

ZP/KC – 18/2019

WARUNKI PRZETARGOWE

na

„Dostawę odczynników do wykonywania badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej”

postępowanie prowadzone w trybie art. 70¹ – 70⁵ Kodeksu Cywilnego
oraz Regulaminu udzielania zamówień publicznych do 30 tys. euro
obowiązującego w RCKiK w Białymstoku

Zatwierdził:

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

mgr Anna Lisowska

Białystok, dnia 8 lipca 2019 r.

I. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej – Curie 23
15-950 Białystok
tel. 85 7447002, fax 85 7447133
www.rckik.bialystok.pl
e-mail: sekretariat@rckik.bialystok.pl
godziny urzędowania: od 7³⁰ do 15⁰⁰ od poniedziałku do piątku.

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu o wartości szacunkowej poniżej 30 000 euro na podstawie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2018 r., poz. 1986 t.j.) oraz Regulaminu udzielania zamówień publicznych do 30 000 euro obowiązującego w RCKiK w Białymstoku.

Podstawę prawną opracowania Warunków przetargowych stanowią art. 70¹ – 70⁵ ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz.U. z 2018 r., poz. 1025 t.j.).

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa odczynników do wykonywania badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej:
 - 1) Część 1 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-M w ilości 140 ml oraz anti-N w ilości 140 ml
 - 2) Część 2 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-Jka w ilości 150 ml oraz anti-Jkb w ilości 150 ml
 - 3) Część 3 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-S w ilości 80 ml oraz anti-s w ilości 80 ml
 - 4) Część 4 – dostawa odczynnika anti-IgG w ilości 100 ml
 - 5) Część 5 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 120 ml
 - 6) Część 6 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 600 ml
 - 7) Część 7 – dostawa odczynnika standard anti-D do metody mikrokolumnowej w ilości 500 ml
 - 8) Część 8 – dostawa odczynnika standard anti-D w ilości 500 ml
 - 9) Część 9 – dostawa krwinek kontrolnych do układu ABO, Rh oraz antygenu K z układu Kell w ilości 80 zestawów
 - 10) Część 10 – dostawa odczynnika Bromelina z ananasów w ilości 650 g na potrzeby Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Załączniku nr 1 do Warunków przetargowych.
3. Nazwa i kod określony według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV) dla niniejszego przedmiotu zamówienia:
33696200-7 – odczynniki do badań krwi
33696500-0 – odczynniki laboratoryjne.
4. Zamawiający nie dopuszcza możliwości powierzenia do realizacji przez Uczestnika przetargu części lub całości zamówienia podwykonawcy.

IV. OPIS CZĘŚCI ZAMÓWIENIA

1. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Uczestnik przetargu może złożyć ofertę na jedną, kilka lub wszystkie Części zamówienia.
2. W związku z powyższym, każdą wyspecyfikowaną Część (10 Części) należy traktować jako oddzielny przedmiot zamówienia (oddzielne zamówienie), a wszelkie zapisy znajdujące się w Warunkach przetargowych dotyczące oferty należy rozumieć jako odnoszące się do ofert częściowych.

V. TERMIN I SPOSÓB REALIZACJI ZAMÓWIENIA

1. Zamówienie realizowane będzie przez okres:
 - 1) 12 miesięcy – Część 1 - 8
 - 2) 24 miesięcy – Część 9 - 10

- od dnia zawarcia umowy.
2. Dostawy przedmiotu zamówienia realizowane będą sukcesywnie, na koszt i ryzyko Uczestnika przetargu jego transportem w terminie do 7 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem, w ilościach zależnych od potrzeb Zamawiającego.
 3. Miejscem dostawy przedmiotu zamówienia jest magazyn w siedzibie RCKiK w Białymstoku, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23.

VI. OPIS WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Uczestnicy przetargu, którzy:

- 1) posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania,
- 2) posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponują potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,
- 3) znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.

VII. INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH I DOKUMENTACH

Na ofertę składają się następujące dokumenty i załączniki:

1. Formularz oferty – sporządzony zgodnie z treścią Załącznika nr 2 do Warunków przetargowych.
2. Pełnomocnictwo określające zakres umocowania, podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania Uczestnika przetargu, chyba że Uczestnik przetargu działa osobiście (*jeżeli dotyczy*).
3. Pełnomocnictwo do reprezentowania wszystkich Uczestników przetargu wspólnie ubiegających się o zamówienie lub umowę o współdziałaniu, z której będzie wynikało przedmiotowe pełnomocnictwo (*jeżeli dotyczy*).
4. Oświadczenie Uczestnika przetargu o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu – sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 4 do Warunków przetargowych.
5. Oświadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa – sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 5 do Warunków przetargowych (*jeżeli dotyczy*).
6. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Warunkach przetargowych:
 - 1) Specyfikacja oferowanego przedmiotu zamówienia – sporządzona zgodnie z treścią Załącznika nr 3 do Warunków przetargowych.
 - 2) Próbkę oferowanego przedmiotu zamówienia w zakresie:
 - a) Części 4 – w ilości min. 4 ml – max 8 ml zaoferowanego przedmiotu zamówienia,
 - b) Części 6 – w ilości min. 5 ml – max 10 ml zaoferowanego przedmiotu zamówienia.Zamawiający dokona oceny, czy zaoferowany w Części 4 oraz w Części 6 przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w Załączniku nr 1 do Warunków przetargowych. W przypadku, gdy zaoferowany przedmiot zamówienia nie spełni wymaganych parametrów, oferta Uczestnika przetargu zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.

Zamawiający informuje, iż nie będzie zwracał załączonych próbek. W związku z tym, Uczestnik przetargu zobowiązany jest obciążyć Zamawiającego kosztami przekazanych próbek, przy czym cena próbki nie może przekroczyć ceny jednostkowej netto za 1 op. z oferty, a ilość próbek na fakturze nie może przekroczyć max ilości wskazanej przez Zamawiającego.

VIII. OFERTA WSPÓLNA

1. Uczestnicy przetargu mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takiej sytuacji, 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 Uczestników przetargu i w formie oryginału lub kopii poświadczonej notarialnie musi znajdować się w ofercie wspólnej Uczestników przetargu.
2. Uczestnicy przetargu wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia solidarnie odpowiadają za realizację umowy.

3. Uczestnicy przetargu wspólnie ubiegający się o zamówienie w ofercie podają adres do korespondencji i kontakt telefoniczny właściwy dla Pełnomocnika tych Uczestników przetargu. Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z podmiotem występującym jako Pełnomocnik.
4. Przed podpisaniem umowy Uczestnicy przetargu składający ofertę wspólną zobowiązani są przedłożyć Zamawiającemu umowę o wspólnej realizacji zamówienia (umowę spółki, konsorcjum), zawierającą co najmniej:
 - 1) zobowiązanie do realizacji przedmiotu zamówienia,
 - 2) określenie zakresu działania poszczególnych stron,
 - 3) czas obowiązywania umowy, który nie może być krótszy niż okres obejmujący realizację zamówienia.

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Uczestnik przetargu związany jest złożoną ofertą przez okres 30 dni, licząc od dnia, w którym upływa termin składania ofert.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem ostatecznie ustalonego terminu składania ofert.
3. Uczestnik przetargu samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą zwrócić się do Uczestników przetargu o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Uczestnik przetargu może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie więcej niż jednej oferty lub złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Uczestnika przetargu.
2. Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia i załączniki, o których mowa w Warunkach przetargowych.
3. Formularz oferty oraz pozostałe dokumenty winne być przygotowane przez Uczestnika przetargu w treści zgodnej z niniejszymi Warunkami przetargowymi.
4. Oferta powinna być sporządzona na piśmie (ręcznie lub w postaci wydruku komputerowego), w formie zapewniającej pełną czytelność jej treści. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w języku obcym powinien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Uczestnika przetargu za zgodność z oryginałem. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą. Dopuszcza się używanie w ofercie oraz innych dokumentach określeń obcojęzycznych w zakresie określonym w art. 11 ustawy z dnia 7 października 1999 r. o języku polskim (Dz.U. z 2018 r., poz. 931 t.j.).
5. Formularz oferty oraz oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu należy złożyć w formie oryginału. Pozostałe dokumenty składające się na ofertę mogą być złożone w oryginale lub kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Uczestnika przetargu (z wyłączeniem pełnomocnictwa, które wymaga formy szczególnej, określonej w ust. 8).
6. Dokumenty złożone w formie kopii muszą być opatrzone na każdej zapisanej stronie klauzulą „za zgodność z oryginałem”. Poświadczenie za zgodność z oryginałem winno być sporządzone w sposób umożliwiający identyfikację podpisu.
7. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu, gdy złożona przez Uczestnika przetargu kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
8. Oferta wraz z załącznikami musi być podpisana przez osoby upoważnione do składania oświadczeń woli w imieniu Uczestnika przetargu. Podpis powinien być sporządzony w sposób umożliwiający jego identyfikację, np. złożony wraz z imienną pieczętką lub czytelny (z podaniem imienia i nazwiska). Jeżeli osoba podpisująca ofertę i składająca w imieniu Uczestnika przetargu oświadczenia i inne pisma nie jest osobą upoważnioną na podstawie aktualnego odpisu z właściwego rejestru albo innego dokumentu załączonego do oferty, Uczestnik przetargu zobowiązany jest przedstawić stosowne pełnomocnictwo, które w swej treści jednoznacznie wskazywać będzie uprawnienie do podpisania oferty. Pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty i musi być złożone w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem. Jeżeli z dokumentu określającego status

prawny Uczestnika przetargu lub pełnomocnictwa wynika, iż do reprezentowania Uczestnika przetargu upoważnionych jest łącznie dwie lub więcej osób, dokumenty składające się na ofertę muszą być podpisane przez wszystkie te osoby.

9. Zaleca się, aby każda, zawierająca jakąkolwiek treść strona oferty, była podpisana lub parafowana przez Uczestnika przetargu. Wszystkie zmiany w treści oferty, a w szczególności przerobienie, przekreślenie, uzupełnienie, nadpisanie, przesłonięcie korektorem, itp. winne być podpisane lub parafowane przez Uczestnika przetargu, pod rygorem nieważności.
10. Zaleca się, aby strony oferty były trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane.
11. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
12. Dokumenty zastrzeżone.
 - 1) Wszystkie dokumenty złożone w prowadzonym postępowaniu są jawne za wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, które Uczestnik przetargu, nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Uczestnik przetargu nie może zastrzec informacji, o których mowa w rozdz. XI ust. 2 pkt 4) Warunków przetargowych. Zastrzeżone dokumenty Uczestnik przetargu zobowiązany jest wydzielić w wybrany przez siebie sposób, zapewniający zachowanie tajemnicy przedsiębiorstwa. Tak wydzielonych informacji Zamawiający nie będzie ujawniał, chyba że zastrzeżone w ofercie informacje nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa lub są jawne na podstawie odrębnych przepisów – w takim przypadku informacje te będą podlegały udostępnieniu na takich samych zasadach jak pozostałe niezastrzeżone dokumenty.
 - 2) Zgodnie z art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji poprzez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności (poprzez wskazanie sposobu ochrony fizycznej dokumentów, np. monitoring, sejfy oraz ochrony prawnej, np. umowy cywilnoprawne z pracownikami dot. zachowania tajemnicy, odpowiednie akty wewnętrzne dotyczące obiegu dokumentów).
 - 3) Jeżeli Uczestnik przetargu nie wykaże, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, tj. nie dostarczy dokumentów potwierdzających podjęcie przez Uczestnika przetargu działań mających na celu zachowanie zastrzeżonych informacji w poufności, Zamawiający odtajni je jako bezprawnie zastrzeżone.
 - 4) Jeżeli Uczestnik przetargu zastrzeże informacje składane w drodze wyjaśnień lub składając/uzupełniając dokumenty powinien również dokumenty/informacje oznaczyć w sposób niebudzący wątpliwości, iż stanowią one tajemnicę przedsiębiorstwa, np. w osobnym opakowaniu (kopercie wewnętrznej) oraz nie później niż w terminie składania tych informacji wykazać, że zastrzeżone dokumenty stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
13. Oferty niespełniające wymogów przetargowych będą odrzucone. Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli:
 - 1) jest niezgodna z warunkami przetargu,
 - 2) została złożona przez Uczestnika przetargu niespełniającego warunków udziału w postępowaniu,
 - 3) zawiera omyłki rachunkowe w obliczeniu ceny, których nie można poprawić na zasadzie oczywistych omyłek rachunkowych lub błędów rachunkowych,
 - 4) zawiera inne omyłki polegające na niezgodności oferty z Warunkami przetargowymi, których poprawienie spowoduje istotne zmiany w treści oferty.

XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Miejsce i termin składania ofert.
 - 1) Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego lub przesłać pocztą albo przesyłką kurierską na adres: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, kod 15-950, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, pokój nr 201 (Sekretariat). Za termin złożenia oferty przyjmuje się datę i godzinę wpływu oferty do Zamawiającego w miejsce wskazane jak wyżej.
 - 2) Termin składania ofert upływa dnia **16 lipca 2019 r.** o godz. **11⁰⁰**.

- 3) Oferty otrzymane przez Zamawiającego po tym terminie oraz wycofane, zgodnie z pkt 7) lit. d), zostaną niezwłocznie zwrócone bez otwierania.
- 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.
- 5) Ofertę należy złożyć w nieprzejrzyistym, zamkniętym opakowaniu/kopercie, w sposób gwarantujący zachowanie poufności jej treści oraz zabezpieczający jej nienaruszalność do terminu otwarcia ofert.
- 6) Koperta (opakowanie) zawierająca ofertę winna 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 posiadać pieczęć Uczestnika przetargu i oznaczenie:

Oferta na: „Dostawę odczynników do wykonywania badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej” – ZP/KC - 18/2019

a także: **Nie otwierać przed dniem 16 lipca 2019 r. godzina 11¹⁵.**

Konsekwencje złożenia oferty niezgodnie z w/w opisem (tj. potraktowanie oferty jako zwykłej korespondencji, niedostarczenie jej na miejsce składania ofert w terminie określonym w Warunkach przetargowych lub przedwczesne/przypadkowe otwarcie ofert) ponosi Uczestnik przetargu.

- 7) Zmiana lub wycofanie oferty:
 - a) Uczestnik przetargu może zmienić lub wycofać złożoną przez siebie ofertę;
 - b) zmiana lub wycofanie złożonej oferty jest skuteczne tylko wówczas, gdy zostało dokonane przez Uczestnika przetargu przed upływem terminu składania ofert;
 - c) w przypadku zmiany oferty, Uczestnik przetargu składa pisemne oświadczenie, iż ofertę swą zmienia, określając zakres i rodzaj tych zmian, a jeśli oświadczenie o zmianie pociąga za sobą konieczność wymiany, czy też przedłożenia nowych dokumentów, Uczestnik przetargu 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 podaną nazwą i adresem Uczestnika przetargu, z dodatkową adnotacją „ZMIANA”;
 - d) w przypadku wycofania oferty, Uczestnik przetargu składa pisemne oświadczenie, iż ofertę swą wycofuje. Powiadomienie o wycofaniu oferty winno być przygotowane, opakowane (w zaklejonej kopercie) i zaadresowane w ten sam sposób co oferta wraz z podaną nazwą Uczestnika przetargu, z dodatkową adnotacją „WYCOFANE”.
2. Miejsce i termin otwarcia ofert.
 - 1) Otwarcie ofert nastąpi w dniu **16 lipca 2019 r. o godz. 11¹⁵**, w siedzibie Zamawiającego, pokój nr 203 (sala seminaryjna).
 - 2) Otwarcie ofert jest jawne, Uczestnicy przetargu mogą uczestniczyć w sesji otwarcia ofert.
 - 3) Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
 - 4) Podczas otwarcia ofert Zamawiający ogłosi nazwy Uczestników przetargu, ich adresy oraz informacje dotyczące ceny.
 - 5) W przypadku, gdy Uczestnik przetargu nie uczestniczył w sesji otwarcia ofert Zamawiający, na jego pisemny wniosek, prześle mu informacje, o których mowa w pkt 3) i 4).

XII. OPIS SPOSOBU OBLICZANIA CENY

1. Cenę oferty, odpowiednio dla każdej Części, stanowić będzie łączna kwota wynagrodzenia brutto za wykonanie przedmiotu zamówienia na warunkach określonych w Warunkach przetargowych.
2. Uczestnik przetargu przedstawi w ofercie, odpowiednio dla każdej Części, łączną 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 będzie zobowiązany zapłacić Uczestnikowi przetargu za dostawę. W cenie uwzględnia się podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług lub podatkiem akcyzowym. Przez cenę rozumie się również stawkę taryfową. Cena ta będzie ceną kompletną, jednoznaczną i ostateczną, uwzględniającą ewentualne rabaty i opusty (nie dopuszcza się rabatów rzeczowych), obejmującą wszelkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia (tj. wartość przedmiotu zamówienia, jego dostawy do siedziby Zamawiającego, a także inne koszty związane z prawidłowym wykonaniem przedmiotu zamówienia, itp.).

3. W Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do Warunków przetargowych, należy podać odpowiednio dla poszczególnych Części:
 - 1) wartość brutto za wykonanie przedmiotu zamówienia liczbowo i słownie,
 - 2) % stawkę podatku od towarów i usług,
 - 3) wartość netto liczbowo.
4. W Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia, stanowiącej Załącznik nr 3 do Warunków przetargowych, należy podać odpowiednio dla poszczególnych Części:
 - 1) cenę jednostkową netto za opakowanie przedmiotu zamówienia,
 - 2) % stawkę podatku od towarów i usług,
 - 3) wartość brutto dla poszczególnych pozycji obliczoną poprzez przemnożenie ceny jednostkowej netto, o której mowa w pkt 1) przez zaoferowaną ilość opakowań, odpowiadającą zamawianej w ml ilości przedmiotu zamówienia oraz powiększoną o podatek od towarów i usług,
 - 4) łączną wartość brutto w zakresie poszczególnych Części, którą stanowi suma wartości brutto poszczególnych pozycji oferowanego przedmiotu zamówienia.
5. Wartość oferty brutto i netto oraz ceny jednostkowe netto, muszą być wyrażone w PLN, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
6. Tak wyznaczona cena oferty brutto będzie podlegała ocenie.
7. Zamawiający przy ocenie ofert weźmie pod uwagę całkowitą kwotę, którą będzie musiał zapłacić Uczestnikowi przetargu z tytułu realizacji zamówienia – kwotę brutto zawierającą podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, o ile są one należne na podstawie odrębnych przepisów.

XIII. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT

1. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej, w zakresie poszczególnych Części, Zamawiający będzie kierował się następującym kryterium oceny ofert:

Cena – 100%

Za najkorzystniejszą w zakresie poszczególnych Części zostanie uznana oferta niepodlegająca odrzuceniu i spełniająca wszystkie wymogi formalne i merytoryczne, która zaoferuje najniższą cenę.

2. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie Zamawiający wezwie Uczestników przetargu, którzy złożyli te oferty do złożenia, w terminie określonym przez Zamawiającego, ofert dodatkowych.
3. Uczestnicy przetargu składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.

XIV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

XV. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Zamawiający udzieli zamówienia w poszczególnych Częściach Uczestnikowi przetargu, którego oferta spełni wszystkie wymogi określone w Warunkach przetargowych oraz zaoferuje najniższą cenę.
2. Niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej, Zamawiający zawiadomi Uczestników przetargu, którzy złożyli oferty o wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę, siedzibę

i adres Uczestnika przetargu, którego ofertę wybrano oraz uzasadnienie jej wyboru, jak też zamieści ww. informacje na własnej stronie internetowej: www.rckik.bialystok.pl i tablicy ogłoszeń w swojej siedzibie.

3. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia niezwłocznie po przekazaniu informacji o wyborze oferty najkorzystniejszej.
4. Treść Wzoru umowy zawarta jest w Załączniku nr 6 do Warunków przetargowych.
5. Przed podpisaniem umowy Uczestnik przetargu, którego oferta uznana zostanie za najkorzystniejszą zobowiązany będzie do:
 - 1) dostarczenia Zamawiającemu w formie oryginału lub kopii poświadczonej przez Uczestnika przetargu „za zgodność z oryginałem”:
 - 1.1) w przypadku Uczestników przetargu składających ofertę wspólną – umowy konsorcjum,
 - 1.2) w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w Warunkach przetargowych:
 - 1.2.1) dla wyrobów podlegających obowiązkowi zgłoszenia/powiadomienia/przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 175 t.j.) wymagane jest (*jeżeli dotyczy*):
 - a) zgłoszenie/powiadomienie do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych posiadające niepowtarzalny, dwunastocyfrowy identyfikator dokumentu, widoczny z lewej strony stopki na każdej stronie formularza¹;
 - lub
 - b) potwierdzenie wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wypełnieniu obowiązku nałożonego ustawą;
 - lub
 - c) potwierdzenie przeniesienia danych o wyrobie medycznym wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
 - 1.2.2) dla wyrobów po raz pierwszy wprowadzonych na terytorium RP (*jeżeli dotyczy*) – oświadczenie Uczestnika przetargu o dostarczeniu Zamawiającemu wraz z pierwszą dostawą do siedziby Zamawiającego zgłoszenia /powiadomienia o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych;
 - 1.2.3) dla wyrobów niezaklasyfikowanych jako wyrób medyczny (*jeżeli dotyczy*) – oświadczenie Uczestnika przetargu o niepodleganiu obowiązkowi zgłoszenia/powiadomienia/przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych;
 - 1.2.4) Deklaracji zgodności WE (*jeżeli dotyczy*);
 - 1.2.5) Certyfikat WE z numerem Jednostki Notyfikowanej (*jeżeli dotyczy*) - nie może widnieć w Wykazie wycofanych i zawieszonych certyfikatów zgodności, znajdującym się na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Leczniczych i Produktów Biobójczych).

Uwaga! Przedmiotowe dokumenty winny być opisane w zakresie nr pozycji, której dotyczą.

Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Uczestnika przetargu za zgodność z oryginałem.

¹ Uwaga! Egzemplarz formularza zgłoszenia i powiadomienia z wyzerowanym identyfikatorem nie spełnia wymagań rozporządzenia Ministra Zdrowia z dn. 17.02.2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów (Dz.U. z 2016 r., poz. 210) i w związku z tym nie zostanie uznany za ważny.

- 2) podania wszelkich danych do umowy, w tym w szczególności: nr konta, danych osoby upoważnionej do podpisania umowy, nazw oferowanego przedmiotu zamówienia stosowanych przez Wykonawcę na fakturze, itp.
- 3) w przypadku Uczestnika przetargu zagranicznego – przedłożenia oryginału certyfikatu rezydencji podatkowej (art. 21 ust. 1 i 2 ustawy z dn. 15.02.1992 r. o podatku dochodowym od osób prawnych) – dotyczy podatku u źródła). W przypadku niedostarczenia Zamawiającemu oryginału certyfikatu rezydencji podatkowej pobierany będzie podatek w wysokości 20% bez uwzględnienia właściwych umów o unikaniu podwójnego opodatkowania, których stroną jest Polska (jeżeli dotyczy).
6. Zamawiający określi termin i miejsce złożenia ww. dokumentów oraz termin i miejsce podpisania umowy. Niedostarczenie dokumentów, o których mowa w ust. 5 pkt 1) – 2) w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie spowoduje, iż zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanie się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Uczestnika przetargu.
7. Osoby reprezentujące Uczestnika przetargu, przy podpisywaniu umowy, winne przedłożyć Zamawiającemu dokumenty, potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie wynika z dokumentów załączonych do oferty lub uzyskanych za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych (np. aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, pełnomocnictwo, itp.) w formie oryginału lub kopii poświadczonej przez Uczestnika przetargu „za zgodność z oryginałem” (z wyłączeniem pełnomocnictwa, które winno być złożone w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem).
8. W przypadku, gdy Uczestnik przetargu, którego oferta została wybrana uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy (jeżeli dotyczy), Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny.

XVI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie będzie żądać od Uczestnika przetargu, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVII. OPIS SPOSOBU POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z UCZESTNIKAMI PRZETARGU WRAZ ZE WSKAZANIEM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO OSÓB UPRAWNIONYCH DO KONTAKTÓW

1. Informacje o sposobie porozumiewania się z Zamawiającym.
 - 1) Niniejsze postępowanie prowadzone jest w języku polskim.
 - 2) Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje (dokumenty) Zamawiający i Uczestnicy przetargu mogą przekazywać drogą elektroniczną na adres e-mail: sekretariat@rckik.bialystok.pl, z zastrzeżeniem pkt 3) zawsze dopuszczalna jest forma pisemna.
 - 3) Forma pisemna zastrzeżona jest dla złożenia oferty wraz z załącznikami, w tym oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu, oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez Zamawiającego oraz pełnomocnictwa, także składanych w toku postępowania.
 - 4) W przypadku oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji (dokumentów) przekazanych przez Zamawiającego drogą elektroniczną Uczestnik przetargu niezwłocznie potwierdzi, w tej samej formie, fakt ich otrzymania na adres e-mail: sekretariat@rckik.bialystok.pl.
 - 5) W przypadku braku potwierdzenia przez Uczestnika przetargu faktu otrzymania oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji (dokumentów), o których mowa w pkt 4), Zamawiający uzna, iż zostały one doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Uczestnika przetargu z treścią pisma w dniu i godzinie ich nadania, oraz że były czytelne.
2. Wyjaśnienia treści Warunków przetargowych.
 - 1) Uczestnik przetargu może zwrócić się do Zamawiającego z pisemną prośbą o wyjaśnienie treści Warunków przetargowych do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego

- terminu składania ofert. Wniosek winien być złożony z zachowaniem formy pisemnej, podpisany przez osoby umocowane do reprezentowania Uczestnika przetargu oraz w wersji edytowalnej przesłany drogą elektroniczną na adres e-mail: sekretariat@rckik.bialystok.pl.
- 2) Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści Warunków przetargowych wpłynie do Zamawiającego po upływie terminu, o którym mowa w pkt 1), Zamawiający może udzielić wyjaśnień lub pozostawić wniosek bez rozpoznania.
 - 3) Ewentualna zmiana terminu składania ofert nie powoduje przesunięcia terminu, o którym mowa w pkt 1), po upływie którego Zamawiający może pozostawić wniosek o wyjaśnienie treści Warunków przetargowych bez rozpoznania.
 - 4) Zamawiający zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami na stronie internetowej www.rckik.bialystok.pl, w zakładce Zamówienia publiczne.
 - 5) Nie udziela się żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania w sprawach wymagających zachowania pisemności postępowania.
3. Modyfikacja treści Warunków przetargowych.
 - 1) W uzasadnionych przypadkach, przed upływem terminu składania ofert, Zamawiający może zmienić treść Warunków przetargowych.
 - 2) Dokonaną w ten sposób zmianę treści Warunków przetargowych Zamawiający udostępnia na stronie internetowej www.rckik.bialystok.pl, w zakładce Zamówienia publiczne i będzie ona wiążąca przy składaniu ofert.
 4. Wyjaśnienia/uzupełnienie/poprawa omyłek pisarskich i rachunkowych oraz innych omyłek w toku badania i oceny ofert.
 - 1) W toku badania i oceny ofert, Zamawiający może wezwać Uczestników przetargu do uzupełnienia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu lub potwierdzających spełnienie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego lub pełnomocnictw. Uzupełnione oświadczenia i dokumenty winne potwierdzać spełnianie przez Uczestnika przetargu warunków udziału w postępowaniu oraz spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego.
 - 2) W toku badania i oceny ofert, Zamawiający może żądać od Uczestników przetargu złożenia wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnienie przez Uczestników przetargu warunków udziału w postępowaniu.
 - 3) W toku badania ofert Zamawiający poprawia w ofercie:
 - a) oczywiste omyłki pisarskie,
 - b) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - c) inne omyłki polegające na niezgodności oferty z Warunkami przetargowymi, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym Uczestnika przetargu, którego oferta została poprawiona.
 5. Ze strony Zamawiającego osobami uprawnionymi do kontaktowania się z Uczestnikami przetargu są: Marta Stocka, Aneta Kiersnowska oraz Beata Kardasz, tel. (85) 745 63 42.

XVIII. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do:
 - 1) zakończenia przetargu na każdym jego etapie,
 - 2) unieważnienia postępowania w przypadku, gdy:
 - a) w postępowaniu nie wpłynęła żadna oferta,
 - b) w postępowaniu nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu,
 - c) oferta z najniższą ceną przewyższa kwotę, którą Zamawiający przeznaczył na sfinansowanie zamówienia.
2. Uczestnicy przetargu mają prawo wglądu do treści protokołu oraz ofert w trakcie prowadzonego postępowania z wyjątkiem dokumentów stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
 - 1) Zamawiający udostępnia oferty na pisemny wniosek Uczestnika przetargu.

- 2) Udostępnienie nastąpi poprzez wgląd w miejscu i terminie oraz w obecności wyznaczonego pracownika Zamawiającego (wyłącznie w siedzibie Zamawiającego i w godzinach jego urzędowania).
 - 3) Zamawiający wyznaczy zakres udostępnianych dokumentów.
 - 4) Wnioskodawca w trakcie wglądu nie może, bez zgody Zamawiającego, samodzielnie kopiować lub utrzymywać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert.
 - 5) Zamawiający dopuszcza możliwość odpłatnego kopiowania dokumentów, przy czym koszt skopiowania jednej strony wynosi 0,40 zł.
 - 6) W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy z dn. 23.04.1964 r. Kodeks cywilny.
3. Postanowienia dotyczące przetwarzania danych osobowych w związku z udziałem w przedmiotowym postępowaniu (art. 13 RODO).
- 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 L 119 z 04.05.2016, str. 1/, dalej „RODO” informuję, że:
- 1) administratorem danych osobowych jest Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, 15-950 Białystok;
 - 2) kontakt do Inspektora Ochrony Danych Osobowych Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku – adres e-mail: iod@rckik.bialystok.pl, tel. (85) 745 63 23;
 - 3) dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie niniejszego zamówienia realizowanym w trybie przetargu na podstawie przepisów art. 70¹-70⁵ Kodeksu Cywilnego;
 - 4) odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania na podstawie obowiązujących przepisów;
 - 5) dane osobowe będą przechowywane, przez okres 3 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia;
 - 6) obowiązek podania danych osobowych jest wymogiem ustawowym, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia; podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże odmowa podania danych osobowych może skutkować brakiem udzielenia zamówienia przez Zamawiającego;
 - 7) decyzje w odniesieniu do danych osobowych nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
 - 8) Uczestnik przetargu posiada:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do swoich danych osobowych;
 - b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania swoich danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z przepisami obowiązującymi w tym zakresie;
 - c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, tj. prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej;
 - d) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna, że przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy RODO;
 - 9) Uczestnikowi przetargu nie przysługuje:
 - a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - c) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

Załączniki:

1. Załącznik nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia
2. Załącznik nr 2 – Formularz oferty
3. Załącznik nr 3 – Specyfikacja oferowanego przedmiotu zamówienia

4. Załącznik nr 4 – Oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu
5. Załącznik nr 5 – Oświadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa
6. Załącznik nr 6 – Wzór umowy

Załącznik nr 1
do Warunków przetargowych

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Część 1 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-M w ilości 140 ml i anti-N w ilości 140 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania odpowiednio antygeny M oraz antygeny N z układu MNS.
2.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.
3.	Reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
4.	Odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji.
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Test próbówkowy.
8.	Termin ważności: min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

2. Część 2 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-Jka w ilości 150 ml i anti-Jkb w ilości 150 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania odpowiednio antygeny Jka oraz antygeny Jkb z układu Kidd.
2.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.
3.	Reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
4.	Odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji.
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Test próbówkowy.
8.	Termin ważności: min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

3. Część 3 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-S w ilości 80 ml i anti-s w ilości 80 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania odpowiednio antygeny S oraz antygeny s z układu MNS.
2.	Opakowanie jednostkowe: 2 - 5 ml.
3.	Reakcja aglutynacji o sile +2 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
4.	Odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji.
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Test próbówkowy.
8.	Termin ważności: min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

4. Część 4 – dostawa odczynnika anti-IgG w ilości 100 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych.
2.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.
3.	Zawiera przeciwciała o swoistości anti-IgG.
4.	Gotowy do użycia, zastosowanie: bezpośredni i pośredni test antyglobulinowy.
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
6.	Test próbówkowy.
7.	Termin ważności: min. 8 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.
8.	Uczestnik przetargu wraz z ofertą dostarczy zaoferowany produkt w ilości min. 4 ml – max 10 ml.

<p><u>Zamawiający oceni:</u></p> <p>a) swoistość przeciwciał monoklonalnych anti-IgG odczynnika, b) swoistość odczynnika w PTA z odczynnikiem anti-IgG.</p> <p>W przypadku stwierdzenia prawidłowych, dodatnich reakcji przeciwciał anti-IgG, odczynnik zostanie zakwalifikowany.</p> <p>W przypadku stwierdzenia nieprawidłowych, ujemnych reakcji przeciwciał anti-IgG, odczynnik nie zostanie zakwalifikowany, tj. nie potwierdzi spełnienia ww. wymagań określonych przez Zamawiającego. Oferta Uczestnika przetargu, oferującego taki odczynnik, zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.</p>
--

5. Część 5 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 120 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania i identyfikacji alloprzeciwciał odpornościowych.
2.	Gotowy do użycia.
3.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.
4.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
5.	Test próbówkowy.
6.	Termin ważności: min. 6 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

6. Część 6 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 600 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych.
2.	Opakowanie jednostkowe: 5 - 10 ml.
3.	Stosowana do wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza.
4.	Gotowa do użycia, zastosowanie: bezpośredni i pośredni test antyglobulinowy.
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
6.	Test próbówkowy.
7.	Termin ważności: min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.
8.	<p>Uczestnik przetargu wraz z ofertą dostarczy zaoferowany produkt w ilości min. 5 ml – max 10 ml.</p> <p><u>Zamawiający oceni:</u></p> <p>a) wykrywanie przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza, b) swoistość odczynnika w PTA-LISS.</p> <p>W przypadku stwierdzenia prawidłowych, dodatnich reakcji przeciwciał anti-IgG lub C3 dopełniacza, odczynnik zostanie zakwalifikowany.</p> <p>W przypadku stwierdzenia nieprawidłowych, ujemnych reakcji przeciwciał anti-IgG lub C3 dopełniacza, odczynnik nie zostanie zakwalifikowany, tj. nie potwierdzi spełnienia ww. wymagań określonych przez Zamawiającego. Oferta Uczestnika przetargu, oferującego taką surowicę, zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.</p>

7. Część 7 – dostawa odczynnika standard anti-D do metody mikrokolumnowej w ilości 500 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych testem PTA oraz testem enzymatycznym techniką mikrokolumnową.
2.	Odczynnik musi zawierać przeciwciała klasy IgG o swoistości anti-D o aktywności 0,01 µg/ml (0,05 IU/ml).
3.	Gotowy do użycia.
4.	Opakowanie jednostkowe: 2 - 5 ml.
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
6.	Odczynnik zachowuje czułość i specyficzność przez min. 8 m-cy po otwarciu.
7.	Termin ważności: min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

8. Część 8 – dostawa odczynnika standard anty-D w ilości 500 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych testem PTA-LISS oraz testem enzymatycznym LEN.
2.	Odczynnik musi zawierać przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D o aktywności 0,02 µg/ml (0,1 IU/ml).
3.	Gotowy do użycia.
4.	Opakowanie jednostkowe: 2 - 5 ml.
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
6.	Odczynnik zachowuje czułość i specyficzność przez min. 8 m-cy po otwarciu.
7.	Termin ważności: min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

Część 9 – dostawa krwinek kontrolnych do układu ABO, Rh oraz antygeny K z układu Kell w ilości 80 zestawów

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do kontroli grup krwi z rewersem gotowe do użycia.
2.	Krwinki muszą zawierać antygeny grupowe z układu Rh: CeEe i antygen K z układu Kell.
3.	Panel min. 4 krwinkowy (grupy: O, A, B i AB).
4.	Krwinki muszą być zawieszane w surowicy/osoczu oraz zbuforowanym roztworze zawierającym środki konserwujące o stężeniu 20-30%.
5.	W czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy. Zakres badań: metody mikro płytkowe na automacie PK7300 oraz NEO IRIS.
6.	Opakowanie jednostkowe: 4 - 8 ml.
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
8.	Termin ważności: min. 3 tygodnie od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

Część 10 – dostawa odczynnika Bromelina z ananasów w ilości 650 g

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do oznaczania grup krwi układu ABO, Rh metodą mikro płytkową.
2.	Dedykowany do analizatora PK7300.
3.	Opakowanie jednostkowe: max 25 g.
4.	Temperatura przechowywania: poniżej +15°C.
5.	Termin ważności: min. 8 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

**Załącznik nr 2
do Warunków przetargowych
(wzór)**

.....
(pieczęć Uczestnika przetargu/Uczestników przetargu)

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku
ul. M. Skłodowskiej – Curie 23
15-950 Białystok**

FORMULARZ OFERTY

Dane Uczestnika przetargu/Uczestników przetargu w przypadku oferty wspólnej *

Nazwa:

Adres: ul.

Kod: miasto: województwo:

Adres do korespondencji (wypełnić, jeżeli jest inny niż adres siedziby)

.....

Numer telefonu:

Adres e-mail, na który Zamawiający ma przesłać korespondencję:

Osoba upoważniona do kontaktów, tel.

NIP:, REGON:

** w przypadku oferty wspólnej, np. konsorcjum, spółki cywilnej należy podać dane dotyczące wszystkich Uczestników przetargu wspólnie ubiegających się o zamówienie oraz dane Pełnomocnika.*

Odpowiadając na ogłoszenie o zamówieniu w postępowaniu realizowanym w trybie art. 70¹ – 70⁵ ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. z 2018 r., poz. 1025 t.j.) na „**Dostawę odczynników do wykonywania badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej**” – znak postępowania: ZP/KC – 18/2019.

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z Warunkami przetargowymi, nie wnosimy do nich żadnych zastrzeżeń i przyjmujemy warunki w nich zawarte, a także uzyskaliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
2. Składamy ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia, którego zakres określono w Warunkach przetargowych na następujących warunkach:

*** 2.1) Część 1 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-M w ilości 140 ml oraz anti-N w ilości 140 ml**

wartość brutto: zł

słownie:zł

w tym% VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Warunkach przetargowych.

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 składników cenowych.

*** 2.2) Część 2 – dostawa odczynników monoklonalnych anty-Jka w ilości 150 ml oraz anty-Jkb w ilości 150 ml**

wartość brutto: zł

słownie:zł

w tym% VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Warunkach przetargowych.

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 składników cenowych.

*** 2.3) Część 3 – dostawa odczynników monoklonalnych anty-S w ilości 80 ml oraz anty-s w ilości 80 ml**

wartość brutto: zł

słownie:zł

w tym% VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Warunkach przetargowych.

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 składników cenowych.

*** 2.4) Część 4 – dostawa odczynnika anty-IgG w ilości 100 ml**

wartość brutto: zł

słownie:zł

w tym% VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Warunkach przetargowych.

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 składników cenowych.

*** 2.5) Część 5 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 120 ml**

wartość brutto: zł

słownie:zł

w tym% VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Warunkach przetargowych.

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 składników cenowych.

*** 2.6) Część 6 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 600 ml**

wartość brutto: zł

słownie:zł

w tym% VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Warunkach przetargowych.

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 składników cenowych.

*** 2.7) Część 7 – dostawa odczynnika standard anty-D do metody mikrokolumnowej w ilości 500 ml**

wartość brutto: zł

słownie:zł

w tym% VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Warunkach przetargowych.

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 składników cenowych.

*** 2.8) Część 8 – dostawa odczynnika standard anty-D w ilości 500 ml**

wartość brutto: zł

słownie:zł

w tym% VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Warunkach przetargowych.

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 składników cenowych.

*** 2.9) Część 9 – dostawa krwinek kontrolnych do układu ABO, Rh oraz antygeny K z układu Kell w ilości 80 zestawów**

wartość brutto: zł

słownie:zł

w tym% VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Warunkach przetargowych.

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 składników cenowych.

*** 2.10) Część 10 – dostawa odczynnika Bromelina z ananasów w ilości 650 g**

wartość brutto: zł

słownie:zł

w tym% VAT

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Warunkach przetargowych.

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 składników cenowych.

3. Oświadczamy, iż:
 - 3.1 wartości netto podane w punkcie 2 Formularza oferty nie ulegną podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy;
 - 3.2 akceptujemy termin realizacji zamówienia określony w Warunkach przetargowych;
 - 3.3 akceptujemy warunki płatności określone we Wzorze umowy, stanowiącym Załącznik nr 6 do Warunków przetargowych.
4. Oświadczamy, że uważamy się związani niniejszą ofertą przez okres 30 dni liczony od terminu składania ofert wskazanego w Warunkach przetargowych.
5. Oświadczamy, że Wzór umowy (Załącznik nr 6) został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się do zawarcia umowy na warunkach w nim określonych, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
6. Pod groźbą odpowiedzialności karnej oświadczamy, iż załączone do oferty dokumenty opisują stan faktyczny i prawny, aktualny na dzień otwarcia ofert.
7. Ofertę niniejszą składamy na ... zapisanych i kolejno ponumerowanych stronach (od nr do nr).
8. Wraz z ofertą składamy następujące oświadczenia i dokumenty:
 - 1)
 - 2)
 - 3)
 - 4)

.....
/miejsowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(pożądany czytelny podpis albo pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

Załącznik nr 3
do Warunków przetargowych
(wzór)

Specyfikacja oferowanego przedmiotu zamówienia

1. Część 1 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-M w ilości 140 ml oraz anti-N w ilości 140 ml*)

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	5	6 = (3x4) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anti-M Producent: Nr katalogowy:	140*			
2.	Odczynnik monoklonalny anti-N Producent: Nr katalogowy:	140*			
Razem (suma poz. 1 – 2):						

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę.

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Uczestnika przetargu wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania odpowiednio antygenu M oraz antygenu N z układu MNS.	TAK / NIE *)	
2.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
3.	Reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
4.	Odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.	TAK / NIE *)	
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	
7.	Test próbówkowy.	TAK / NIE *)	
8.	Termin ważności: min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.	TAK / NIE *)	Termin ważności: miesięcy

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/Miejscowość i data/

.....
/Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(požadany czytelny podpis albo podpis i pieczętka z imieniem i nazwiskiem)

2. Część 2 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-Jka w ilości 150 ml oraz anti-Jkb w ilości 150 ml^{*)}

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	5	6 = (3x4) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anti-Jka Producent: Nr katalogowy:	150*			
2.	Odczynnik monoklonalny anti-Jkb Producent: Nr katalogowy:	150*			
Razem (suma poz. 1 – 2):						

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę.

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Uczestnika przetargu wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania odpowiednio antygenu Jka oraz antygenu Jkb z układu Kidd.	TAK / NIE ^{*)}	
2.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.	TAK / NIE ^{*)}	Opakowanie jednostkowe: ml
3.	Reakcja aglutynacji o sile +3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE ^{*)}	
4.	Odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE ^{*)}	
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.	TAK / NIE ^{*)}	
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE ^{*)}	
7.	Test próbkowy.	TAK / NIE ^{*)}	
8.	Termin ważności: min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.	TAK / NIE ^{*)}	Termin ważności: miesięcy

^{*)} - niepotrzebne skreślić

.....
/Miejscowość i data/

.....
/Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(požadany czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

3. Część 3 – dostawa odczynników monoklonalnych anty-S w ilości 80 ml oraz anty-s w ilości 80 ml *)

1) Specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	5	6 = (3x4) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anty-S Producent: Nr katalogowy:	80*			
2.	Odczynnik monoklonalny anty-s Producent: Nr katalogowy:	80*			
Razem (suma poz. 1 – 2):						

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaoferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę.

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Uczestnika przetargu wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania odpowiednio antygenu S oraz antygenu s z układu MNS.	TAK / NIE *)	
2.	Opakowanie jednostkowe 2 - 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
3.	Reakcja aglutynacji o sile +2 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
4.	Odczynniki wykrywają antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.	TAK / NIE *)	
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	
7.	Test próbówkowy.	TAK / NIE *)	
8.	Termin ważności: min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.	TAK / NIE *)	Termin ważności: miesięcy

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/Miejscowość i data/

.....
/Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(požadany czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

4. Część 4 – dostawa odczynnika anti-IgG w ilości 100 ml^{*)}

1) Specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = (3x4) + kwota podatku VAT
Odczynnik anti-IgG Producent: Nr katalogowy:	100*			

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaofertować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę.

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Uczestnika przetargu wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych.	TAK / NIE ^{*)}	
2.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.	TAK / NIE ^{*)}	Opakowanie jednostkowe: ml
3.	Zawiera przeciwciała o swoistości anti-IgG.	TAK / NIE ^{*)}	
4.	Gotowy do użycia, zastosowanie: bezpośredni i pośredni test antyglobulinowy.	TAK / NIE ^{*)}	
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE ^{*)}	
6.	Test probówkowy.	TAK / NIE ^{*)}	
7.	Termin ważności: min. 8 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.	TAK / NIE ^{*)}	Termin ważności: miesięcy

^{*)} - niepotrzebne skreślić.....
/Miejscowość i data/.....
/Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(pożądany czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

5. Część 5 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 120 ml *)

1) Specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = (3x4) + kwota podatku VAT
20% roztwór glikolu polietylenowego Producent: Nr katalogowy:	120*			

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaofertować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę.

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Uczestnika przetargu wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych.	TAK / NIE *)	
2.	Gotowy do użycia.	TAK / NIE *)	
3.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
4.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	
5.	Test probówkowy.	TAK / NIE *)	
6.	Termin ważności: min. 6 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.	TAK / NIE *)	Termin ważności: miesięcy

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/Miejscowość i data/.....
/Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(požadany czytelny podpis albo podpis i pieczętka z imieniem i nazwiskiem)

6. Część 6 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 600 ml *)

1) Specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = (3x4) + kwota podatku VAT
Surowica antyglobulinowa poliwalentna Producent: Nr katalogowy:	600*			

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaferować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę.

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Uczestnika przetargu wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych.	TAK / NIE *)	
2.	Opakowanie jednostkowe: 5 - 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
3.	Stosowana do wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza.	TAK / NIE *)	
4.	Gotowa do użycia, zastosowanie: bezpośredni i pośredni test antyglobulinowy.	TAK / NIE *)	
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	
6.	Test próbki.	TAK / NIE *)	
7.	Termin ważności: min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.	TAK / NIE *)	Termin ważności: miesięcy

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/Miejscowość i data/.....
/Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(požadany czytelny podpis albo pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

7. Część 7 – dostawa odczynnika standard anty-D do metody mikrokolumnowej w ilości 500 ml *)

1) Specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = (3x4) + kwota podatku VAT
Odczynnik standard anty-D do metody mikrokolumnowej Producent: Nr katalogowy:	500*			

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaofertować odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę.

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Uczestnika przetargu wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych testem PTA oraz testem enzymatycznym techniką mikrokolumnową.	TAK / NIE *)	
2.	Odczynnik musi zawierać przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D o aktywności 0,01 µg/ml (0,05 IU/ml).	TAK / NIE *)	
3.	Gotowy do użycia.	TAK / NIE *)	
4.	Opakowanie jednostkowe: 2 - 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	
6.	Odczynnik zachowuje czułość i specyficzność przez min. 8 m-cy po otwarciu.	TAK / NIE *)	Odczynnik zachowuje czułość i specyficzność przez m-cy po otwarciu.
7.	Termin ważności: min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.	TAK / NIE *)	Termin ważności: miesięcy.

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/Miejscowość i data/.....
/Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(pożądany czytelny podpis albo podpis i pieczętka z imieniem i nazwiskiem)

8. Część 8 – dostawa odczynnika standard anty-D w ilości 500 ml *)

1) Specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość (w ml)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = (3x4) + kwota podatku VAT
Odczynnik standard anty-D Producent: Nr katalogowy:	500*			

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości ml

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość ml nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaokrąglić odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę.

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Uczestnika przetargu wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych testem PTA-LISS oraz testem enzymatycznym LEN.	TAK / NIE *)	
2.	Odczynnik musi zawierać przeciwciała klasy IgG o swoistości anty-D o aktywności 0,02 µg/ml (0,1 IU/ml).	TAK / NIE *)	
3.	Gotowy do użycia.	TAK / NIE *)	
4.	Opakowanie jednostkowe: 2 - 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	
6.	Odczynnik zachowuje czułość i specyficzność przez min. 8 m-cy po otwarciu.	TAK / NIE *)	Odczynnik zachowuje czułość i specyficzność przez m-cy po otwarciu.
7.	Termin ważności: min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.	TAK / NIE *)	Termin ważności: miesięcy.

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/Miejscowość i data/.....
/Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(pożądany czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

9. Część 9 – dostawa krwinek kontrolnych do układu ABO, RH oraz antygeny K z układu Kell w ilości 80 zestawów *)

1) Specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość opakowań zestawów	Cena jednostkowa netto za opakowanie zestawu (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2x3) + kwota podatku VAT
Krwinki kontrolne do układu ABO, RH oraz antygeny K z układu Kell Producent: Nr katalogowy:	80			

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Uczestnika przetargu wyrobu	Uwagi
1.	Do kontroli grup krwi z rewersem gotowe do użycia.	TAK / NIE *)	
2.	Krwinki muszą zawierać antygeny grupowe z układu Rh: CeEe i antygen K z układu Kell.	TAK / NIE *)	
3.	Panel min. 4 krwinkowy (grupy: O, A, B i AB).	TAK / NIE *)	Panel krwinkowy.
4.	Krwinki muszą być zawieszane w surowicy/osoczu oraz zbuforowanym roztworze zawierającym środki konserwujące o stężeniu 20-30%.	TAK / NIE *)	
5.	W czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy.	TAK / NIE *)	
6.	Zakres badań: metody mikro płytkowe na automacie PK7300 oraz NEO IRIS.	TAK / NIE *)	
6.	Opakowanie jednostkowe: 4 - 8 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	
8.	Termin ważności: min. 3 tygodnie od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.	TAK / NIE *)	Termin ważności: tygodnie.

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/Miejscowość i data/.....
/Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(pożądany czytelny podpis albo podpis i pieczętka z imieniem i nazwiskiem)

10. Część 10 – dostawa odczynnika Bromelina z ananasów w ilości 650 g^{*)}

1) Specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Zamawiana ilość (w g)	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5	6 = (3x4) + kwota podatku VAT
Odczynnik Bromelina z ananasów Producent: Nr katalogowy:	650*			

* należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości g

Uwaga! W przypadku, gdy zamawiana ilość g nie odpowiada pełnej ilości opakowań należy zaokrąglić odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenie w górę.

2) Specyfikacja przedmiotowa:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Uczestnika przetargu wyrobu	Uwagi
1.	Do oznaczania grup krwi układu ABO, Rh metodą mikroplytkową.	TAK / NIE ^{*)}	
2.	Dedykowany do analizatora PK7300.	TAK / NIE ^{*)}	
3.	Opakowanie jednostkowe: max 25 g.	TAK / NIE ^{*)}	Opakowanie jednostkowe: g
4.	Temperatura przechowywania: poniżej +15°C.	TAK / NIE ^{*)}	
5.	Termin ważności: min. 8 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.	TAK / NIE ^{*)}	Termin ważności: miesięcy.

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/Miejscowość i data/.....
/Podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(požadany czytelny podpis albo podpis i pieczętka z imieniem i nazwiskiem)

**Załącznik nr 4
do Warunków przetargowych
(wzór)**

.....
/pieczęć nagławkowa Uczestnika przetargu/ Uczestników przetargu/

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

**Oświadczenie
o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu**

Ja/My niżej podpisany:

.....
.....
.....

działając w imieniu i na rzecz:

.....
.....
.....

/nazwa (firma), dokładny adres Uczestnika przetargu/

przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „**Dostawę odczynników do wykonywania badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej**”, nr sprawy ZP/KC-18/2019 oświadczam/y, że reprezentowany przeze mnie/nas Uczestnik przetargu, składający ofertę w przedmiotowym postępowaniu spełnia warunki udziału w postępowaniu, tj.:

- 1) posiada uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
- 2) posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponuje potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
- 3) znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.

.....
/miejsowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(požadany czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

**Załącznik nr 5
do Warunków przetargowych
(wzór)**

.....
/pieczęć nagłówkowa Uczestnika przetargu/ Uczestników przetargu/

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

Oświadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa*

Ja/My, niżej podpisany/-i:

.....
.....
.....

działając w imieniu i na rzecz:

.....
.....
.....

/nazwa (firma), dokładny adres Uczestnika przetargu/Uczestników przetargu/

przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „**Dostawę odczynników do wykonywania badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej**”, nr sprawy ZP/KC-18/2019 oświadczamy, że:

- 1) utajnione przez naszą firmę dane zawarte w załączniku nr do oferty** / na stronach oferty**, dotyczące informacji: technicznych*, technologicznych*, handlowych*, organizacyjnych* nie są powszechnie dostępne tzn. nie są publikowane w materiałach drukowanych bądź w Internecie, w związku z tym stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. z 2018 r., poz. 419 t.j.);
- 2) utajnienie tych danych nie ma na celu utrudnienia uczciwej konkurencji w przedmiotowym postępowaniu oraz nie dotyczy informacji, o których mowa w rozdz. XI ust. 2 pkt 4) Warunków przetargowych.
- 3) do niniejszego oświadczenia dołączamy informację, w której wykazujemy, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

.....
/miejsceowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Uczestnika przetargu/
(požadany czytelny podpis albo podpis i pieczęć z imieniem i nazwiskiem)

* Uczestnik przetargu dołącza powyższe informacje do oferty jeżeli dotyczy

** Uczestnik przetargu wypełnia odpowiednio

**Załącznik nr 6
do Warunków przetargowych**

UMOWA nr
(Wzór umowy)

zawarta w dniu pomiędzy:

....., z siedzibą w zarejestrowaną/-ym przez Sąd Rejonowy dla w, Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS, kapitał zakładowyzł, posługującą/-ym się numerami: NIP....., REGON, zwaną/-ym w treści umowy „Wykonawcą”, reprezentowaną/-ym przez:

..... –

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 542-25-84-428, REGON 000293829, zwanym w treści umowy „Zamawiającym”, reprezentowanym przez:

..... –

o następującej treści:

Zawarcie umowy następuje zgodnie z wyborem oferty Wykonawcy na podstawie przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia na „**Dostawę odczynników do wykonywania badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej**”, realizowanego w trybie art. 70¹ – 70⁵ ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz.U. z 2018 r., poz. 1025 t.j.), znak postępowania ZP/KC-18/2019.

§ 1.

1. Zamawiający zleca a Wykonawca przyjmuje do wykonania:

- 1) Część 1 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-M w ilości 140 ml oraz anti-N w ilości 140 ml*
- 2) Część 2 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-Jka w ilości 150 ml oraz anti-Jkb w ilości 150 ml*
- 3) Część 3 – dostawa odczynników monoklonalnych anti-S w ilości 80 ml oraz anti-s w ilości 80 ml*
- 4) Część 4 – dostawa odczynnika anti-IgG w ilości 100 ml*
- 5) Część 5 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 120 ml*
- 6) Część 6 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 600 ml*
- 7) Część 7 – dostawa odczynnika standard anti-D do metody mikrokolumnowej w ilości 500 ml*
- 8) Część 8 – dostawa odczynnika standard anti-D w ilości 500 ml*
- 9) Część 9 – dostawa krwinek kontrolnych do układu ABO, Rh oraz antygeny K z układu Kell w ilości 80 zestawów*
- 10) Część 10 – dostawa odczynnika Bromelina z ananasów w ilości 650 g* na potrzeby Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku.

2. Przedmiot umowy został szczegółowo określony w Załączniku nr 1 do umowy.

* jeżeli dotyczy

§ 2.

1. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu umowy zgodnie z opisem zawartym w Załączniku nr 1 do przedmiotowej umowy, w ilości i asortymencie zgodnym z zamówieniem przesłanym przez Zamawiającego.
2. Miejscem dostawy przedmiotu umowy jest magazyn w siedzibie Zamawiającego.
3. Dostawy odbywać się będą na koszt i ryzyko Wykonawcy oraz jego transportem, zgodnie z opisem zawartym w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy.

4. Dostawy przedmiotu umowy odbywać się będą sukcesywnie, w ilościach zależnych od potrzeb Zamawiającego, w terminie do 7 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia na adres e-mail: lub faksem na numer:
5. Dostawy zostaną sprawdzone pod względem zgodności z umową u Zamawiającego z chwilą jej otrzymania.
6. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia wraz z każdą dostawą przedmiotu umowy faktury i/lub dokumentu WZ bądź innego dokumentu potwierdzającego fakt realizacji zamówienia, określającego co najmniej rodzaj i ilość dostarczonego towaru, cenę oraz numer katalogowy.
7. Wykonawca zapewni odpowiednie oznakowanie opakowań, tj. z podaniem nazwy asortymentu, producenta, terminu ważności, numeru serii, warunków przechowywania, oznakowane znakiem CE, itp., zgodnie z obowiązującymi przepisami.
8. Dostawy przedmiotu umowy realizowane będą transportem z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie lub przedstawienia innego, równoważnego dokumentu potwierdzającego temperaturę odczynników w trakcie transportu. Temperatura transportu musi być dostosowana do zakresu temperatury transportu właściwej dla danego odczynnika.

§ 3.

1. Do obowiązków Wykonawcy należy dostarczenie:
 - 1) przy pierwszej dostawie – kart charakterystyk dla odczynników, instrukcji wykonania badania w języku polskim oraz szczegółowej specyfikacji,
 - 2) przy każdej dostawie - certyfikatu serii/jakości, opisu metody badań w języku polskim *oraz aktualnej karty charakterystyki dla każdego rodzaju dostarczonych niebezpiecznych substancji i preparatów.
2. Zamawiający zastrzega możliwość nieprzyjęcia dostawy do czasu dostarczenia certyfikatu serii/jakości i/lub kart charakterystyk i/lub instrukcji wykonania badania i/lub szczegółowej specyfikacji.
3. Dostarczone przez Wykonawcę przed podpisaniem umowy dokumenty, tj. Certyfikat CE*, Certyfikat CE IVD*, Deklaracja zgodności WE (Certyfikat Zgodności z numerem Jednostki Notyfikowanej) – nie mogą widnieć w Wykazie wycofanych i zawieszonych certyfikatów zgodności, znajdującym się na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Leczniczych i Produktów Biobójczych* oraz muszą posiadać termin ważności obejmujący cały okres realizacji umowy. W przypadku, gdy ważność dokumentu wygasa w trakcie realizacji dostaw, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć z co najmniej jednodniowym wyprzedzeniem dokument przedłużający jego ważność do końca okresu trwania umowy.
4. W przypadku zaferowania wyrobów po raz pierwszy wprowadzonych na terytorium RP, Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia dokumentów wynikających z ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych wraz z pierwszą dostawą tych wyrobów do siedziby Zamawiającego.*
5. Każda partia dostarczonego przedmiotu umowy musi posiadać oznaczenie serii lub partii wyrobu oraz datę produkcji.
6. Odbiór ilościowy i jakościowy przedmiotu umowy nastąpi u Zamawiającego.
7. Wykonawca odpowiada za braki ilościowe i wady jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu fabrycznych opakowań.
8. Do czasu odbioru przedmiotu umowy przez Zamawiającego, ryzyko wszelkich niebezpieczeństw związanych z ewentualnym uszkodzeniem lub utratą towaru ponosi Wykonawca.
9. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu otrzymanego towaru w przypadku stwierdzenia niezgodności dostawy pod względem ilościowym i/lub jakościowym, w stosunku do złożonego zamówienia (warunków umowy/treści oferty).
10. W przypadku stwierdzenia niewłaściwej ilości i/lub jakości dostarczonego towaru Zamawiający zobowiązany jest sporządzić protokół. Zamawiający zgłasza pisemną reklamację na adres e-mail: lub na nr faksu
11. W przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego braków ilościowych przedmiotu umowy, niezbędnego do wykonywania badań, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć brakujący towar w terminie 5 dni roboczych od daty nadania zgłoszenia.
12. Do obowiązków Wykonawcy należy rozpatrzenie reklamacji jakościowych nie później niż w terminie 7 dni roboczych od daty nadania zgłoszenia o wadzie przedmiotu umowy. Nierozpatrzenie reklamacji w ww. terminie oznacza jej uznanie.

13. Wykonawca w terminie 7 dni roboczych od daty uznania reklamacji jakościowych zobowiązany jest spełnić żądania Zamawiającego zgłoszone w protokole reklamacyjnym.
14. Wykonawca zobowiązany jest odebrać przedmiot podlegający reklamacji i dostarczyć do siedziby Zamawiającego towar wolny od wad. Wszelkie szkody i koszty spowodowane niewłaściwym opakowaniem ponosi Wykonawca.
15. Koszty związane ze zwrotem reklamowanej partii towaru pokrywa Wykonawca.
16. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji, upoważnia Zamawiającego do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd.
17. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca.
18. Wykonawca udziela gwarancji, że dostarczony przedmiot umowy jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia. W przypadku braku możliwości pracy na dostarczonym przedmiocie umowy, na pisemne wezwanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na własny koszt w terminie 3 dni kalendarzowych od przesłania wezwania właściwego przedmiotu umowy spełniającego wymagania Zamawiającego.
19. Wykonawca gwarantuje, iż wszystkie odczynniki, stanowiące przedmiot umowy są dopuszczone do użytku w badaniach In vitro.*
20. Wykonawca zobowiązany jest do utrzymywania zapasów na rzecz Zamawiającego w wysokości 5% ogólnej ilości przedmiotu umowy (odpowiednio dla każdej Części) i dostarczenia ich w terminie 3 dni kalendarzowych od dnia nadania pisemnego zamówienia (faksem lub e-mailem) przez Zamawiającego.
21. 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.

* jeżeli dotyczy

§ 4.

1. Za wykonanie przedmiotu umowy określonego w § 1, Wykonawca otrzyma wynagrodzenie w kwocie brutto (wraz z % podatkiem VAT) w wysokości:, słownie: zł, netto: zł. Szczegółowa specyfikacja cenowa zawarta jest w Załączniku nr 1 do umowy.
2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1, zostało określone na podstawie oferty Wykonawcy z dnia Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za skalkulowanie wynagrodzenia za wykonanie przedmiotu umowy.
3. W wynagrodzeniu określonym w ust. 1 mieszczą się wszelkie płatności wobec Skarbu Państwa oraz koszty niezbędne do prawidłowego wykonania przedmiotu umowy.
4. Ceny jednostkowe netto przedmiotu umowy, określone w Załączniku nr 1 do umowy, nie ulegną podwyższeniu w okresie obowiązywania umowy.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszej ilości przedmiotu umowy w stosunku do ilości określonej w Załączniku nr 1 do umowy (odpowiednio dla danej Części). Zmniejszenie ilości zamówienia nie powoduje powstania obowiązku zapłaty odszkodowania z tego tytułu. Zmniejszenie ilości zakupu przedmiotu umowy może wynikać ze zmniejszenia zapotrzebowania związanego z bieżącą działalnością Zamawiającego, co może spowodować zmniejszenie wartości umowy, jednak nie więcej niż o 20%.
6. Płatność wynagrodzenia za przedmiot umowy następować będzie po jego dostarczeniu do Zamawiającego, w terminie do 30 dni od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury na konto Wykonawcy nr
7. Na fakturze Wykonawca winien stosować nazewnictwo zgodnie ze złożoną ofertą i umową.
8. Jako datę zapłaty faktury rozumie się datę złożenia przez Zamawiającego dyspozycji zapłaty i obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
9. W przypadku niedotrzymania terminu zapłaty przez Zamawiającego, Wykonawca ma prawo do odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia w zapłacie, zgodnie z obowiązującymi przepisami.
10. Wszelkie rozliczenia prowadzone będą w PLN.

* jeżeli dotyczy

§ 5.

1. Zamawiający obciąża Wykonawcę karą umowną 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 określonego § 4 ust. 1;
 - 2) gdy Zamawiający rozwiąże umowę w trybie § 6 ust. 2 niniejszej umowy w wysokości 10% wynagrodzenia brutto określonego § 4 ust. 1;
 - 3) niezrealizowania dostaw przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 4 w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy niedostarczonego w terminie, za każdy dzień opóźnienia;
 - 4) opóźnienia w wypełnieniu obowiązku, wynikającego z § 3 ust. 1 w wysokości 0,05% wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia;
 - 5) opóźnienia w dostawie dokumentów wynikających z ustawy o wyrobach medycznych w terminie określonym w § 3 ust. 3 lub ust. 4, w wysokości 0,05% wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia;
 - 6) opóźnienia w dostawie, o której mowa w § 3 ust. 11 w wysokości 0,2% wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1, który nie został dostarczony w terminie, za każdy dzień opóźnienia;
 - 7) opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji jakościowych w terminie określonym w § 3 ust. 12 i/lub opóźnienia w spełnieniu żądań zgłoszonych w protokole reklamacyjnym, o których mowa w § 3 ust. 13 w wysokości 0,2% wartości brutto towaru posiadającego wady, za każdy dzień opóźnienia;
 - 8) opóźnienia w dostawie, o której mowa w § 3 ust. 18 i/lub ust. 20 w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy, za każdy dzień opóźnienia;
 - 9) zrealizowania dostawy przedmiotu umowy transportem niemonitorowanym pod względem temperatury i/lub braku możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie i/lub niedostarczenia Zamawiającemu innego, równoważnego dokumentu potwierdzającego temperaturę odczynników w transporcie w wysokości 2% wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1, za każdy stwierdzony przypadek.
2. Wymagalność zapłaty kary następuje w terminie 7 dni od dnia doręczenia Wykonawcy dokumentu określającego wierzytelność. Niezapłacenie kary w terminie, upoważnia 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.

§ 6.

1. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w przypadku:
 - 1) wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Odstąpienie od umowy w tym 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) trzykrotnego opóźnienia w realizacji dostawy, o której mowa w § 2 ust. 4,
 - 2) jednorazowego rażącego opóźnienia w realizacji dostawy, o której mowa w § 2 ust. 4, rozumianej jako okres przekraczający 14 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia,
 - 3) trzykrotnej, uzasadnionej reklamacji jakości przedmiotu umowy,
 - 4) realizowania dostaw przedmiotu umowy transportem niemonitorowanym pod względem temperatury i/lub braku możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie i/lub niedostarczenia Zamawiającemu innego, równoważnego dokumentu potwierdzającego temperaturę odczynników w transporcie,
 - 5) innego rodzaju rażącego nienależytego wykonania lub niewykonania umowy, czyniącego dalsze jej kontynuowanie bezprzedmiotowym.

3. Odstąpienie od umowy/rozwiązanie umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności takiego oświadczenia i powinno zawierać uzasadnienie z podaniem podstaw prawnych i faktycznych odstąpienia/rozwiązania.

§ 7.

Zmiana postanowień przedmiotowej umowy może nastąpić wyłącznie na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy za zgodą obu Stron, wyrażoną w formie pisemnej (aneks) pod rygorem nieważności.

§ 8.*

W stosunkach pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą na tle realizacji przedmiotu umowy wspólnie (konsorcjum) w zakresie realizacji umowy obowiązują zasady:

- 1) solidarnej odpowiedzialności wykonawców (uczestników konsorcjum) za całość podjętych w ramach przedmiotu zamówienia zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, niezależnie od procentowego lub rzeczowego udziału każdego z nich w realizacji przedmiotu zamówienia,
- 2) reprezentacji jednego z wykonawców (uczestników konsorcjum – lidera) ze skutkiem dla pozostałych, rozumianej jako wyłączne uprawnienie i obowiązek do składania i przyjmowania dokumentów i oświadczeń powstałych na tle realizacji niniejszej umowy.

* jeżeli dotyczy

§ 9.

1. Wykonawca przyjmuje odpowiedzialność cywilną za wszelkie spowodowane przez siebie szkody osobiste i majątkowe wobec osób trzecich, które mogą powstać w związku z wykonywaniem niniejszej umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w poufności wszelkich danych dotyczących Zamawiającego oraz informacji uzyskanych w sposób zamierzony lub przypadkowy, w związku z wykonywaniem niniejszej umowy, bez względu na sposób i formę ich przekazania.
Obowiązku zachowania poufności nie stosuje się do danych i informacji:
 - 1) dostępnych publicznie,
 - 2) otrzymanych przez Wykonawcę, zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego, od osoby trzeciej bez obowiązku zachowania poufności,
 - 3) które w momencie ich przekazania przez Zamawiającego były już znane Wykonawcy bez obowiązku zachowania poufności,
 - 4) w stosunku do których Wykonawca uzyskał pisemną zgodę Zamawiającego na ich ujawnienie.
3. Wykonawca oświadcza, że znany jest mu fakt, iż treść niniejszej umowy, a w szczególności przedmiot umowy i wysokość wynagrodzenia, stanowią informację publiczną w rozumieniu art. 1 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz.U. z 2018 r., poz. 1330 j.t.), która podlega udostępnieniu w trybie przedmiotowej ustawy, z zastrzeżeniem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.
4. Wykonawca wyraża zgodę na udostępnienie w trybie ustawy, o której mowa w ust. 3, zawartych w niniejszej umowie danych go dotyczących, w zakresie obejmującym imiona i nazwiska osób realizujących przedmiot zamówienia.

§ 10.

1. Umowa obowiązuje przez okres:
 - 1) 12 miesięcy – Część 1-8*
 - 2) 24 miesięcy – Część 9-10*od daty zawarcia, tj. do dnia r.
2. Umowa przestaje obowiązywać przed terminem określonym w ust. 1, w przypadku wyczerpania dostaw stanowiących przedmiot umowy.
3. Termin realizacji umowy może ulec wydłużeniu w sytuacji niewykorzystania przedmiotu umowy o czas niezbędny do jego pełnego wykorzystania, nie więcej jednak niż o 6 miesięcy.

* jeżeli dotyczy

§ 11.

1. Ze strony Wykonawcy osobą odpowiedzialną za przebieg realizacji umowy będzie, tel.
2. Ze strony Zamawiającego osobą odpowiedzialną za przebieg realizacji umowy będzie, tel.

§ 12.

Realizacja niniejszej umowy nie wiąże się z powierzeniem Wykonawcy przetwarzania danych osobowych, których administratorem jest Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku.

§ 13.

1. Umowę uważa się za zawartą po podpisaniu jej przez obie Strony.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają odpowiednie przepisy ustawy Kodeks cywilny oraz ustawy o wyrobach medycznych.
3. Spory mogące wyniknąć na tle wykonania umowy, Strony poddają rozstrzygnięciu właściwym rzeczowo sądom powszechnym w Białymstoku.
4. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA:

ZAMAWIAJĄCY: