyższą liczbę punktów, tj. 60 pkt w kryterium **„Cena o 60%”** otrzyma oferta zawierająca najniższą cenę, a każda następna oferta odpowiednio mniejszą liczbę punktów (z dokładnością do drugiego miejsca po przecinku) obliczoną według następującego wzoru:

$$\text{Liczba punktów badanej oferty} = \frac{\text{Najniższa cena zaproponowana w ofercie}}{\text{Cena badanej oferty}} \times 60\% \times 100$$

Ad. 2) W kryterium **Termin wa no ciö** oferty otrzymaj nast puj c liczb punktów:

- 20 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 22 miesi ce i wi cej
  - 18 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 21 miesi cy
  - 16 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 20 miesi cy
  - 14 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 19 miesi cy
  - 12 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 18 miesi cy
  - 10 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 17 miesi cy
  - 8 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 16 miesi cy
  - 6 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 15 miesi cy
  - 4 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 14 miesi cy
  - 2 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 13 miesi cy
  - 0 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 12 miesi cy
- od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

**Zamawiaj cy oceni kryterium **Termin wa no ciö** na podstawie o wiadczenia z6 onego przez Wykonawc w Formularzu oferty, stanowi cym Za€cznik nr 2 do SIWZ.**

Uwaga: Wymagany minimalny termin wa no ci wynosi 12 miesi cy od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego. W przypadku, gdy Wykonawca zaproponuje termin wa no ci krótszy ni 12 miesi cy od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego, oferta jego zostanie odrzucona jako niespeçiaj ca minimalnych wymaga Zamawiaj cego.

Je eli Wykonawca nie wska e w Formularzu oferty terminu wa no ci poprzez wykre lenie niepotrzebnej tre ci, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiaj cy przyjmie jako deklarowany wymagany minimalny termin wa no ci wynosz cy 12 miesi cy od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

W przypadku za , gdy Wykonawca zaproponuje termin wa no ci zestawów d€szy ni 22 miesi ce od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego, na potrzeby wyboru oferty najkorzystniejszej Zamawiaj cy do oceny przyjmie termin wa no ci ó 22 miesi ce.

Ad.3) W kryterium **Termin dostawyö** oferty otrzymaj nast puj c liczb punktów:

- 20 pkt ó oferta oferuj ca najkrótszy termin dostawy wynosz cy do 4 dni kalendarzowych,
  - 18 pkt ó oferta oferuj ca termin dostawy wynosz cy 5 dni kalendarzowych,
  - 16 pkt ó oferta oferuj ca termin dostawy wynosz cy 6 dni kalendarzowych,
  - 14 pkt ó oferta oferuj ca termin dostawy wynosz cy 7 dni kalendarzowych,
  - 12 pkt ó oferta oferuj ca termin dostawy wynosz cy 8 dni kalendarzowych,
  - 10 pkt ó oferta oferuj ca termin dostawy wynosz cy 9 dni kalendarzowych,
  - 8 pkt ó oferta oferuj ca termin dostawy wynosz cy 10 dni kalendarzowych,
  - 6 pkt ó oferta oferuj ca termin dostawy wynosz cy 11 dni kalendarzowych,
  - 4 pkt ó oferta oferuj ca termin dostawy wynosz cy 12 dni kalendarzowych,
  - 2 pkt ó oferta oferuj ca termin dostawy wynosz cy 13 dni kalendarzowych,
  - 0 pkt ó oferta oferuj ca maksymalny termin dostawy wynosz cy 14 dni kalendarzowych
- od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

**Zamawiaj cy oceni kryterium **Termin dostawyö** na podstawie o wiadczenia z6 onego przez Wykonawc w Formularzu oferty, stanowi cym Za€cznik nr 2 do SIWZ.**

Uwaga: Maksymalny termin dostawy do siedziby Zamawiaj cego wynosi 14 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem. W przypadku, gdy Wykonawca zaproponuje termin dostawy d€szy ni okre lony powy ej, oferta jego zostanie odrzucona jako niespeçiaj ca minimalnych wymaga Zamawiaj cego.

Je eli Wykonawca nie wska e w Formularzu oferty terminu dostawy poprzez wykre lenie niepotrzebnej tre ci, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiaj cy przyjmie jako deklarowany ó maksymalny termin dostawy, czyli 14 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

W przypadku za , gdy Wykonawca zaproponuje termin dostawy krótszy ni 4 dni od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego, na potrzeby wyboru oferty najkorzystniejszej Zamawiaj cy do oceny przyjmie termin dostawy do 4 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

20.2 Przy wyborze oferty najkorzystniejszej w zakresie Cz ci 4 i Cz ci 5 Zamawiaj cy b dzie kierowa si nast puj cymi kryteriami oceny ofert:

- 1) **Cena ó 60%**
- 2) **Termin wa no ci ó 20%**
- 3) **Termin dostawy ó 20%**

Za najkorzystniejsz zostanie uznana oferta niepodlegaj ca odrzuceniu i spe ciałaj ca wszystkie wymogi formalne i merytoryczne, która uzyska najwy sz liczb punktów (po zsumowaniu) w powy szych kryteriach.

Ad. 1) Najwy sz liczb punktów, tj. 60 pkt w kryterium **šCenaö** otrzyma oferta zawieraj ca najni sz cen , a ka da nast pna oferta odpowiednio mniej sz liczb punktów (z dok adno ci do drugiego miejsca po przecinku) obliczon wed ug nast puj cego wzoru:

$$\text{Liczba punktów badanej oferty} = \frac{\text{Najni sza cena zaproponowana w ofercie}}{\text{Cena badanej oferty}} \times 60\% \times 100$$

Ad. 2) W kryterium **šTermin wa no ciö** oferty otrzymaj nast puj c liczb punktów:

- 20 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 34 miesi ce i wi cej
  - 18 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 33 miesi ce
  - 16 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 32 miesi ce
  - 14 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 31 miesi cy
  - 12 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 30 miesi cy
  - 10 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 29 miesi cy
  - 8 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 28 miesi cy
  - 6 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 27 miesi cy
  - 4 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 26 miesi cy
  - 2 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 25 miesi cy
  - 0 pkt ó oferta oferuj ca termin wa no ci 24 miesi ce
- od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

**Zamawiaj cy oceni kryterium šTermin wa no ciö na podstawie o wiadczenia zö onego przez Wykonawc w Formularzu oferty, stanowi cym Za cznik nr 2 do SIWZ.**

Uwaga: Wymagany minimalny termin wa no ci wynosi 24 miesi cy od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego. W przypadku, gdy Wykonawca zaproponuje termin wa no ci krótszy ni 24 miesi cy od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego, oferta jego zostanie odrzucona jako niespe ciałaj ca minimalnych wymaga Zamawiaj cego.

Je eli Wykonawca nie wska e w Formularzu oferty terminu wa no ci poprzez wykre lenie niepotrzebnej tre ci, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiaj cy przyjmie jako deklarowany wymagany minimalny termin wa no ci wynosz cy 24 miesi cy od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

W przypadku za , gdy Wykonawca zaproponuje termin wa no ci zestawów d szy ni 34 miesi ce od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego, na potrzeby wyboru oferty najkorzystniejszej Zamawiaj cy do oceny przyjmie termin wa no ci ó 34 miesi ce.

- Ad.3) W kryterium **Termin dostawy** oferty otrzymaj następującą liczbę punktów:
- 20 pkt oferta oferująca najkrótszy termin dostawy wynoszący do 4 dni kalendarzowych,
  - 18 pkt oferta oferująca termin dostawy wynoszący 5 dni kalendarzowych,
  - 16 pkt oferta oferująca termin dostawy wynoszący 6 dni kalendarzowych,
  - 14 pkt oferta oferująca termin dostawy wynoszący 7 dni kalendarzowych,
  - 12 pkt oferta oferująca termin dostawy wynoszący 8 dni kalendarzowych,
  - 10 pkt oferta oferująca termin dostawy wynoszący 9 dni kalendarzowych,
  - 8 pkt oferta oferująca termin dostawy wynoszący 10 dni kalendarzowych,
  - 6 pkt oferta oferująca termin dostawy wynoszący 11 dni kalendarzowych,
  - 4 pkt oferta oferująca termin dostawy wynoszący 12 dni kalendarzowych,
  - 2 pkt oferta oferująca termin dostawy wynoszący 13 dni kalendarzowych,
  - 0 pkt oferta oferująca maksymalny termin dostawy wynoszący 14 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

**Zamawiający oceni kryterium Termin dostawy na podstawie oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.**

Uwaga: Maksymalny termin dostawy do siedziby Zamawiającego wynosi 14 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem. W przypadku, gdy Wykonawca zaproponuje termin dostawy dłuższy niż określony powyżej, oferta jego zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.

Jeżeli Wykonawca nie wskaże w Formularzu oferty terminu dostawy poprzez wykreślenie niepotrzebnej treści, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiający przyjmie jako deklarowany oświadczenia maksymalny termin dostawy, czyli 14 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

W przypadku zaś, gdy Wykonawca zaproponuje termin dostawy krótszy niż 4 dni od daty dostawy do siedziby Zamawiającego, na potrzeby wyboru oferty najkorzystniejszej Zamawiający do oceny przyjmie termin dostawy do 4 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

### 20.3 Wyjaśnienia w toku badania i oceny ofert.

- 20.3.1 W toku badania i oceny ofert Zamawiający wzywa Wykonawców do złożenia, uzupełnienia, poprawienia lub do udzielenia wyjaśnień w zakresie oświadczenia, o którym mowa w pkt 12.1, o wiadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu lub potwierdzających spełnienie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego (o ile zostały one określone przez Zamawiającego), lub potwierdzających brak podstaw wykluczenia Wykonawcy, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, o wiadczeń lub dokumentów, które są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, jeżeli spełnione zostaną przesłanki określone w art. 26 ust. 3 ustawy Pzp.
- 20.3.2 Jeżeli Wykonawca nie złoży wymaganych pełnomocnictw albo złoży wadliwe pełnomocnictwa, Zamawiający wzywa do ich złożenia, jeżeli spełnione zostaną przesłanki określone w art. 26 ust. 3a ustawy Pzp.
- 20.3.3 Złożony przez Wykonawcę Formularz oferty, sporządzony zgodnie z treścią Załącznika nr 2 do SIWZ, stanowi treść oferty i w związku z tym nie podlega uzupełnieniu w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp. Niezłożenie tego dokumentu skutkuje odrzuceniem oferty na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2) ustawy Pzp jako niezgodnej z treścią SIWZ.
- 20.3.4 W toku badania i oceny ofert Zamawiający może dać od Wykonawców wyjaśnienia dotyczących oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w pkt 20.3.1.
- 20.4 Zamawiający (odpowiednio w zakresie ka dej Czci) udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w ustawie Pzp oraz Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o wskazane w SIWZ kryteria oceny ofert.

## 21. INFORMACJA O WYBORZE OFERTY NAJKORZYSTNIEJSZEJ

- 21.1 Zamawiaj cy niezwłocznie poinformuje wszystkich Wykonawców o:
- 21.1.1 wyborze najkorzystniejszej oferty, podaj c nazw albo imi i nazwisko, siedzib albo miejsce zamieszkania i adres, je eli jest miejscem wykonywania działno ci Wykonawcy, którego ofert wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, je eli s miejscami wykonywania działno ci Wykonawców, którzy złożyli oferty, a tak e punktacj przyznan ofertom w ka dym kryterium oceny ofert i liczn punktacj ,
  - 21.1.2 Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,
  - 21.1.3 Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust. 4 i ust. 5 ustawy Pzp, braku spełniania wymaga dotycz cych wydajno ci lub funkcjonalno ci,
  - 21.1.4 unieważnienia post powania,  
- podaj c uzasadnienie prawne i faktyczne.
- 21.2 W przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 8 ustawy Pzp, informacja, o której mowa w pkt 21.1.2 zawiera wyjaśnienie powodów, dla których dowody przedstawione przez Wykonawc , Zamawiaj cy uznają niewystarczaj ce.
- 21.3 Zamawiaj cy udostępnia informacje, o których mowa w pkt 21.1.1 i w pkt 21.1.4 na własnej stronie internetowej: [www.rckik.bialystok.pl](http://www.rckik.bialystok.pl), w załączce Zamówienia publiczne.

## 22. INFORMACJE O FORMALNO CIACH JAKIE POWINNY ZOSTAĆ WYPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

- 22.1 Przed podpisaniem umowy Wykonawca, którego oferta uznana zostanie za najkorzystniejsz w zakresie poszczególnych Człci, zobowiązany b dzie do:
- 22.1.1 przedłożenia w formie oryginału lub kopii potwierdzonej klauzuli szca zgodnie z oryginałem Zamawiaj cemu:
- 1) przez Wykonawc składaj cego ofert wspólnej umowy konsorcjum (*je eli dotyczy*),
  - 2) w celu potwierdzenia, e oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiaj cego w SIWZ:
    - 2.1) dla wyrobów podlegaj cych obowiązkowi zgłoszenia/powiadomienia/przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urz du Rejestracji Produktów Lecznicych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 186 t.j.) wymagane jest (*je eli dotyczy*):
      - a) zgłoszenie/powiadomienie do bazy danych Prezesa Urz du Rejestracji Produktów Lecznicych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych posiadaj ce niepowtarzalny, dwunastocyfrowy identyfikator dokumentu, widoczny z lewej strony stopki na ka dej stronie formularza<sup>1</sup>;
    - lub
    - b) potwierdzenie wydane przez Prezesa Urz du Rejestracji Produktów Lecznicych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wypełnieniu obowiązku nałożonego ustaw ;
    - lub
    - c) potwierdzenie przeniesienia danych o wyrobie medycznym wydane przez Urz d Rejestracji Produktów Lecznicych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
  - 2.2) dla wyrobów po raz pierwszy wprowadzonych na terytorium RP (*je eli dotyczy*) - o wiadczeniu Wykonawcy o dostarczeniu Zamawiaj cemu zgłoszenia/powiadomienia o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urz du Rejestracji Produktów Lecznicych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy o wyrobach medycznych wraz z pierwsz dostaw do siedziby Zamawiaj cego;

<sup>1</sup> Uwaga! Egzemplarz formularza zgłoszenia i powiadomienia z wyzerowanym identyfikatorem nie spełnia wymaga rozporz dnia Ministra Zdrowia z dnia 17.02.2016 roku w sprawie sposobu dokonywania zgłosze i powiadomie dotycz cych wyrobów (Dz.U. z 2016 r., poz. 210) i w zwi zku z tym nie zostanie uznany za wa ny.

2.3) dla wyrobów niezaklasyfikowanych jako wyrób medyczny (*je eli dotyczy*) - o wiadczenie Wykonawcy o niepodleganiu obowi zkowi zgłoszenia/powiadomienia/przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urz du Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy o wyrobach medycznych;

2.4) Certyfikat WE (*je eli dotyczy*);

2.5) Deklaracji zgodnie ci (*je eli dotyczy*).

**Uwaga! Przedmiotowe dokumenty winny by opisane w zakresie nr pozycji, której dotyczy .**

**Dokumenty sporz dzone w j zyku obcym winne by z one wraz z tłumaczeniem na j zyk polski.**

- 22.1.2 przed enia Zamawiaj cemu wszelkich danych do umowy, w tym w szczególno ci: numeru katalogowego oraz kraju pochodzenia zaoferowanego przedmiotu zamówienia, numeru rachunku bankowego, danych osoby upowa nionej do podpisania umowy, itp.
- 22.1.3 w przypadku Wykonawcy zagranicznego przed enia orygina certyfikatu rezydencji podatkowej (art. 21 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 15 lutego 1992 roku o podatku dochodowym od osób prawnych /Dz.U. z 2019, poz. 865 t.j./) ó dotyczy podatku u ród. W przypadku niedostarczenia Zamawiaj cemu orygina certyfikatu rezydencji podatkowej pobierany b dzie podatek w wysoko ci 20% bez uwzgl dnienia w ciwych umów o unikaniu podwójnego opodatkowania, których stron jest Polska (*je eli dotyczy*).
- 22.2 Zamawiaj cy okre li termin i miejsce z enia ww. dokumentów oraz termin i miejsce podpisania umowy. Niedostarczenie dokumentów, o których mowa w pkt 22.1.1 w wyznaczonym przez Zamawiaj cego terminie spowoduje, i zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanie si niemo liwe z przyczyn le cych po stronie Wykonawcy.
- 22.3 Osoby reprezentuj ce Wykonawc , przed podpisaniem umowy, winny przed y Zamawiaj cemu dokumenty, potwierdzaj ce ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie wynika z dokumentów za czonych do oferty (np. pe omocnictwo) lub dokumentów z onych na podstawie art. 26 ust. 1 lub 2 ustawy Pzp lub wynikaj cych z bezp atnych i ogólnodost pnych rejestrów publicznych (np. odpis z w ciwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o dzia lno ci gospodarczej). W przypadku z enia pe omocnictwa musi mie ono form orygina lub kopii potwierdzonej notarialnie za zgodnie z orygina em, podpisane przez osoby wskazane do reprezentacji w odpowiednim dokumencie okre laj cym status prawny Wykonawcy (np. KRS).

### **23. WYMAGANIA DOTYCZ CE ZABEZPIECZENIA NALE YTEGO WYKONANIA UMOWY**

Zamawiaj cy nie b dzie da przed podpisaniem umowy od Wykonawcy, którego oferta zosta c wybrana jako najkorzystniejsza, wniesienia zabezpieczenia nale ytego wykonania umowy.

### **24. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTAN WPROWADZONE DO TRE CI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY, JE ELI ZAMAWIAJ CY WYMAGA, ABY ZAWAR/ Z NIM UMOW W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH**

- 24.1 Zamawiaj cy wymaga od Wykonawcy, aby zawar umow w sprawie zamówienia publicznego na warunkach okre lonych we Wzorze umowy, stanowi cym Za cznik nr 7 do SIWZ.
- 24.2 Zamawiaj cy przewiduje zmiany w zawartej umowie w stosunku do tre ci oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w zakresie okre lonym we Wzorze umowy, stanowi cym Za cznik nr 7 do SIWZ.
- 24.3 Zmiany umowy, o których mowa w pkt 24.2, mog by dokonane na wniosek Zamawiaj cego lub Wykonawcy i za zgod obu Stron, wprowadzone aneksem do umowy.

### **25. POUCZENIE O RODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYS/ UGUJ CYCH WYKONAWCY W TOKU POST POWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

25.1 rodki ochrony prawnej, okre lone w Dziale VI ustawy Pzp przys guj Wykonawcy, a tak e innemu podmiotowi, je eli ma lub mia c interes prawny w uzyskaniu niniejszego zamówienia oraz ponieó c lub mo e ponie szkod w wyniku naruszenia przez Zamawiaj cego przepisów ww. ustawy.

- 25.2 Odwołanie przysuguje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy Pzp, tj. wobec czynności:
- 25.2.1 określenia warunków udziału w postępowaniu,
  - 25.2.2 wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia,
  - 25.2.3 odrzucenia oferty odwołującego,
  - 25.2.4 opisu przedmiotu zamówienia,
  - 25.2.5 wyboru najkorzystniejszej oferty.
- 25.3 Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawiera zwięzłe przedstawienie zarzutów, określa dane oraz wskazuje okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
- 25.4 Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 25.5 Odwołujący przesyła kopie odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 25.6 Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, o ile zostało przesłane w sposób określony w pkt 25.5 zdanie drugie albo w terminie 10 dni, o ile zostało przesłane w inny sposób.
- 25.7 Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a także wobec postanowień SIWZ, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na stronie internetowej.
- 25.8 Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 25.6 i 25.7 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
- 25.9 Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysuguje skarga do sądu okręgowego właściwego dla siedziby Zamawiającego. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia KIO, przysyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złazenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 roku Prawo pocztowe (Dz.U. z 2018 r., poz. 2188 t.j.) jest równoznaczne z jej wniesieniem.

## 26. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH (ART. 13 RODO)

- 26.1 Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) /Dz.Urz.UE L119/1 z dnia 04.05.2016 r., str. 1/, dalej: RODO, Zamawiający informuje, że:
- 26.1.1 administratorem danych osobowych jest Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, 15-950 Białystok;
  - 26.1.2 kontakt do Inspektora Ochrony Danych Osobowych Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku - [iod@rckik.bialystok.pl](mailto:iod@rckik.bialystok.pl), tel. 85 745 63 23;
  - 26.1.3 dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie przedmiotowego zamówienia publicznego realizowanym w trybie przetargu nieograniczonego;
  - 26.1.4 odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 t.j.);



- 26.1.5 dane osobowe b d przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia post powania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje całe czas trwania umowy;
- 26.1.6 obowiązek podania danych osobowych jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w post powaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- 26.1.7 w odniesieniu do danych osobowych Wykonawcy decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- 26.1.8 każdy Wykonawca posiada:
- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do swoich danych osobowych;
  - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania swoich danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku post powania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;
  - na podstawie art. 18 RODO prawo do od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, przy czym prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego UE lub państwa członkowskiego;
  - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna, że przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy RODO;
- 26.1.9 Wykonawcy nie przysługują:
- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
  - prawo do przenoszenia danych osobowych, o których mowa w art. 20 RODO;
  - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdy podstawą prawną przetwarzania danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

**27. ADRES POCZTY ELEKTRONICZNEJ LUB STRONY INTERNETOWEJ**

Adres poczty elektronicznej Zamawiającego: [sekretariat@rckik.bialystok.pl](mailto:sekretariat@rckik.bialystok.pl).

**28. AUKCJA ELEKTRONICZNA**

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.

**29. WYSOKO ZWROTU KOSZTÓW UDZIAŁU W POST POWANIU, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY PRZEWIDUJE ICH ZWROT**

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w post powaniu.

**30. WYMAGANIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 29 UST. 3A USTAWY PZP**

Zamawiający nie będzie stosować wymagań związanych z realizacją zamówienia, określonych w art. 29 ust. 3a ustawy Pzp.

**31. WYMAGANIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 29 UST. 4 USTAWY PZP**

Zamawiający nie będzie stosować wymagań związanych z realizacją zamówienia, określonych w art. 29 ust. 4 ustawy Pzp.

**32. UDOSTĘPNIENIE PROTOKOŁU POST POWANIA**

32.1 Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu post powania, z tym że oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia.

32.2 Przekazanie protokołu i/lub załączników nastąpi zgodnie z § 4 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 roku w sprawie protokołu post powania o udzielenie zamówienia publicznego (Dz.U. z 2016 r., poz. 1128).

**Załączniki do SIWZ:**

1. Załącznik nr 1 do SIWZ ó Opis przedmiotu zamówienia
2. Załącznik nr 2 do SIWZ ó Formularz oferty
3. Załącznik nr 3 do SIWZ ó O wiadczenie o braku podstaw do wykluczenia
4. Załącznik nr 4 do SIWZ ó Specyfikacja oferowanego przedmiotu zamówienia
5. Załącznik nr 5 do SIWZ ó O wiadczenie dotyczące grupy kapitałowej
6. Załącznik nr 6 do SIWZ ó O wiadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa
7. Załącznik nr 7 do SIWZ ó Wzór umowy

**Załącznik nr 1 do SIWZ****Opis przedmiotu zamówienia****I. Część 1 – dostawa pojemników antykoagulacyjnego ACD-A w ilości 4 000 szt.**

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiaj cego)
1.	Pojemnik antykoagulacyjny ACD-A w pojemnikach typu šworek o obj to ci 800 ml.
2.	Pojemniki z portem do podłączenia standardowego couplera ó plastikowego przebijaka zestawu do pobierania próbek krwi na separatorze komórkowym Amicus Fresenius.
3.	Centralnie na dolnej kraw dzi pojemników z antykoagulantem, powinno znajdowa si podłączenie materiału pojemnika o długo ci około 2 cm umo liwiaj ce zawieszanie pojemników na haczykach statywów.
4.	Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczaj ce musi posiada znak CE oraz zawiera nast puj ce informacje: 1) nazw i adres wytwórcy/producenta, 2) nazw identyfikuj c , REF w postaci literowo-cyfrowej, 3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej, 4) dat wa no ci (miesi c i rok), 5) okre lenie sterylno ci, 6) informacje o metodzie sterylizacji. Zamawiaj cy dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczaj ce z piktogramami zgodnymi z norm i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem dołączenia instrukcji w j zyku polskim, z wyja nionym znaczeniem piktogramów.
5.	Pojedyncze pojemniki musz by zamkni te w opakowaniach zabezpieczaj cych. Opakowanie zabezpieczaj ce ma zapewni zachowanie jałowoci i apyrogenno ci pojemników oraz odpowiedni wilgotno w czasie przechowywania. Pojemniki w opakowaniach zabezpieczaj cych musz by zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze mo e zawiera pojemniki tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi by oznakowane etykiet zawieraj c minimum nast puj ce dane: 1) nazwa i adres wytwórcy, 2) nazwa antykoagulantu, REF, 3) numer serii, 4) data wa no ci, 5) informacje o warunkach przechowywania ó magazynowania pojemników z antykoagulantem.
6.	Skład pojemnika zgodny z wymogami obecnie obowi zuj cej wersji monografii Farmakopea Europejska.
7.	Termin wa no ci antykoagulantu ó minimum 12 miesi cy od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

**II. Część 2 – dostawa roztworu do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS w ilości 4 000 szt.**

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiaj cego)
1.	Roztwór do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS w pojemnikach typu šworek o obj to ci 500 ml.
2.	Stosunek PAS do osocza w otrzymanym składniku nie mniejszy ni 70%.
3.	Okres przechowywania KKP w roztworze - do 5 dni od daty donacji.

4.	Opakowania z drenem zakończonym portem z mskim €cznikiem Luer Lock umo liwiał cym pod€czenie do linii PAS zestawu do separatora komórkowego Amicus Fenwal.
5.	Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczaj ce musi posiada znak CE oraz zawiera nast puj ce informacje: 1) nazw i adres wytwórcy/producenta, 2) nazw identyfikuj c , REF w postaci literowo-cyfrowej, 3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej, 4) dat wa no ci (miesi c i rok), 5) okre lenie sterylno ci, 6) informacje o metodzie sterylizacji. Zamawiaj cy dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczaj ce z piktogramami zgodnymi z norm i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem do€czenia instrukcji w j zyku polskim, z wyja nionym znaczeniem piktogramów lub z zapisem alfanumerycznym.
6.	Pojedyncze pojemniki musz by zamkni te w opakowaniach zabezpieczaj cych. Opakowanie zabezpieczaj ce ma zapewni zachowanie ja €wo ci i apyrogenno ci pojemników oraz odpowiedni wilgotno w czasie przechowywania. Pojemniki w opakowaniach zabezpieczaj cych musz by zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze mo e zawiera pojemniki tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi by oznakowane etykiet zawieraj c minimum nast puj ce dane: 1) nazw i adres wytwórcy, 2) nazw antykoagulantu, REF, 3) numer serii, 4) dat wa no ci, 5) informacje o warunkach przechowywania ó magazynowania pojemników z p€nem.
7.	Sk€d p€nu zgodny z wymogami obecnie obowi zuj cej wersji monografii Farmakopea Europejska.
8.	Termin wa no ci p€nu ó minimum 12 miesi cy od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

### III. Cz 3 ó dostawa roztworu do przechowywania koncentratu krwinek p€tkowych zlewanych PAS w ilo ci 3 000 szt.

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiaj cego)
1.	Roztwór do przechowywania koncentratu krwinek p€tkowych zlewanych PAS w pojemnikach typu šworekó o obj to ci 250 ml.
2.	Stosunek PAS do osocza w otrzymanym sk€dniku nie mniejszy ni 70%.
3.	Okres przechowywania KKP w roztworze - do 5 dni od daty donacji.
4.	Opakowania z drenem z PCV o rednicy porównywalnej do rednicy drenów pojemników do pobierania i preparatyki krwi i jej sk€dników, d€go drenu, co najmniej 12 cm.
5.	Centralnie na dolnej kraw dzi pojemników z antykoagulantem powinno znajdowa si pod€ ne naci cie materia€ pojemnika o d€go ci oko€ 2 cm umo liwiał ce zawieszanie pojemników na haczykach statywów.
6.	Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczaj ce musi posiada znak CE oraz zawiera nast puj ce informacje: 1) nazw i adres wytwórcy/producenta, 2) nazw identyfikuj c , REF w postaci literowo-cyfrowej, 3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej, 4) dat wa no ci (miesi c i rok), 5) okre lenie sterylno ci, 6) informacje o metodzie sterylizacji. Zamawiaj cy dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczaj ce z piktogramami

	zgodnymi z norm i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem doćczenia instrukcji w j zyku polskim, z wyja nionym znaczeniem piktogramów lub z zapisem alfanumerycznym.
7.	Pojedyncze pojemniki musz by zamkni te w opakowaniach zabezpieczaj cych. Opakowanie zabezpieczaj ce ma zapewni zachowanie jaówo ci i apyrogenno ci pojemników oraz odpowiedni wilgotno w czasie przechowywania. Pojemniki w opakowaniach zabezpieczaj cych musz by zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze mo e zawiera pojemniki tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi by oznakowane etykiet zawieraj c minimum nast puj ce dane: 1) nazw i adres wytwórcy, 2) nazw antykoagulantu, REF, 3) numer serii, 4) dat wa no ci, 5) informacje o warunkach przechowywania ó magazynowania pojemników z pćnem.
8.	Skład pćnu zgodny z wymogami obecnie obowi zuj cej wersji monografii Farmakopea Europejska.
9.	Termin wa no ci pćnu ó minimum 12 miesi cy od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

**IV. Cz 4 ó dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytarnych do filtrowania 1 jednostki KKP Af lub 1 do 6 zlewanych jednostek KKP zawieszonych w osoczu lub w pćnie do przechowywania koncentratu krwinek pćtkowych (PAS) w ilo ci 3 000 szt.**

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiaj cego)
1.	Laboratoryjne filtry antyleukocytarne do filtrowania 1 jednostki KKP Af lub 1 do 6 zlewanych jednostek KKP zawieszonych w osoczu lub w pćnie do przechowywania koncentratu krwinek pćtkowych (PAS) - zestawy jaówo, apyrogenne, jednorazowego u ytku, b d ce zamkni tym ukćdem poćczonych drenami elementów: filtr leukocytarny do filtrowania KKP lub KKP/RW, co najmniej III generacji, z systemem oczyszczania filtra po filtracji jaówym powietrzem lub filtr z konstrukcj nie wymagaj c dodatkowego odpowietrzania, zapewniaj cy liczb pozostaćch w skćdniku leukocytów poni ej $1 \times 10^6$ w co najmniej 90% badanych jednostek, pusty pojemnik odbiorczy 1 000 - 1 500 ml z tworzywa do 5-cio dniowego przechowywania uzyskanego koncentratu krwinek pćtkowych.
2.	Czas filtracji uzyskanego UKKP lub UKKP/RW nie dćszy ni 20 minut.
3.	Utrata komórek w wyniku filtracji nie wi ksza ni 15%.
4.	Na pojemnikach do przechowywania UKKP lub UKKP/RW musz by trwale umocowane etykiety, które nie mog ulega uszkodzeniom ani odklejeniu w czasie preparatyki i przechowywania. Etykieta robocza powinna mie odpowiednie wymiary umo liwiaj ce przyklejenie na niej etykiety gćwnej zgodnej z wymaganiami ISBT.
5.	Pojemniki do przechowywania UKKP lub UKKP/RW powinny zawiera co najmniej 2 porty, zabezpieczone membran od wewn trz oraz odpowiedni ochron z zewn trz zapewniaj c jaówo , umo liwiaj ce ćtwy dost p do podćczenia zestawu do przetoczenia.
6.	Centralnie na dolnej kraw dzi pojemników do przechowywania UKKP lub UKKP/RW powinno znajdowa si podćne naci cie materiać pojemnika o dćgo ci okoć 2 cm umo liwiaj ce zawieszanie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych.
7.	Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczaj ce musi posiada znak CE oraz zawiera nast puj ce informacje: 1) nazw i adres wytwórcy/producenta, 2) nazw identyfikuj c , REF w postaci literowo-cyfrowej, 3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej, 4) dat wa no ci (miesi c i rok),

	5) określenie sterylności, 6) informacje o metodzie sterylizacji. Zamawiający dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczające z piktogramami zgodnymi z normami i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem dołączenia instrukcji w języku polskim, z wyjątkiem znaczenia piktogramów.
8.	Pojedyncze pojemniki muszą być zamknięte w opakowaniach zabezpieczających. Opakowanie zabezpieczające ma zapewnić zachowanie jałowości i apyrogenności pojemników oraz odpowiednią wilgotność w czasie przechowywania. Pojemniki w opakowaniach zabezpieczających muszą być zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze może zawierać pojemniki tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi być oznakowane etykietą zawierającą minimum następujące dane: 1) nazwy i adres wytwórcy, 2) nazwy antykoagulantu, REF, 3) numer serii, 4) datę ważności, 5) informacje o warunkach przechowywania i magazynowania zestawów.
9.	Termin ważności filtrów i minimum 24 miesiące od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

**V. Czynność 5 – dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytnych do filtrowania 1 jednostki KKCz lub 1 jednostki KKCz/RW w ilości 1 000 szt.**

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Laboratoryjne filtry antyleukocytno do filtrowania 1 jednostki KKCz lub 1 jednostki KKCz/RW - zestawy jałowe, apyrogenne, jednorazowego użytku, szczelnie zapakowane, będące zamkniętym układem połączonych drenami elementów: filtr leukocytny do filtrowania KKCz lub KKCz/RW, co najmniej III generacji, z systemem oczyszczania filtra po filtracji, zapewniający liczbę pozostałości w składowniku leukocytów poniżej $1 \times 10^6$ w co najmniej 90% badanych jednostek, przy temperaturze filtrowanego składownika $+4^{\circ}\text{C}$ lub $+22^{\circ}\text{C}$ , pojemnik odbiorczy z polichlorku winylu o pojemności 500 - 600 ml do przechowywania uzyskanego UKKCz lub UKKCz/RW w temperaturze $+2^{\circ}\text{C}$ do $+6^{\circ}\text{C}$ .
2.	Utrata erytrocytów w wyniku filtracji nie większa niż 15%.
3.	Czas filtracji uzyskanego UKKCz lub UKKCz/RW nie dłuższy niż 30 minut.
4.	Hemoliza UKKCz lub UKKCz/RW w ostatnim dniu przechowywania (tj. 42 dni dla UKKCz/RW) poniżej 0,8% masy krwinek czerwonych.
5.	Na pojemnikach do przechowywania UKKCz lub UKKCz/RW muszą być trwale umocowane etykiety, które nie mogą ulegać uszkodzeniom ani odklejeniu w czasie preparatyki i przechowywania. Etykieta robocza powinna mieć odpowiednie wymiary umożliwiające przyklejenie na niej etykiety głównej zgodnej z wymaganiami ISBT.
6.	Pojemniki do przechowywania UKKCz lub UKKCz/RW powinny zawierać co najmniej 2 porty, zabezpieczone membranami od wewnątrz oraz odpowiedni ochronny z zewnątrz zapewniający jałowość, umożliwiając łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia.
7.	Centralnie na dolnej krawędzi pojemników do przechowywania UKKCz lub UKKCz/RW powinno znajdować się podłączone nacięcie materiału pojemnika o długości około 2 cm umożliwiające zawieszanie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych.
8.	Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczające musi posiadać znak CE oraz zawierać następujące informacje: 1) nazwy i adres wytwórcy/producenta, 2) nazwy identyfikujące, REF w postaci literowo-cyfrowej, 3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej,

	<p>4) dat wa no ci (miesi c i rok),  5) okre lenie sterylno ci,  6) informacje o metodzie sterylizacji.  Zamawiaj cy dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczaj ce z piktogramami zgodnymi z norm i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem do€czenia instrukcji w j zyku polskim, z wyja nionym znaczeniem piktogramów.</p>
9.	<p>Pojedyncze pojemniki musz by zamkni te w opakowaniach zabezpieczaj cych. Opakowanie zabezpieczaj ce ma zapewni zachowanie ja€wo ci i apyrogenno ci pojemników oraz odpowiedni wilgotno w czasie przechowywania.  Pojemniki w opakowaniach zabezpieczaj cych musz by zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze mo e zawiera pojemniki tylko jednej serii.  Opakowanie zbiorcze musi by oznakowane etykiet zawieraj c minimum nast puj ce dane:  1) nazw i adres wytwórcy,  2) nazw antykoagulantu, REF,  3) numer serii,  4) dat wa no ci,  5) informacje o warunkach przechowywania ó magazynowania zestawów.</p>
10.	Termin wa no ci filtrów ó minimum 24 miesi ce od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

#### VI. Cz 6 ó dostawa p€nu antykoagulacyjnego 4% cytrynianu sodu w 0,9% NaCl lub w wodzie do iniekcji.

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiaj cego)
1.	P€n antykoagulacyjny 4% cytrynian sodu w 0,9% NaCl lub w wodzie do iniekcji.
2.	P€n ja€wy, apirogeny w pojemnikach typu šworekó o obj to ci 250 ml lub 500 ml.
3.	Pojemnik z p€nem wyposa ony w port do pod€czenia standardowego špikeraó ó plastikowego przebijaka zestawu do pobierania osocza metod plazmaferezy automatycznej.
4.	Centralnie na dolnej kraw dzi pojemników z antykoagulantem, powinno znajdowa si pod€ ne naci cie materia€ pojemnika o d€go ci oko€ 2 cm, umo liwiaj ce zawieszanie pojemników na haczykach statywów.
5.	<p>Opakowanie:  1) ka dy pojemnik musi by zamkni ty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczaj cym, zapewniaj cym odpowiedni wilgotno w czasie przechowywania;  2) pojedyncze pojemniki musz by zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowanie zbiorcze;  3) opakowanie zbiorcze mo e zawiera p€ny tylko jednej serii;  4) na opakowaniu powinny znajdowa si informacje o zaleceniach producenta co do warunków przechowywania.  Zamawiaj cy dopuszcza przesy€nie informacji o zaleceniach producenta co do warunków przechowywania wraz z dokumentami, przy ka dej dostawie.</p>
6.	<p>Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczaj ce musi posiada znak CE oraz zawiera nast puj ce informacje:  1) nazw i adres wytwórcy/producenta;  2) nazw identyfikuj c , REF w postaci literowo-cyfrowej;  3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej;  4) dat wa no ci (miesi c i rok);  5) okre lenie sterylno ci;  6) informacje o metodzie sterylizacji.  Zamawiaj cy dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczaj ce z piktogramami zgodnymi z norm i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem do€czenia instrukcji w j zyku polskim, z wyja nionym znaczeniem piktogramów.</p>
7.	Termin wa no ci p€nu ó minimum 12 miesi cy od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.
8.	Zamawiana ilo p€nu ó 1 000 szt.





2) O wiadczy, i oferowany przez nas pę n antykoagulacyjny ACD-A posiada termin wa no ci wynosz cy:

- a) 22 miesi ce i wi cej, tj. .... miesi ce\* (Wykonawca podaje ilo miesi cy o ile oferuje termin wa no ci dę u szy ni 22 miesi ce)
- b) 21 miesi cy \*
- c) 20 miesi cy \*
- d) 19 miesi cy \*
- e) 18 miesi cy \*
- f) 17 miesi cy \*
- g) 16 miesi cy \*
- h) 15 miesi cy \*
- i) 14 miesi cy \*
- j) 13 miesi cy \*
- k) 12 miesi cy \*

licz c od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

\* niepotrzebne nale y skre li

3) O wiadczy, i oferujemy termin dostawy wynosz cy:

- a) do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie í . dni kalendarzowych\* (Wykonawca podaje ilo dni o ile oferuje termin dostawy krótszy ni 4 dni)
- b) 5 dni kalendarzowych\*
- c) 6 dni kalendarzowych\*
- d) 7 dni kalendarzowych\*
- e) 8 dni kalendarzowych\*
- f) 9 dni kalendarzowych\*
- g) 10 dni kalendarzowych\*
- h) 11 dni kalendarzowych\*
- i) 12 dni kalendarzowych\*
- j) 13 dni kalendarzowych\*
- k) 14 dni kalendarzowych\*

licz c od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

\* niepotrzebne skre li

4) Szczegó ówa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilo (w szt.)	Cena netto za szt. (w z€)	% stawka podatku VAT	Warto brutto (w z€)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT)
Pę n antykoagulacyjny ACD-A Nazwa: ..... Producent: .....	4 000			

2.2 Cz 2 ó dostawa roztworu do przechowywania koncentratu krwinek pę tkowych zlewanych PAS w ilo ci 4 000 szt.

- 1) warto brutto (warto z tabeli zawartej w pkt 4): ..... z€  
 sę wnio: ..... z€tych  
 w tym VAT: .....%  
 warto netto: ..... z€

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami okre lonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.

**2) Oświadczamy, iż oferowany przez nas roztwór do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS posiada termin ważności wynoszący:**

- a) 22 miesięcy i więcej, tj. .... miesięcy\* (Wykonawca podaje ilość miesięcy o ile oferuje termin ważności dłuższy niż 22 miesiące)
- b) 21 miesięcy \*
- c) 20 miesięcy \*
- d) 19 miesięcy \*
- e) 18 miesięcy \*
- f) 17 miesięcy \*
- g) 16 miesięcy \*
- h) 15 miesięcy \*
- i) 14 miesięcy \*
- j) 13 miesięcy \*
- k) 12 miesięcy \*

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

\*niepotrzebne należy skreślić

**3) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:**

- a) do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie więcej niż . dni kalendarzowych\* (Wykonawca podaje ilość dni o ile oferuje termin dostawy krótszy niż 4 dni)
- b) 5 dni kalendarzowych\*
- c) 6 dni kalendarzowych\*
- d) 7 dni kalendarzowych\*
- e) 8 dni kalendarzowych\*
- f) 9 dni kalendarzowych\*
- g) 10 dni kalendarzowych\*
- h) 11 dni kalendarzowych\*
- i) 12 dni kalendarzowych\*
- j) 13 dni kalendarzowych\*
- k) 14 dni kalendarzowych\*

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

\*niepotrzebne skreślić

**4) Szczegółowa specyfikacja cenowa:**

Przedmiot zamówienia	Ilość (w szt.)	Cena netto za szt. (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Roztwór do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS Nazwa: ..... Producent: .....	4 000			

2.3 Cz 3 ó dostawa roztworu do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS w ilo ci 3 000 szt.

- 1) **warto brutto (warto z tabeli zawartej w pkt 4): ..... z€**  
**szwone: ..... z€tych**  
**w tym VAT: .....%**  
**warto netto: ..... z€**

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

*Cena oferty zawiera ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem opłat i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadających jej składowników cenowych.*

2) **Oświadczamy, iż oferowany przez nas roztwór do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS posiada termin ważności wynoszący:**

- a) **22 miesięcy i więcej, tj. .... miesięcy\*** (Wykonawca podaje ilość miesięcy o ile oferuje termin ważności dłuższy niż 22 miesięcy)
- b) **21 miesięcy \***
- c) **20 miesięcy \***
- d) **19 miesięcy \***
- e) **18 miesięcy \***
- f) **17 miesięcy \***
- g) **16 miesięcy \***
- h) **15 miesięcy \***
- i) **14 miesięcy \***
- j) **13 miesięcy \***
- k) **12 miesięcy \***

**licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.**

*\* niepotrzebne należy skreślić*

3) **Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:**

- a) **do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie więcej niż 4 dni kalendarzowych\*** (Wykonawca podaje ilość dni o ile oferuje termin dostawy krótszy niż 4 dni)
- b) **5 dni kalendarzowych\***
- c) **6 dni kalendarzowych\***
- d) **7 dni kalendarzowych\***
- e) **8 dni kalendarzowych\***
- f) **9 dni kalendarzowych\***
- g) **10 dni kalendarzowych\***
- h) **11 dni kalendarzowych\***
- i) **12 dni kalendarzowych\***
- j) **13 dni kalendarzowych\***
- k) **14 dni kalendarzowych\***

**licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.**

*\* niepotrzebne skreślić*

**4) Szczegółowa specyfikacja cenowa:**

Przedmiot zamówienia	Ilo (w szt.)	Cena netto za szt. (w z€)	% stawka podatku VAT	Warto brutto (w z€)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT)
Roztwór do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS Nazwa: ..... Producent: .....	3 000			

2.4 Czł 4 ó dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytnych do filtrowania 1 jednostki KKP Af lub 1 do 6 zlewanych jednostek KKP zawieszonych w osoczu lub w pęnie do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych (PAS) w ilo ci 3 000 szt.

- 1) **warto brutto** (warto z tabeli zawartej w pkt 4): ..... z€  
**skownie:** ..... z€tych  
**w tym VAT:** ..... %  
**warto netto:** ..... z€

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami okrelonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

*Cena oferty zawiera ostateczn , sumaryczn cen obejmuj c wszystkie koszty zwi zane z realizacj przedmiotu zamówienia z uwzgl dnieniem opłt i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadaj cych jej skłdników cenowych.*

- 2) **O wiadczy, i oferowane przez nas laboratoryjne filtry antyleukocytnarne posiadaj termin wa no ci wynosz cy:**
- 34 miesi ce i wi cej, tj. .... miesi ce\* (Wykonawca podaje ilo miesi cy o ile oferuje termin wa no ci dłu szy ni 34 miesi ce)
  - 33 miesi ce \*
  - 32 miesi ce \*
  - 31 miesi cy \*
  - 30 miesi cy \*
  - 29 miesi cy \*
  - 28 miesi cy \*
  - 27 miesi cy \*
  - 26 miesi cy \*
  - 25 miesi cy \*
  - 24 miesi ce \*

**licz c od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.**

\* niepotrzebne nale y skre li

- 3) **O wiadczy, i oferujemy termin dostawy wynosz cy:**
- do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie í . dni kalendarzowych\* (Wykonawca podaje ilo dni o ile oferuje termin dostawy krótszy ni 4 dni)
  - 5 dni kalendarzowych\*
  - 6 dni kalendarzowych\*
  - 7 dni kalendarzowych\*
  - 8 dni kalendarzowych\*
  - 9 dni kalendarzowych\*

- g) 10 dni kalendarzowych\*
- h) 11 dni kalendarzowych\*
- i) 12 dni kalendarzowych\*
- j) 13 dni kalendarzowych\*
- k) 14 dni kalendarzowych\*

licz c od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

\* niepotrzebne skre li

#### 4) Szczegówa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilo (w szt.)	Cena netto za szt. (w z€)	% stawka podatku VAT	Warto brutto (w z€)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT)
Laboratoryjne filtry antyleukocytarne do filtrowania 1 jednostki KKP Af lub 1 do 6 zlewanych jednostek KKP zawieszonych w osoczu lub w p€nie do przechowywania koncentratu krwinek p€tkowych (PAS)  Nazwa: ..... Producent: .....	3 000			

2.5 Cz 5 ó dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytarnych do filtrowania 1 jednostki KKCz lub 1 jednostki KKCz/RW w ilo ci 1 000 szt.

- 1) **warto brutto** (warto z tabeli zawartej w pkt 4): ..... z€  
**s€wnie:** ..... z€tych  
**w tym VAT:** .....%  
**warto netto:** ..... z€

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami okre lonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

*Cena oferty zawiera ostateczn , sumaryczn cen obejmuj c wszystkie koszty zwi zane z realizacj przedmiotu zamówienia z uwzgl dniem op€t i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadaj cych jej sk€adników cenowych.*

- 2) **O wiadczamy, i oferowane przez nas laboratoryjne filtry antyleukocytarne posiadaj termin wa no ci wynosz cy:**
- a) 34 miesi ce i wi cej, tj. .... miesi ce\* (Wykonawca podaje ilo miesi cy o ile oferuje termin wa no ci d€u szy ni 34 miesi ce)
  - b) 33 miesi ce \*
  - c) 32 miesi ce \*
  - d) 31 miesi cy \*
  - e) 30 miesi cy \*
  - f) 29 miesi cy \*
  - g) 28 miesi cy \*
  - h) 27 miesi cy \*
  - i) 26 miesi cy \*
  - j) 25 miesi cy \*
  - k) 24 miesi ce \*

licz c od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

\* niepotrzebne nale y skre li

**3) O wiadczy, i oferujemy termin dostawy wynosz cy:**

- a) do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie í . dni kalendarzowych\* (Wykonawca podaje ilo dni o ile oferuje termin dostawy krótszy ni 4 dni)
- b) 5 dni kalendarzowych\*
- c) 6 dni kalendarzowych\*
- d) 7 dni kalendarzowych\*
- e) 8 dni kalendarzowych\*
- f) 9 dni kalendarzowych\*
- g) 10 dni kalendarzowych\*
- h) 11 dni kalendarzowych\*
- i) 12 dni kalendarzowych\*
- j) 13 dni kalendarzowych\*
- k) 14 dni kalendarzowych\*

licz c od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

\* niepotrzebne skre li

**4) Szczegówa specyfikacja cenowa:**

Przedmiot zamówienia	Ilo (w szt.)	Cena netto za szt. (w z€)	% stawka podatku VAT	Warto brutto (w z€)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT)
Laboratoryjne filtry antyleukocytarne do filtrowania 1 jednostki KKCz lub 1 jednostki KKCz/RW Nazwa: ..... Producent: .....	1 000			

**2.6 Cz 6 ó dostawa p€nu antykoagulacyjnego 4% cytrynianu sodu w 0,9% NaCl lub w wodzie do iniekcji**

1) warto brutto (warto z tabeli zawartej w pkt 4): ..... z€

s€wnie: ..... z€tych

w tym VAT: .....%

warto netto: ..... z€

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami okre lonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cena oferty zawiera ostateczn , sumaryczn cen obejmuj c wszystkie koszty zwi zane z realizacj przedmiotu zamówienia z uwzgl dnieniem op€at i podatków (w tym podatku VAT) wg odpowiadaj cych jej sk€adników cenowych.

**2) O wiadczy, i oferowany przez nas p€n antykoagulacyjny posiada termin wa no ci wynosz cy:**

- a) 22 miesi ce i wi cej, tj. .... miesi ce\* (Wykonawca podaje ilo miesi cy o ile oferuje termin wa no ci d€u szy ni 22 miesi ce)
- b) 21 miesi cy \*
- c) 20 miesi cy \*
- d) 19 miesi cy \*
- e) 18 miesi cy \*
- f) 17 miesi cy \*
- g) 16 miesi cy \*
- h) 15 miesi cy \*

- i) 14 miesi cy \*
- j) 13 miesi cy \*
- k) 12 miesi cy \*

licz c od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

3) O wiadczy, i oferujemy termin dostawy wynosz cy:

- a) do 4 dni kalendarzowych, tj. w terminie í . dni kalendarzowych\* (Wykonawca podaje ilo dni o ile oferuje termin dostawy krótszy ni 4 dni)
- b) 5 dni kalendarzowych\*
- c) 6 dni kalendarzowych\*
- d) 7 dni kalendarzowych\*
- e) 8 dni kalendarzowych\*
- f) 9 dni kalendarzowych\*
- g) 10 dni kalendarzowych\*
- h) 11 dni kalendarzowych\*
- i) 12 dni kalendarzowych\*
- j) 13 dni kalendarzowych\*
- k) 14 dni kalendarzowych\*

licz c od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

\* niepotrzebne skre li

4) Szczegówa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilo (w szt.)	Cena netto za szt. (w z€)	% stawka podatku VAT	Warto brutto (w z€)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT)
Pen antykoagulacyjny 4% cytrynian sodu w 0,9% NaCl lub w wodzie do iniekcji  Nazwa: ..... Producent: .....	1 000			

3. O wiadczy, i :

- 3.1 ceny jednostkowe netto podane w pkt 2 nie ulegn podwy szeniu przez okres obowi zywania umowy;
- 3.2 akceptujemy termin realizacji zamówienia okre lony w SIWZ;
- 3.3 akceptujemy warunki płatno ci za zrealizowany przedmiot zamówienia okre lone we Wzorce umowy, stanowi cym Za€cznik nr 7 do SIWZ.

4. \*O wiadczy, i w przypadku wyboru naszej oferty przed zawarciem umowy dostarczymy oryginał certyfikatu rezydencji podatkowej.

\* dotyczy Wykonawców zagranicznych, o których mowa w pkt 22.1.3 SIWZ

5. O wiadczy, e uważamy si zwi zani niniejsz ofert przez okres 30 dni liczony od terminu składania ofert okre lonego w SIWZ.

6. O wiadczy, i zawarty w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia Wzór umowy (Za€cznik nr 7 do SIWZ) zosta€ przez nas zaakceptowany i zobowi zujemy si w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na warunkach w niej okre lonych, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiaj cego.

## 7. O wiadczy, i :

7.1 \*zamówienie zrealizujemy we własnym zakresie

7.2 \*zamierzamy powierzyć do realizacji przez podwykonawcę następujące części zamówienia

L.p.	**Rodzaj zamówienia powierzonego do wykonania przez podwykonawcę	***Firma podwykonawcy (nazwa, pod którą działa)

\* niepotrzebne skreśli

\*\* Wykonawca jest zobowiązany podać szczegółowy zakres prac, które zamierza powierzyć podwykonawcy

\*\*\* Wykonawca jest zobowiązany podać firmę podwykonawcy, o ile jest to wiadome

8. O wiadczy, i jeste my mikroprzedsiębiorstwem, małym lub średnim przedsiębiorstwem<sup>1)</sup>:

8.1 \*tak

8.2 \*nie

\* niepotrzebne skreśli

9. O wiadczy, czy wypełnili my obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO<sup>2)</sup> wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskali my w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.<sup>3)</sup>

9.1 \*tak

9.2 \*nie

9.3 \*nie dotyczy

\* niepotrzebne skreśli

## 10. Podlegamy odpowiedzialności karnej o wiadczy, i załączone do oferty dokumenty opisują stan faktyczny i prawny, aktualny na dzień otwarcia ofert.

## 11. Ofertę niniejszą składamy na listach zapisanych i kolejno ponumerowanych stronach (od nr listy do nr listy).

## 12. Wraz z ofertą składamy następujące oświadczenia i dokumenty:

12.1 listy ..

12.2 listy ..

listy  
/miejsce i data/listy .....listy  
/podpis osoby/osób upoważnionej do wystąpienia w imieniu Wykonawcy/  
(podany czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

<sup>1)</sup> Zgodnie z zaleceniem Komisji z dnia 6 maja 2003 dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U.L 124 z 20.5.2003, s. 36). Informacje te są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów euro.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów euro.

Średnie przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które nie jest mikroprzedsiębiorstwem ani małym przedsiębiorstwem i które zatrudnia mniej niż 250 osób i którego roczny obrót nie przekracza 50 milionów euro lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów euro.

<sup>2)</sup> rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

<sup>3)</sup> Jeżeli wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wątpliwość co do wiarygodności oświadczenia nie składamy.





**Załącznik nr 4 do SIWZ**  
(wzór)í í í í í í í í í í í  
/Piecz Wykonawcy/ Wykonawców/**Specyfikacja przedmiotowa  
oferowanego przedmiotu zamówienia****I. Czynność 1.0 dostawa produktu antykoagulacyjnego ACD-A w ilości 4 000 szt.**

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę produktu	Uwagi
1.	Produkt antykoagulacyjny ACD-A w pojemnikach typu szwerek o objętości 800 ml.	TAK / NIE *)	
2.	Pojemniki z portem do podłączenia standardowego couplera o plastikowego przebijaka zestawu do pobierania próbek krwi na separatorze komórkowym Amicus Fresenius.	TAK / NIE *)	
3.	Centralnie na dolnej krawędzi pojemników z antykoagulantem, powinno znajdować się podłączenie nacięcia materiału pojemnika o długości około 2 cm umożliwiające zawieszanie pojemników na haczykach statywów.	TAK / NIE *)	
4.	Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczające musi posiadać znak CE oraz zawiera następujące informacje: 1) nazwa i adres wytwórcy/producenta, 2) nazwa identyfikacyjna, REF w postaci literowo-cyfrowej, 3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej, 4) data wa no ci (miesiąc i rok), 5) określenie sterylności, 6) informacje o metodzie sterylizacji. Zamawiający dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczające z piktogramami zgodnymi z normami i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem dołączenia instrukcji w języku polskim, z wyjaśnionym znaczeniem piktogramów.	TAK / NIE *)	
5.	Pojedyncze pojemniki muszą być zamknięte w opakowaniach zabezpieczających. Opakowanie zabezpieczające ma zapewnić zachowanie jakości i apyrogenności pojemników oraz odpowiednią wilgotność w czasie przechowywania. Pojemniki w opakowaniach zabezpieczających muszą być zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze może zawierać pojemniki tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi być oznakowane etykietą zawierającą minimum następujące dane: 1) nazwa i adres wytwórcy, 2) nazwa antykoagulantu, REF, 3) numer serii, 4) data wa no ci, 5) informacje o warunkach przechowywania i magazynowania pojemników z antykoagulantem.	TAK / NIE *)	
6.	Skład produktu zgodny z wymogami obecnie obowiązującej wersji monografii Farmakopei Europejskiej.	TAK / NIE *)	

\*) - niepotrzebne skreślić

í í í í í í í í í í í í í í í í  
/miejsce i data/í .....í í í í  
/podpis osoby/osób upoważnionej do wystąpienia w imieniu Wykonawcy/  
(po dany czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)



### III. Cz 3 ó dostawa roztworu do przechowywania koncentratu krwinek p tkowych zlewanych PAS w ilo ci 3 000 szt.

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiaj cego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawc produktu	Uwagi
1.	Roztwór do przechowywania koncentratu krwinek p tkowych zlewanych PAS w pojemnikach typu šworekø o obj to ci 250 ml.	TAK / NIE *)	
2.	Stosunek PAS do osocza w otrzymanym sk dniku nie mniejszy ni 70%.	TAK / NIE *)	
3.	Okres przechowywania KKP w roztworze - do 5 dni od daty donacji.	TAK / NIE *)	
4.	Opakowania z drenem z PCV o rednicy porównywalnej do rednicy drenów pojemników do pobierania i preparatyki krwi i jej sk dników, d tgo drenu, co najmniej 12 cm.	TAK / NIE *)	
5.	Centralnie na dolnej kraw dzi pojemników z antykoagulantem powinno znajdowa si pod tne naci cie materia t pojemnika o d tgo ci oko t 2 cm umo liwiaj ce zawieszanie pojemników na haczykach statywów.	TAK / NIE *)	
6.	Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczaj ce musi posiada znak CE oraz zawiera nast puj ce informacje: 1) nazw i adres wytwórcy/producenta, 2) nazw identyfikuj c , REF w postaci literowo-cyfrowej, 3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej, 4) dat wa no ci (miesi c i rok), 5) okre lenie sterylno ci, 6) informacje o metodzie sterylizacji. Zamawiaj cy dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczaj ce z piktogramami zgodnymi z norm i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem do tczenia instrukcji w j zyku polskim, z wyja nionym znaczeniem piktogramów lub z zapisem alfanumerycznym.	TAK / NIE *)	
7.	Pojedyncze pojemniki musz by zamkni te w opakowaniach zabezpieczaj cych. Opakowanie zabezpieczaj ce ma zapewni zachowanie ja two ci i apyrogenno ci pojemników oraz odpowiedni wilgotno w czasie przechowywania. Pojemniki w opakowaniach zabezpieczaj cych musz by zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze mo e zawiera pojemniki tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi by oznakowane etykiet zawieraj c minimum nast puj ce dane: 1) nazw i adres wytwórcy, 2) nazw antykoagulantu, REF, 3) numer serii, 4) dat wa no ci, 5) informacje o warunkach przechowywania ó magazynowania pojemników z p tmem.	TAK / NIE *)	
8.	Sk d p tny zgodny z wymogami obecnie obowi zuj cej wersji monografii Farmakopea Europejska.	TAK / NIE *)	

\*) - niepotrzebne skre li

í í í í í í í í í í í í í í í í  
/miejscowo i data/

í .....í í í í í  
/podpis osoby/osób upowa nionej do wyst powania w imieniu Wykonawcy/  
(po dany czytelny podpis albo podpis i piecz tka z imieniem i nazwiskiem)

**IV. Cz 4 ó dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytarnych do filtrowania 1 jednostki KKP Af lub 1 do 6 zlewanych jednostek KKP zawieszonych w osoczu lub w pęnie do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych (PAS) w ilo ci 3 000 szt.**

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiaj cego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawc produktu	Uwagi
1.	Laboratoryjne filtry antyleukocytarne do filtrowania 1 jednostki KKP Af lub 1 do 6 zlewanych jednostek KKP zawieszonych w osoczu lub w pęnie do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych (PAS) - zestawy jaówne, apyrogenne, jednorazowego u ytku, b d ce zamkni tym ukdem poęczonej drenami elementów: filtr leukocytarny do filtrowania KKP lub KKP/RW, co najmniej III generacji, z systemem oczyszczania filtra po filtracji jaównym powietrzem lub filtr z konstrukcj nie wymagaj c dodatkowego odpowietrzania, zapewniaj cy liczb pozostaóych w skódniku leukocytów poni ej $1 \times 10^6$ w co najmniej 90% badanych jednostek, pusty pojemnik odbiorczy 1 000 - 1 500 ml z tworzywa do 5-cio dniowego przechowywania uzyskanego koncentratu krwinek pętkowych.	TAK / NIE *)	
2.	Czas filtracji uzyskanego UKKP lub UKKP/RW nie dóczy ni 20 minut.	TAK / NIE *)	
3.	Utrata komórek w wyniku filtracji nie wi ksza ni 15%.	TAK / NIE *)	
4.	Na pojemnikach do przechowywania UKKP lub UKKP/RW musz by trwale umocowane etykiety, które nie mog ulega uszkodzeniom ani odklejeniu w czasie preparatyki i przechowywania. Etykieta robocza powinna mie odpowiednie wymiary umo liwiaj ce przyklejenie na niej etykiety gównej zgodnej z wymaganiami ISBT.	TAK / NIE *)	
5.	Pojemniki do przechowywania UKKP lub UKKP/RW powinny zawiera co najmniej 2 porty, zabezpieczone membran od wewn trz oraz odpowiedni ochron z zewn trz zapewniaj c jaówno , umo liwiaj ce ótwy dost p do podóczenia zestawu do przetoczenia.	TAK / NIE *)	
6.	Centralnie na dolnej kraw dzi pojemników do przechowywania UKKP lub UKKP/RW powinno znajdowa si podóne naci cie materiaó pojemnika o dógo ci okoó 2 cm umo liwiaj ce zawieszanie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych.	TAK / NIE *)	
7.	Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczaj ce musi posiada znak CE oraz zawiera nast puj ce informacje: 1) nazw i adres wytwórcy/producenta, 2) nazw identyfikuj c , REF w postaci literowo-cyfrowej, 3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej, 4) dat wa no ci (miesi c i rok), 5) okre lenie sterylno ci, 6) informacje o metodzie sterylizacji. Zamawiaj cy dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczaj ce z piktogramami zgodnymi z norm i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem doóczenia instrukcji w j zyku polskim, z wyja nionym znaczeniem piktogramów.	TAK / NIE *)	
8.	Pojedyncze pojemniki musz by zamkni te w opakowaniach zabezpieczaj cych. Opakowanie zabezpieczaj ce ma zapewni zachowanie jaówno ci i apyrogenno ci pojemników oraz odpowiedni wilgotno w czasie przechowywania. Pojemniki w opakowaniach zabezpieczaj cych musz by zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze mo e zawiera pojemniki tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi by oznakowane etykiet zawieraj c minimum nast puj ce dane: 1) nazw i adres wytwórcy, 2) nazw antykoagulantu, REF, 3) numer serii, 4) dat wa no ci, 5) informacje o warunkach przechowywania ó magazynowania zestawów.	TAK / NIE *)	

\*) - niepotrzebne skre li

í í í í í í í í í í í í í í í í  
/miejscowo i data/

í .....í í í í  
/podpis osoby/osób upowa nionej do wyst powania w imieniu Wykonawcy/  
(po dany czytelny podpis albo podpis i piecz tka z imieniem i nazwiskiem)

**V. Cz 5 ó dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytnych do filtrowania 1 jednostki KKCz lub 1 jednostki KKCz/RW w ilo ci 1 000 szt.**

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiaj cego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawc produktu	Uwagi
1.	Laboratoryjne filtry antyleukocytnarne do filtrowania 1 jednostki KKCz lub 1 jednostki KKCz/RW - zestawy jaówne, apyrogenne, jednorazowego u ytku, szczelnie zapakowane, b d ce zamkni tym ukdem poóczonych drenami elementów: filtr leukocytnarny do filtrowania KKCz lub KKCz/RW, co najmniej III generacji, z systemem oczyszczania filtra po filtracji, zapewniaj cy liczb pozostaóych w skódniku leukocytów poni ej $1 \times 10^6$ w co najmniej 90% badanych jednostek, przy temperaturze filtrowanego skódnika $+4^{\circ}\text{C}$ lub $+22^{\circ}\text{C}$ , pojemnik odbiorczy z polichloroku winylu o pojemno ci 500 - 600 ml do przechowywania uzyskanego UKKCz lub UKKCz/RW w temperaturze $+2^{\circ}\text{C}$ do $+6^{\circ}\text{C}$ .	TAK / NIE *)	
2.	Utrata erytrocytów w wyniku filtracji nie wi ksza ni 15%.	TAK / NIE *)	
3.	Czas filtracji uzyskanego UKKCz lub UKKCz/RW nie dóczy ni 30 minut.	TAK / NIE *)	
4.	Hemoliza UKKCz lub UKKCz/RW w ostatnim dniu przechowywania (tj. 42 dzie dla UKKCz/RW) poni ej 0,8% masy krwinek czerwonych.	TAK / NIE *)	
5.	Na pojemnikach do przechowywania UKKCz lub UKKCz/RW musz by trwale umocowane etykiety, które nie mog ulega uszkodzeniom ani odklejeniu w czasie preparatyki i przechowywania. Etykieta robocza powinna mie odpowiednie wymiary umo liwiaj ce przyklejenie na niej etykiety gównej zgodnej z wymaganiami ISBT.	TAK / NIE *)	
6.	Pojemniki do przechowywania UKKCz lub UKKCz/RW powinny zawiera co najmniej 2 porty, zabezpieczone membran od wewn trz oraz odpowiedni ochron z zewn trz zapewniaj c jaówno , umo liwiaj ce óty dost p do podóczenia zestawu do przetoczenia.	TAK / NIE *)	
7.	Centralnie na dolnej kraw dzi pojemników do przechowywania UKKCz lub UKKCz/RW powinno znajdowa si podóne naci cie materiaó pojemnika o dógo ci okoó 2 cm umo liwiaj ce zawieszanie pojemników na haczykach statywów transfuzyjnych.	TAK / NIE *)	
8.	Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczaj ce musi posiada znak CE oraz zawiera nast puj ce informacje: 1) nazw i adres wytwórcy/producenta, 2) nazw identyfikuj c , REF w postaci literowo-cyfrowej, 3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej, 4) dat wa no ci (miesi c i rok), 5) okre lenie sterylno ci, 6) informacje o metodzie sterylizacji. Zamawiaj cy dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczaj ce z piktogramami zgodnymi z norm i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem doóczenia instrukcji w j zyku polskim, z wyj onym znaczeniem piktogramów.	TAK / NIE *)	
9.	Pojedyncze pojemniki musz by zamkni te w opakowaniach zabezpieczaj cych. Opakowanie zabezpieczaj ce ma zapewni zachowanie jaówno ci i apyrogenno ci pojemników oraz odpowiedni wilgotno w czasie przechowywania. Pojemniki w opakowaniach zabezpieczaj cych musz by zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowania zbiorcze. Opakowanie zbiorcze mo e zawiera pojemniki tylko jednej serii. Opakowanie zbiorcze musi by oznakowane etykiet zawieraj c minimum nast puj ce dane: 1) nazw i adres wytwórcy, 2) nazw antykoagulantu, REF, 3) numer serii, 4) dat wa no ci, 5) informacje o warunkach przechowywania ó magazynowania zestawów.	TAK / NIE *)	

\*) - niepotrzebne skre li

í í í í í í í í í í í í í í í í  
/miejscowo i data/

í .....í í í í  
/podpis osoby/osób upowa nionej do wyst powania w imieniu Wykonawcy/  
(po dany czytelny podpis albo podpis i piecz tka z imieniem i nazwiskiem)



**VI. Cz 6 ó dostawa pęnu antykoagulacyjnego 4% cytrynianu sodu w 0,9% NaCl lub w wodzie do iniekcji w ilo ci 1 000 szt.**

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiaj cego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawc produktu	Uwagi
1.	Pęnu antykoagulacyjny 4% cytrynian sodu w 0,9% NaCl lub w wodzie do iniekcji.	TAK / NIE *)	Pęnu antykoagulacyjny 4% cytrynian sodu: - w 0,9% NaCl*) - w wodzie do iniekcji*).
2.	Pęnu jaówy, apirogeny w pojemnikach typu śworekó o obj to ci 250 ml lub 500 ml.	TAK / NIE *)	Pęnu o obj to ci í í í í í .. ml
3.	Pojemnik z pęnem wyposa ony w port do podęczenia standardowego špikacó ó plastikowego przebijaaka zestawu do pobierania osocza metod plazmaferezy automatycznej.	TAK / NIE *)	
4.	Centralnie na dolnej kraw dzi pojemników z antykoagulantem, powinno znajdowa si podęne naci cie materiaó pojemnika o dęgo ci okoó 2 cm, umo liwiaj ce zawieszanie pojemników na haczykach statywów.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie: 1) ka dy pojemnik musi by zamkni ty w indywidualnym opakowaniu zabezpieczaj cym, zapewniaj cym odpowiedni wilgotno w czasie przechowywania; 2) pojedyncze pojemniki musz by zapakowane w odporne na uszkodzenia opakowanie zbiorcze; 3) opakowanie zbiorcze mo e zawiera pęny tylko jednej serii; 4) na opakowaniu powinny znajdowa si informacje o zaleceniach producenta co do warunków przechowywania. Zamawiaj cy dopuszcza przesyónie informacji o zaleceniach producenta co do warunków przechowywania wraz z dokumentami, przy ka dej dostawie.	TAK / NIE *)	
6.	Etykieta macierzysta na pojemniku i/lub pojemnik i/lub opakowanie zabezpieczaj ce musi posiada znak CE oraz zawiera nast puj ce informacje: 1) nazw i adres wytwórcy/producenta; 2) nazw identyfikuj c , REF w postaci literowo-cyfrowej; 3) numer serii w postaci literowo-cyfrowej; 4) dat wa no ci (miesi c i rok); 5) okre lenie sterylno ci; 6) informacje o metodzie sterylizacji. Zamawiaj cy dopuszcza etykiety i/lub pojemniki i/lub opakowania zabezpieczaj ce z piktogramami zgodnymi z norm i standardami ISO 3826-2 pod warunkiem doęczenia instrukcji w j zyku polskim, z wyja nionym znaczeniem piktogramów.	TAK / NIE *)	

\*) - niepotrzebne skre li

í í í í í í í í í í í í í í í í  
/miejscowo i data/

í .....í í í í  
/podpis osoby/osób upowa nionej do wyst powania w imieniu Wykonawcy/  
(po dany czytelny podpis albo podpis i piecz tka z imieniem i nazwiskiem)





**Załącznik nr 7 do SIWZ**

**UMOWA NR .....**  
(wzór umowy dotyczy Części I-6)

zawarta w dniu ..... pomiędzy:

.....  
z siedzibą w ..... zarejestrowan(-)ym przez Sąd Rejonowy dla .....  
w ....., ..... Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem  
KRS ....., kapitał zakładowy ..... z siedzibą przy ul. .... numerami: NIP .....,  
REGON ....., zwan(-)ym w treści umowy Wykonawcą, reprezentowan(-)ym przez:  
..... ó .....

a  
**Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku,**  
15-950 Białystok, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, wpisanym do Rejestru Stowarzyszeń, Innych  
Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji oraz Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki  
Zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Białymstoku, XII Wydział Gospodarczy Krajowego  
Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000002530, NIP 5422584428, REGON 000293829, zwanym  
w treści umowy Zamawiającym, reprezentowanym przez:  
..... ó .....

o następującej treści:

Zawarcie umowy następuje zgodnie z wyborem oferty Wykonawcy na **„Dostawę pęcnów ACD-A i PAS, filtrów do KKP i KKCz oraz pęcnu antykoagulacyjnego”** zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 t.j.) w trybie przetargu nieograniczonego, znak post powania: **ZP/PN-6/20**.

§ 1.

1. Zamawiający zleca a Wykonawca przyjmuje do wykonania zamówienie obejmujące:
  - 1) \*Część 1 – dostawa pęcnu antykoagulacyjnego ACD-A w ilości 4 000 szt.;
  - 2) \*Część 2 – dostawa roztworu do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS w ilości 4 000 szt.;
  - 3) \*Część 3 – dostawa roztworu do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych zlewanych PAS w ilości 3 000 szt.;
  - 4) \*Część 4 – dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytarnych do filtrowania 1 jednostki KKP Af lub 1 do 6 zlewanych jednostek KKP zawieszonych w osoczu lub w pęcnie do przechowywania koncentratu krwinek pętkowych (PAS) w ilości 3 000 szt.;
  - 5) \*Część 5 – dostawa laboratoryjnych filtrów antyleukocytarnych do filtrowania 1 jednostki KKCz lub 1 jednostki KKCz/RW w ilości 1 000 szt.;
  - 6) \*Część 6 – dostawa pęcnu antykoagulacyjnego 4% cytrynianu sodu w 0,9% NaCl lub w wodzie do iniekcji w ilości 1 000 szt.;na potrzeby Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku.
2. Przedmiot umowy zostanie szczegółowo określony w Załączniku nr 1 do umowy.  
*\*jeżeli dotyczy*

§ 2.

1. Dostawy przedmiotu umowy realizowane będą sukcesywnie do magazynu w siedzibie Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy oraz jego transportem.
2. Terminy dostaw przedmiotu umowy – sukcesywnie – dostawy w terminie do 14 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia na adres e-mail: ..... lub faksem na numer: ....., w ilościach zależnych od potrzeb Zamawiającego.
3. Jeżeli dostawa nie nastąpi w terminie określonym w ust. 2, Zamawiający ma prawo do zakupu towaru u innego dostawcy, a ewentualnie różnicę w cenie do obciążenia Wykonawcy.

## § 3.

1. Do obowiazków Wykonawcy nalezy dostarczenie, przy kazdej dostawie, certyfikatu serii. Zamawiacz zastrzega sobie prawo nieprzyjecia dostawy do czasu dostarczenia certyfikatu serii.
2. W ramach jednej dostawy dostarczane beda \*pompki / \*filtry jednej serii. W przypadku dostarczenia nowej serii przedmiotu umowy, który w wyniku kwalifikacji nie moze byc zwolniony do uzytku, Wykonawca zobowiazuje si do dostarczenia na własny koszt innej serii produktu w terminie 3 dni kalendarzowych od dnia nadania pisemnego zgłoszenia Zamawiaczowi tego.
3. Dostarczone przez Wykonawcę dokumenty, tj. Certyfikat WE (jeżeli dotyczy) i/lub Deklaracja zgodności (jeżeli dotyczy) musza posiadać termin ważności obejmujący całość okresu realizacji zamówienia. W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa w trakcie realizacji dostaw, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć, z co najmniej jednodniowym wyprzedzeniem, dokument przedkwalifikacji jego ważności do końca okresu trwania umowy.
4. W przypadku zaoferowania wyrobów po raz pierwszy wprowadzonych na terytorium RP, Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia dokumentów wynikających z ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020 r., poz. 186 t.j.) wraz z pierwszą dostawą tych wyrobów do siedziby Zamawiaczowi (jeżeli dotyczy).
5. Odbiór ilościowy i jakościowy przedmiotu umowy nastąpi u Zamawiaczowi tego.
6. Wykonawca odpowiada za braki ilościowe i wady jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu fabrycznych opakowań.
7. Wykonawca zapewni rozładunek i transport wewnętrzny przedmiotu umowy u Zamawiaczowi tego.
8. Do czasu odbioru przedmiotu umowy przez Zamawiaczowi tego, ryzyko wszelkich niebezpieczeństw związanych z ewentualnym uszkodzeniem lub utratą towaru ponosi Wykonawca.
9. Zamawiaczowi zastrzega sobie prawo zwrotu otrzymanego towaru w przypadku stwierdzenia niezgodności dostawy pod względem ilościowym, jakościowym lub asortymentowym, w stosunku do zamawianego zamówienia (warunków umowy/treści oferty).
10. W przypadku stwierdzenia niewłaściwej jakości lub ilości zakupionego towaru, Zamawiaczowi zobowiązany jest sporządzić protokół Zamawiaczowi zgłaszając pisemnie reklamację na adres e-mail: [info@...](mailto:info@...) lub na numer faks: [0000000000](tel:0000000000).
11. W przypadku zgłoszenia przez Zamawiaczowi tego braków ilościowych przedmiotu umowy, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć brakujący towar w terminie 7 dni kalendarzowych od daty nadania zgłoszenia.
12. Do obowiazków Wykonawcy nalezy rozpatrzenie reklamacji jakościowych nie później niż w terminie 7 dni kalendarzowych od daty nadania zgłoszenia o wadzie przedmiotu umowy. Nierozpatrzenie reklamacji w ww. terminie oznacza jej uznanie.
13. Wykonawca w terminie 7 dni kalendarzowych od daty uznania reklamacji jakościowych zobowiązany jest spełnić żądania Zamawiaczowi zgłoszone w protokole reklamacyjnym.
14. Wykonawca zobowiązany jest odebrać przedmiot podlegający reklamacji i dostarczyć do siedziby Zamawiaczowi tego towar wolny od wad. Wszelkie koszty i ryzyko związane z reklamacją ponosi Wykonawca.
15. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji upoważnia Zamawiaczowi tego do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd.
16. Jeżeli reklamacja Zamawiaczowi tego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca.
17. \*\*Wykonawca udziela gwarancji, że przedmiot umowy jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz dedykowany i kompatybilny z posiadanym przez Zamawiaczowi tego separatorem komórkowym wskazanym w Załączniku nr 1 do umowy. W przypadku braku możliwości pracy na dostarczonym przedmiocie umowy, na pisemne wezwanie Zamawiaczowi tego, Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia na własny koszt, w terminie 7 dni kalendarzowych, odpowiednich wyrobów spełniających wymagania Zamawiaczowi tego.
18. Wykonawca oświadcza, że towar będący przedmiotem umowy jest dobrej jakości i gwarantuje, że jest wolny od wad. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu poniesie Wykonawca.
19. Wykonawca zobowiązany jest do utrzymania zapasów na rzecz Zamawiaczowi tego w wysokości 10% ilości przedmiotu umowy (odpowiednio dla każdej Czynności) i dostarczenia go do siedziby

Zamawiaj cego w terminie do 3 dni kalendarzowych od dnia nadania pisemnego zapotrzebowania (faksem lub e-mailem) przez Zamawiaj cego.

\* niepotrzebne skre li

\*\* dotyczy Cz ci 1 i Cz ci 2

§ 4.

Wykonawca gwarantuje dostawy przedmiotu umowy posiadaj cego termin wa no ci wynosz cy í .. miesi cy/- ce licz c od daty dostawy do siedziby Zamawiaj cego.

§ 5.

1. Za wykonanie przedmiotu umowy okre lonego w § 1, Wykonawca otrzyma wynagrodzenie w kwocie brutto (wraz z ....% podatkiem VAT) w wysoko ci: ..... z€(sownie: ..... z€, netto: ..... Szczegówa specyfikacja cenowa zawarta jest w Za€czniku nr 1 do umowy.
2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1, zosta€ okre lone na podstawie oferty Wykonawcy z dnia ..... roku. Wykonawca ponosi pe€ odpowiedzialno za skalkulowanie wynagrodzenia za wykonanie przedmiotu umowy.
3. W wynagrodzeniu okre lonym w ust. 1 mieszcz si wszelkie p€tno ci wobec Skarbu Pa stwa oraz koszty niezbdne do prawid€wego wykonania przedmiotu umowy.
4. Cena/-y jednostkowa/-e netto przedmiotu umowy, okre lona/-e w Za€czniku nr 1 do umowy, nie ulegnie/- podwy szeniu w okresie obowi zywania umowy.
5. Zamawiaj cy zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszej ilo ci przedmiotu umowy w stosunku do ilo ci okre lonej w Za€czniku nr 1 do umowy. Zmniejszenie ilo ci nie powoduje powstania obowi zku zap€ty odszkodowania z tego tytu€. Zmniejszenie ilo ci zakupu mo e wynika ze zmniejszenia zapotrzebowania zwi zanego z bie c dzia€lno ci Zamawiaj cego, co mo e spowodowa zmniejszenie warto ci umowy jednak nie wi cej ni o 20%.
6. P€tno wynagrodzenia za wykonanie przedmiotu umowy nast pi po jego dostarczeniu do Zamawiaj cego w terminie do 30 dni od \*daty dostarczenia prawid€wo wystawionej faktury / \*daty przes€ania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej za po rednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania na konto bankowe Wykonawcy nr .....
7. Wykonawca o wiadcza, i ww. konto bankowe \*znajduje si / \*nie znajduje si na wykazie podmiotów zarejestrowanych jako podatnicy VAT, niezarejestrowanych oraz wykre lonych i przywróconych do rejestru VAT prowadzonym przez szefa Krajowej Administracji Skarbowej /KAS/.
8. Zamawiaj cy poinformuje naczelnika urz du skarbowego w€ ciwego dla Wykonawcy o dokonaniu p€tno ci z tytu€ realizacji przedmiotu umowy, na konto bankowe, które nie znajduje si na wykazie wskazanym w ust. 7 (je eli dotyczy).
9. Zamawiaj cy dopuszcza z€ enie faktury VAT w formie:
  - 1) papierowej;
  - 2) ustrukturyzowanego dokumentu elektronicznego, z€ onego za po rednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zwanej PEF, zgodnie z ustaw z dnia 9 listopada 2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub us€gi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz.U. z 2018 r. poz. 2191).
10. Zamawiaj cy nie dopuszcza przesycania innych ustrukturyzowanych dokumentów elektronicznych, za wyj tkiem faktury.
11. Ustrukturyzowana faktura elektroniczna sk€da si z danych wymaganych przepisami o podatku od towarów i us€g oraz danych zawieraj cych:
  - 1) informacje dotycz ce odbiorcy p€tno ci;
  - 2) wskazanie umowy zamówienia publicznego.
12. W ustrukturyzowanej fakturze elektronicznej, poza danymi okre lonymi w ust. 11, mog by zamieszczone tak e inne dane, je eli s niezbdne ze wzgl du na specyfik zamówie publicznych.
13. Na fakturze Wykonawca winien poda numer umowy oraz stosowa nazewnictwo zgodnie z zawart umow .
14. / czna warto faktur wystawionych w ramach niniejszej umowy nie mo e przekroczy warto ci umowy okre lonej w ust. 1.
15. Jako dat zap€ty faktury rozumie si dat z€ enia przez Zamawiaj cego dyspozycji zap€ty i obci enia rachunku bankowego Zamawiaj cego.

16. W przypadku niedotrzymania terminu zapłaty przez Zamawiającego, Wykonawca ma prawo do odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia w zapłacie, zgodnie z obowiązującymi przepisami.

17. Wszelkie rozliczenia prowadzone będą w PLN.

\* jeżeli dotyczy

#### § 6.

1. Zamawiający obciąża Wykonawcę kar umownych w przypadku:

- 1) odstąpienia przez Zamawiającego od umowy w całości lub w części z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca lub gdy Wykonawca odstąpi od wykonywania całości umowy lub jej części z własnej winy lub woli w wysokości 10% wynagrodzenia brutto wskazanego w § 5 ust. 1;
  - 2) gdy Zamawiający rozwiąże umowę w trybie § 7 ust. 2 niniejszej umowy w wysokości 10% wynagrodzenia brutto wskazanego w § 5 ust. 1;
  - 3) opóźnienia w dostarczeniu towaru w terminie określonym w § 2 ust. 2 w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy, który nie został dostarczony w terminie, za każdy dzień opóźnienia;
  - 4) opóźnienia w dostawie dokumentów określonych w § 3 ust. 3 i/lub wynikających z ustawy o wyrobach medycznych w terminie określonym w § 3 ust. 4, w wysokości 0,05% wynagrodzenia brutto wskazanego w § 5 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia;
  - 5) opóźnienia w dostawie braków ilościowych, o których mowa w § 3 ust. 11 w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy, który nie został dostarczony w terminie, za każdy dzień opóźnienia;
  - 6) opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji jako ilościowych w terminie określonym w § 3 ust. 12 i/lub opóźnienia w spełnieniu żądań zgłoszonych w protokole reklamacyjnym, o którym mowa w § 3 ust. 13 w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy posiadającej wady, za każdy dzień opóźnienia;
  - 7) opóźnienia w dostawie, o której mowa w § 3 ust. 2 i/lub \*§ 3 ust. 17 i/lub § 3 ust. 19 w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto wskazanego w § 7 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia.
2. Wymagalność zapłaty kary następuje w terminie 7 dni od daty doręczenia Wykonawcy dokumentu określającego wierzytelność. Niezapłacone kary w terminie, upoważniają Zamawiającego do potrącenia jej z faktury.
3. W przypadku, gdy szkoda z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przekroczy kwotę kar umownych, Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia roszczeń uzupełniających.

\* dotyczy Cz. 1 i Cz. 2

#### § 7.

1. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w przypadku:

- 1) zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, a wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Odstąpienie od umowy w tym wypadku może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach;
  - 2) ogłoszenia likwidacji Wykonawcy (za wyjątkiem likwidacji przeprowadzonej w celu przekształcenia lub restrukturyzacji);
  - 3) wydania nakazu zajęcia istotnej części majątku Wykonawcy, mającej wpływ na realizację przedmiotu niniejszej umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym przy wystąpieniu następujących okoliczności:
- 1) jednorazowego rażącego opóźnienia w realizacji dostawy, o której mowa w § 2 ust. 2, rozumianej jako okres przekraczający 7 dni kalendarzowych od upływu terminu wskazanego na dostawę;
  - 2) trzykrotnego opóźnienia w realizacji dostaw w terminie określonym w § 2 ust. 2;
  - 3) trzykrotnej uzasadnionej reklamacji jako części przedmiotu umowy;
  - 4) innego rodzaju rażącego nienależytego wykonania lub niewykonania umowy, czyni tego dalsze jej kontynuowanie bezprzedmiotowym.
3. Zamawiający może rozwiązać umowę, jeżeli Wykonawca w chwili zawarcia umowy podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

4. Odst pienie od umowy/rozwi zanie umowy powinno nast pi w formie pisemnej pod rygorem niewa no ci takiego o wiadczenia i powinno zawiera uzasadnienie z podaniem podstaw prawnych i faktycznych odst pienia/rozwi zania.

#### § 8.

1. Strony dopuszczaj zmiany postanowie umowy w stosunku do tre ci oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w sytuacji obiektywnej konieczno ci wprowadzenia zmiany, zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówie publicznych, w ni ej przedstawionym zakresie, z zastrze eniem art. 140 ust. 1 i 3 ww. ustawy:
- 1) zmiany nazwy w asnej przedmiotu umowy ó zmiana ta mo e by zwi zana z ulepszeniem sk adu jako ciowego produktu lub podyktowana zmian procesu technologicznego produkcji pod warunkiem, e zmiana ta nie b dzie powodowa a jego pogorszenia jako ciowego, a wyrób b dzie spe aia € wszelkie wymagania diagnostyczne, wymagania prawne i jako ciowe okre lone przez Zamawiaj cego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;
  - 2) zmiany asortymentu b d cego przedmiotem umowy, która nie wynik a po stronie Zamawiaj cego, m.in. w przypadku zmiany przepisów obowi zuj cych w polskim krwiodawstwie lub zmiany wykonywanych procedur medycznych;
  - 3) mo liwo ci dostawy przedmiotu umowy nowszej generacji na skutek post pu i rozwoju technologii medycznych przy nie zmienionej cenie przetargowej;
  - 4) zmiany cen ó w nast puj cych przypadkach:
    - a) zmiany wynikaj cej ze zmiany w prawie w a ciwym dla podatków i ce € które podwy sz lub obni cen przedmiotu umowy, co w zale no ci od rodzaju zmian jakie b d mia a miejsce, b dzie skutkowa a obni eniem lub podwy szeniem ceny jednostkowej brutto przedmiotu umowy,
    - b) zmiany na korzy Zamawiaj cego na skutek udzielonych rabatów, promocji, zmiany kursów walutowych;
  - 5) zmiany wynagrodzenia Wykonawcy ó po up e w 12 miesi cy realizacji umowy, dopuszcza si zmian wynagrodzenia Wykonawcy (o ile Wykonawca wyka e, e zmiany te maj wp e w na koszty wykonania przez niego zamówienia) w przypadku zmiany:
    - a) wysoko ci minimalnego wynagrodzenia za prac ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 pa dziernika 2002 roku o minimalnym wynagrodzeniu za prac (Dz.U. z 2018 r., poz. 2177 t.j.) ó wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o kwot odpowiadaj c wzrostowi kosztu Wykonawcy w zwi zku ze zwi kszaniem wysoko ci wynagrodze pracowników wykonuj cych przedmiot umowy do wysoko ci aktualnie obowi zuj cego minimalnego wynagrodzenia za prac , z uwzgl dnieniem wszystkich obci e publicznoprawnych od kwoty wzrostu minimalnego wynagrodzenia. Kwota odpowiadaj ca wzrostowi kosztu Wykonawcy b dzie odnosi si wy € cznie do cz ci wynagrodzenia pracowników wykonuj cych przedmiot umowy, o których mowa w zdaniu poprzedzaj cym, odpowiadaj cej zakresowi, w jakim wykonuj oni prace bezpo rednio zwi zane z realizacj umowy,
    - b) zasad podlegania ubezpieczeniom spo €cznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysoko ci stawki sk adki na ubezpieczenia spo €czne lub zdrowotne ó wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o kwot odpowiadaj c zmianie kosztu Wykonawcy ponoszonego w zwi zku z wyp a t wynagrodzenia pracowników wykonuj cych przedmiot umowy. Kwota odpowiadaj ca zmianie kosztu Wykonawcy b dzie odnosi si wy € cznie do cz ci wynagrodzenia pracowników wykonuj cych przedmiot umowy, o których mowa w zdaniu poprzedzaj cym, odpowiadaj cej zakresowi, w jakim wykonuj oni prace bezpo rednio zwi zane z realizacj przedmiotu umowy,
    - c) zasad gromadzenia i wysoko ci wp a t do pracowniczych planów kapita €wych, o których mowa w ustawie z dnia 4 pa dziernika 2018 roku o pracowniczych planach kapita €wych (Dz.U. z 2018 r., poz. 2215), je eli zmiany te b d mia a wp e w na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawc . Zmiana wysoko ci wynagrodzenia w przypadku zaistnienia przedmiotowej przes anki obejmowa b dzie wy € cznie cz wynagrodzenia nale nego Wykonawcy, w odniesieniu do której nast pi a zmiana wysoko ci kosztów wykonania umowy przez Wykonawc w zwi zku z wej ciem w ycie przepisów zmieniaj cych zasady gromadzenia i wysoko ci wp a t do pracowniczych planów kapita €wych;



- 6) zmiany terminu obowiazania umowy o zmiana polegajaca na wydeleniu okresu trwania umowy do momentu całkowitego wykorzystania przedmiotu umowy na okres nie dluzszy ni 6 miesi cy;
  - 7) zmiany danych Wykonawcy (np.: zmiana siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikajaca z przeksztalenia podmiotowego po stronie Wykonawcy np.: w formie sukcesji uniwersalnej.
2. Zamawiacz zastrzega sobie rowniez mo liwo zmiany, z zastrzezeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy Prawo zamowien publicznych, w przypadku:
- 1) zmiany w obowiazujacych przepisach prawa majacej wplyw na przedmiot i warunki umowy oraz zmiany sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiaczego skutkujacej brakiem mo liwo ci realizacji przedmiotu umowy;
  - 2) powstania nadzwyczajnych okolicznosci b d cych szkodliwych skutkujacych brakiem mo liwo ci realizacji przedmiotu umowy lub grozacych ra c strat , ktorzych Strony nie przewidziały przy zawarciu umowy; jako szkodliwe rozumie si wydarzenia i okolicznosci nadzwyczajne, nieprzewidywalne, niezalezne od woli i intencji ktorejokolwiek ze Stron umowy;
  - 3) powstania nadzwyczajnych okolicznosci nie b d cych szkodliwych, grozacych ra c strat , ktorzych Strony nie przewidziały przy zawarciu umowy.
3. Wyzej wymienione zmiany mog by dokonane na wniosek Zamawiaczego lub Wykonawcy i za zgod obu Stron, w formie aneksu, wprowadzone do umowy.

#### § 9.

1. \*Wykonawca owiadcza, i przedmiot zamowienia wykonywana b dzie przy pomocy podwykonawcow, zgodnie z zakresem rzeczowym wyszczegolnionym w Załączniku nr 2 do umowy.
2. Wykonawca zobowiazany jest do pisemnego zgloszenia Zamawiaczemu podwykonawcow, ktorzy na rzecz Wykonawcy wiadczy b d prace zwi zane z realizacj przedmiotu umowy oraz podania firm podwykonawcow.
3. Wykonawca zobowiazany jest do dokonania we wlasnym zakresie zaplaty wynagrodzenia naleznego podwykonawcy z zachowaniem terminu p latno ci okrelonego w umowie z podwykonawca , jednak nie dluzszym ni 30 dni.
4. Wykonawca ponosi wobec Zamawiaczego i osob trzecich pe lna odpowiedzialno za prace, ktore wykonuje przy pomocy podwykonawcow.
5. Wykonawca zobowiazuje si zwolni Zamawiaczego z wszelkich roszczen jakie mog by podnoszone przez podwykonawcow wzgl dem Zamawiaczego w zwi zku z niniejsza umowa i naprawi wszelkie szkody, jakie Zamawiacz poniesie lub mo e ponie z tego tytu lu.
6. Wykonawca, w szczegolno ci, pokryje wszelkie wydatki i koszty poniesione przez Zamawiaczego w zwi zku z ochron przed takimi roszczeniami lub w zwi zku z ich zaspokojeniem - bez wzgl du na ich wysoko .

\* je eli dotyczy

#### § 10.\*

W stosunkach pomiedzy Zamawiaczym a Wykonawca na tle realizacji przedmiotu umowy wspólnie (konsorcjum) obowiazuj zasady:

- 1) solidarnej odpowiedzialno ci Wykonawcow (uczestnikow konsorcjum) za calkowita podjetych w ramach przedmiotu zamowienia zobowiazanych z niniejszej umowy, niezaleznie od procentowego lub rzeczowego udzialu ktorego z nich w realizacji przedmiotu zamowienia,
- 2) reprezentacji jednego z Wykonawcow (uczestnikow konsorcjum o lidera) ze skutkiem dla pozostałych, rozumianej jako wyeczne uprawnienie i obowiazek do skadania i przyjmowania dokumentow i owiadczen powstajacych na tle realizacji niniejszej umowy.

\* je eli dotyczy

#### § 11.

1. Umowa obowiazuje przez okres \*24 miesi cy/\*\*15 miesi cy od dnia zawarcia umowy, tj. do dnia .....
2. Umowa przestaje obowiazujac przed terminem okrelonym w ust. 1, w przypadku wykorzystania zamowionych ilo ci przedmiotu umowy, okrelonych w § 1 ust. 1.

\* dotyczy Cz ci 1-5

\*\* dotyczy Cz ci 6

§ 12.

1. Ze strony Wykonawcy osob odpowiedzialn za przebieg realizacji umowy jest í í ..., tel. ....
2. Ze strony Zamawiaj cego osob odpowiedzialn za przebieg realizacji umowy jest í í ..., tel. ....

§ 13.

1. Wykonawca przyjmuje odpowiedzialno cywiln za wszelkie spowodowane przez siebie szkody osobiste i maj tkowe wobec osób trzecich, które mog powsta w zwi zku z wykonywaniem niniejszej umowy, a roszczenia odszkodowawcze wynikaj ce z prawomocnych orzecze s dowych, €cznie z wszelkimi wynikaj cymi z tego tytu€ kosztami mog €by by skierowane do Zamawiaj cego lub podmiotów pozostaj cych pod jego kontrol , osób upowa nionych do ich reprezentacji, pracowników i innych osób dzia €j cych w imieniu Zamawiaj cego.
2. Wykonawca zobowi zuje si do zachowania w poufno ci wszelkich dotycz cych Zamawiaj cego danych i informacji uzyskanych w zwi zku z wykonywaniem niniejszej umowy, bez wzgl du na sposób i form ich przekazania.  
Obowi zku zachowania poufno ci nie stosuje si do danych i informacji:
  - 1) dost pnych publicznie,
  - 2) otrzymanych przez Wykonawc , zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowi zuj cego, od osoby trzeciej bez obowi zku zachowania poufno ci,
  - 3) które w momencie ich przekazania przez Zamawiaj cego by € ju znane Wykonawcy bez obowi zku zachowania poufno ci,
  - 4) w stosunku do których Wykonawca uzyska € pisemn zgod Zamawiaj cego na ich ujawnienie.
3. Wykonawca o wiadcza , e znany jest mu fakt, i tre niniejszej umowy, a w szczególno ci przedmiot umowy i wysoko wynagrodzenia, stanowi informacj publiczn w rozumieniu art. 1 ust. 1 ustawy z dnia 6 wrze nia 2001 roku o dost pie do informacji publicznej (Dz. U. z 2019 r., poz. 1429 t.j.), która podlega udost pnieniu w trybie przedmiotowej ustawy, z zastrze eniem informacji stanowi cych tajemnic przedsi biorstwa.
4. Wykonawca wyra a zgod na udost pnienie w trybie ustawy, o której mowa w ust. 3, zawartych w niniejszej umowie danych go dotycz cych, w zakresie obejmuj cym imiona i nazwiska osób realizuj cych przedmiot zamówienia.

§ 14.

Realizacja niniejszej umowy nie wi e si z powierzeniem Wykonawcy przetwarzania danych osobowych, których administratorem jest RCKiK w Bia €mstoku.

§ 15.

1. Wszelkie dyskusje, kontrowersje lub ró nice w interpretacji, które mog wynikn z umowy, Strony sk €nne s prowadzi i rozwi zywa na zasadach wzajemnego zrozumienia.
2. Wszelkie kwestie sporne nie mog ce znale rozwi zania na drodze polubownej, zostan poddane do rozstrzygni cia w € ciwym rzeczowo s dom powszechnym w Bia €mstoku.

§ 16.

1. Umowa podlega ustawom: Prawo zamówie publicznych, o wyrobach medycznych oraz Kodeks cywilny.
2. Wszelkie uzgodnienia dotycz ce przedmiotu umowy zawarte s w niniejszej umowie. Jakikolwiek inne uzgodnienia b d wa ne jedynie wówczas, gdy okre lone zostan w formie pisemnej i podpisane przez obie Strony.
3. Umowa zosta € zawarta w dwóch jednobrzmi cych egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla ka dej ze Stron.

**WYKONAWCA:**

**ZAMAWIAJ CY:**