

ZP/PN-16/22

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

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

**„Dostawę odczynników do wykonywania
badań immunohepatologicznych”**

Zatwierdził:

Dyrektor
RCKiK w Białymstoku

prof. dr. hab. n. med. Piotr Marek Radziwon

Ogłoszenie o zamówieniu opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod numerem 2022/S 114-320671 w dniu 15.06.2022 r.

Białystok, dnia 9 czerwca 2022 r.

1. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku

ul. M. Skłodowskiej-Curie 23

15-950 Białystok

tel. (85) 74 47 002

adres e-mail: sekretariat@rckik.bialystok.pl

nazwa Zamawiającego w skrzynce ePUAP: /RCKiK_Bialystok/

godziny urzędowania Zamawiającego: od poniedziałku do piątku w godzinach od 7³⁰ do 15⁰⁰.

2. ADRES STRONY INTERNETOWEJ ZAMÓWIENIA, NA KTÓREJ UDOSTĘPNIANE BĘDĄ ZMIANY I WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ ORAZ INNE DOKUMENTY ZAMÓWIENIA BEZPOŚREDNIO ZWIĄZANE Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>.

3. OZNACZENIE POSTĘPOWANIA

Postępowanie, którego dotyczy niniejsza Specyfikacja Warunków Zamówienia zwana dalej SWZ, oznaczone jest znakiem ZP/PN-16/22. Wykonawcy powinni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

4. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

4.1 Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej ustawą Pzp.

4.2 Postępowanie prowadzone jest przy użyciu środków komunikacji elektronicznej z wykorzystaniem miniPortalu, platformy ePUAP i poczty elektronicznej Zamawiającego.

4.3 Zamówienie finansowane jest ze środków krajowych.

4.4 Podstawa prawna opracowania Specyfikacji Warunków Zamówienia:

4.4.1 ustawa z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r., poz. 1129 t.j.);

4.4.2 ustawa z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 r., poz. 835 t.j.);

4.4.3 rozporządzenie Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1) w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1);

4.4.4 rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 roku w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. z 2020 r., poz. 2452);

4.4.5 rozporządzenie Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 roku w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. z 2020 r., poz. 2415);

4.4.6 obwieszczenie Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych z dnia 3 grudnia 2021 roku w sprawie aktualnych progów unijnych, ich równowartości w złotych, równowartości w złotych kwot wyrażonych w euro oraz średniego kursu złotego w stosunku do euro stanowiącego podstawę przeliczania wartości zamówień publicznych lub konkursów (M.P. z 2021 r., poz. 1177);

4.4.7 ustawa z dnia 23 kwietnia 1964 roku Kodeks cywilny (Dz.U. z 2020 r., poz. 1740 t.j.);

4.4.8 ustawa z dnia 16 kwietnia 1993 roku o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. z 2020 r., poz. 1913 t.j.);

4.4.9 ustawa z dnia 16 lutego 2007 roku o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2021 r., poz. 275 t.j.).

5. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

5.1 Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy odczynników do wykonywania badań immunohematologicznych, tj.:

- 5.1.1 Część 1 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon Birma 1 w ilości 2 800 ml;
- 5.1.2 Część 2 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon inny niż Birma 1 w ilości 3 500 ml;
- 5.1.3 Część 3 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon LB – 2 w ilości 2 800 ml;
- 5.1.4 Część 4 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon inny niż LB – 2 w ilości 3 500 ml;
- 5.1.5 Część 5 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon Blend (IgM + IgG) w ilości 3 500 ml;
- 5.1.6 Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon RUM – 1 IgM w ilości 3 500 ml;
- 5.1.7 Część 7 – dostawa Standardu anty-D do metody mikrokolumnowej w ilości 600 ml;
- 5.1.8 Część 8 – dostawa Standardu anty-D w ilości 700 ml;
- 5.1.9 Część 9 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – K w ilości 200 ml;
- 5.1.10 Część 10 – dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego anty – k (cellano) w ilości 60 ml;
- 5.1.11 Część 11 – dostawa odczynników monoklonalnych lub poliklonalnych anty – Kpa, anty – Kpb w ilości:
 - a) anty – Kpa – 4 ml
 - b) anty – Kpb – 4 ml;
- 5.1.12 Część 12 – dostawa odczynników monoklonalnych w ilości:
 - a) anty – C – 250 ml
 - b) anty – c – 250 ml
 - c) anty – Cw – 250 ml
 - d) anty – E – 250 ml
 - e) anty – e – 250 ml;
- 5.1.13 Część 13 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – M, anty – N w ilości:
 - a) anty – M – 200 ml
 - b) anty – N – 200 ml;
- 5.1.14 Część 14 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – Jka, anty – Jkb w ilości:
 - a) anty – Jka – 200 ml
 - b) anty – Jkb – 200 ml;
- 5.1.15 Część 15 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – S, anty – s w ilości:
 - a) anty – S – 200 ml
 - b) anty – s – 200 ml;
- 5.1.16 Część 16 – dostawa odczynników anty – Fya, anty – Fyb w ilości:
 - a) anty – Fya – 80 ml
 - b) anty – Fyb – 80 ml;
- 5.1.17 Część 17 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – P1 w ilości 60 ml;
- 5.1.18 Część 18 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – Lea, anty – Leb w ilości:
 - a) anty – Lea – 80 ml
 - b) anty – Leb – 80 ml;
- 5.1.19 Część 19 – dostawa odczynników monoklonalnych lub poliklonalnych anty – Lua, anty – Lub w ilości:
 - a) anty – Lua – 4 ml
 - b) anty – Lub – 4 ml;
- 5.1.20 Część 20 – dostawa odczynnika anty – IgG w ilości 700 ml;
- 5.1.21 Część 21 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 700 ml;
- 5.1.22 Część 22 – dostawa odczynnika Dolichotest w ilości 50 ml;
- 5.1.23 Część 23 – dostawa odczynnika papainowego w ilości 250 ml;

- 5.1.24 Część 24 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 1 400 ml;
 - 5.1.25 Część 25 – dostawa krwinek czerwonych do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opłaszczonych przeciwciałami anty – D O RhD + GOTOWE DO UŻYTKU w ilości 104 ml;
 - 5.1.26 Część 26 – dostawa krwinek czerwonych do identyfikacji przeciwciał w ilości 208 ml każdego rodzaju krwinek z zestawu (panelu);
 - 5.1.27 Część 27 – dostawa krwinek czerwonych do identyfikacji przeciwciał GOTOWYCH DO UŻYTKU w technice mikrokolumnowej w ilości 104 ml każdego rodzaju krwinek z zestawu (panelu);
na potrzeby Zamawiającego.
- 5.2 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Załączniku nr 1 do SWZ.
- 5.3 Nazwa i kod określone według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):
33696500 – 0 – odczynniki laboratoryjne
33696200 – 7 – odczynniki do badania krwi.

6. INFORMACJE OGÓLNE

- 6.1 Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Wykonawca może złożyć ofertę na jedną, kilka lub wszystkie Części zamówienia.
W związku z powyższym, każdą wyspecyfikowaną Część (27 Części) należy traktować jako oddzielny przedmiot zamówienia (oddzielne zamówienie), a wszelkie zapisy znajdujące się w SWZ dotyczące oferty należy rozumieć jako odnoszące się do ofert częściowych.
- 6.2 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
- 6.3 Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia.
- 6.4 Zamawiający nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SWZ.
- 6.5 Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
- 6.6 Zamawiający nie przewiduje możliwości złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych do oferty w sytuacji określonej w art. 93 ustawy Pzp.
- 6.7 Zamawiający nie przewiduje udzielania zaliczek na poczet wykonania zamówienia.
- 6.8 Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
- 6.9 Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

7. TERMIN I MIEJSCE WYKONANIA ZAMÓWIENIA

- 7.1 Zamówienie (w zakresie poszczególnych Części) realizowane będzie przez okres 24 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
- 7.2 Dostawy przedmiotu zamówienia realizowane będą sukcesywnie na koszt i ryzyko Wykonawcy, jego transportem, w terminie do 9 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem, w ilościach każdorazowo zależnych od potrzeb Zamawiającego.
- 7.3 Miejscem dostawy przedmiotu zamówienia jest magazyn w siedzibie Zamawiającego Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23.

8. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 214 UST. 1 PKT 7 I 8 USTAWY PZP

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7) i pkt 8) ustawy Pzp.

9. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

- 9.1 Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu w zakresie:
- 9.1.1 zdolności do występowania w obrocie gospodarczym;
 - 9.1.2 uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów;
 - 9.1.3 sytuacji ekonomicznej lub finansowej;
 - 9.1.4 zdolności technicznej lub zawodowej.

10. PODSTAWY WYKLUCZENIA

10.1 Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się Wykonawcę, w stosunku, do którego zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp, tj. Wykonawcę:

10.1.1 będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

- 1) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
- 2) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
- 3) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego, art. 46 – 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych,
- 4) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
- 5) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
- 6) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,
- 7) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
- 8) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

– lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

10.1.2 jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 10.1.1;

10.1.3 wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że Wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

10.1.4 wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

10.1.5 jeżeli Zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że Wykonawca zawarł z innymi Wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;

10.1.6 jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z Wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji

- i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 10.2 Zamawiający nie przewiduje wykluczenia Wykonawcy na podstawie art. 109 ustawy Pzp.
- 10.3 Wykluczenie Wykonawcy na podstawie o której mowa w pkt 10.1, następuje zgodnie z art. 111 ustawy Pzp.
- 10.4 Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 ustawy Pzp, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
- 10.4.1 naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;
- 10.4.2 wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub Zamawiającym;
- 10.4.3 podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
- 1) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie Wykonawcy,
 - 2) zreorganizował personel,
 - 3) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - 4) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
 - 5) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.
- 10.5 Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w pkt 10.4, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy. Jeżeli podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w pkt 10.4, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza Wykonawcę.
- 10.6 Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się Wykonawcę, w stosunku, do którego zachodzi podstawa wykluczenia przewidziana w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 roku.
- 10.7 Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się Wykonawcę, w stosunku, do którego zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 roku o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.
- 10.8 Wykluczenie Wykonawcy na podstawie, o której mowa w pkt 10.7 następować będzie na okres trwania okoliczności wskazanych w ustawie z dnia 13 kwietnia 2022 roku o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.
- 10.9 Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

11. PODMIOTOWE I PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

- 11.1 Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty aktualne na dzień składania ofert oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, tj. o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie:
- 11.1.1 art. 108 ust. 1 ustawy Pzp – sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 4 do SWZ,

11.1.2 art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego – sporządzone zgodnie z treścią Załącznik nr 5 do SWZ.

Ww. oświadczenia nie są podmiotowymi środkami dowodowymi – stanowią dowód potwierdzający brak podstaw do wykluczenia z postępowania na dzień składania oferty, tymczasowo zastępujący wymagane przez Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.

Oświadczenie, o którym mowa w pkt 11.1.1, składane jest na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 05.01.2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016 r., str. 16), zwanego dalej „Jednolitym Dokumentem” lub „JEDZ”.

Sposób przygotowania i przekazania JEDZ.

- 1) Wykonawca wypełnia JEDZ tworząc dokument elektroniczny. W tym celu może skorzystać z narzędzia ESPD (<https://espd.uzp.gov.pl>) lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z następujących formatów: .pdf, .doc, .docx, .rtf, .xps, .odt.
- 2) Zamawiający zaleca, aby dokument JEDZ wytworzony za pomocą oprogramowania tworzącego pliki w formacie innym niż .pdf, zapisać w formacie .pdf.
- 3) Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez Wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, Wykonawca podpisuje ww. dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne – podpis elektroniczny, spełniający wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 5 września 2016 r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz.U. z 2021 r., poz. 1797 t.j.).
- 4) Wykonawca zobowiązany jest wypełnić JEDZ w zakresie określonym w Załączniku nr 4 do SWZ, tj. w zakresie pól zaznaczonych kolorem żółtym.
- 5) Przy wypełnianiu formularza JEDZ Wykonawca może skorzystać z instrukcji jego wypełniania zamieszczonej przez Urząd Zamówień Publicznych na stronie internetowej Urzędu, w Repetytorium Wiedzy, w zakładce Jednolity Europejski Dokument Zamówienia.

11.2 Zamawiający będzie żądał podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie braku podstaw wykluczenia.

11.3 Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, w celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, na wezwanie Zamawiającego zobowiązany jest złożyć w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 10 dni od dnia wezwania, aktualne na dzień złożenia następujące podmiotowe środki dowodowe:

11.3.1 informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:

- 1) art. 108 ust. 1 pkt 1) ustawy Pzp,
- 2) art. 108 ust. 1 pkt 2) ustawy Pzp,
- 3) art. 108 ust. 1 pkt 4) ustawy Pzp, dotyczącej zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,
– sporządzoną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

11.3.2 oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa:

- 1) w pkt 11.1.1 (tj. Jednolitym Dokumentem), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:
 - a) art. 108 ust. 1 pkt 3) ustawy Pzp,
 - b) art. 108 ust. 1 pkt 4) ustawy Pzp, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
 - c) art. 108 ust. 1 pkt 5) ustawy Pzp, dotyczących zawarcia z innymi Wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,

- d) art. 108 ust. 1 pkt 6) ustawy Pzp,
- 2) w pkt 11.1.2, dotyczącym przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego,
 - sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 6 do SWZ.
- 11.3.3 Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w pkt 11.3.1 – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1), 2) i 4) ustawy Pzp.
- 11.3.4 Dokument, o którym mowa w pkt 11.3.3, powinien być sporządzony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
- 11.3.5 Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 11.3.3 lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2) i 4) ustawy Pzp, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy. Postanowienie pkt 11.3.4 stosuje się.
- 11.3.6 Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:
 - 1) może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile Wykonawca wskazał w Jednolitym Dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków;
 - 2) podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp.
- 11.3.7 W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów, o których mowa w pkt 16.4.4, pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski pobranych samodzielnie przez Zamawiającego podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów.
- 11.3.8 Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki (poprzez podanie oznaczenia postępowania lub nazwy postępowania) oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- 11.3.9 Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający może, na każdym etapie postępowania, wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych aktualnych na dzień ich złożenia.
- 11.3.10 Jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio podmiotowe środki dowodowe nie są już aktualne, Zamawiający może w każdym czasie wezwać Wykonawcę lub Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych aktualnych na dzień ich złożenia.
- 11.3.11 Zamawiający oceni, czy Wykonawca nie podlega wykluczeniu na podstawie dokumentów i oświadczeń złożonych przez Wykonawcę. Ocena braku podstaw

do wykluczenia będzie odbywała się wg kryterium spełnia/nie spełnia poszczególne warunki.

11.4 Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych.

11.4.1 W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami Zamawiającego określonymi w Opisie przedmiotu zamówienia, stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych, tj.:

- 1) Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia, sporządzonej zgodnie z treścią Załącznika nr 3 do SWZ;
- 2) Próbek oferowanego przedmiotu zamówienia w zakresie Części 7 (w ilości 4 ml), Części 8 (w ilości 4 ml), Części 20 (w ilości 4 ml) oraz Części 24 (w ilości 5 ml) zgodnie w wykazem stanowiącym Załącznik nr 9 do SWZ.

Zamawiający dokona oceny czy zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w Załączniku nr 1 do SWZ poprzez sprawdzenie następujących parametrów:

2.1 w zakresie Części 7 (dostawa Standardu anty – D do metody mikrokolumnowej):

- a) swoistości przeciwciał monoklonalnych anty - IgG odczynnika,
- b) swoistości odczynnika w PTA z odczynnikiem anty IgG.

W przypadku stwierdzenia:

- prawidłowych, dodatnich reakcji przeciwciał anty IgG, odczynnik zostanie zakwalifikowany - potwierdzi spełnianie minimalnych wymagań Zamawiającego,
- nieprawidłowych, ujemnych reakcji oferta Wykonawcy zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.

2.2 w zakresie Części 8 (dostawa Standardu anty – D):

- a) swoistości przeciwciał monoklonalnych anty - IgG odczynnika,
- b) swoistości odczynnika w PTA z odczynnikiem anty IgG.

W przypadku stwierdzenia:

- prawidłowych, dodatnich reakcji przeciwciał anty IgG, odczynnik zostanie zakwalifikowany - potwierdzi spełnianie minimalnych wymagań Zamawiającego,
- nieprawidłowych, ujemnych reakcji oferta Wykonawcy zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.

2.3 w zakresie Części 20 (dostawa odczynnika anty - IgG):

- a) swoistości przeciwciał monoklonalnych anty - IgG odczynnika,
- b) swoistości odczynnika w PTA z odczynnikiem anty IgG.

W przypadku stwierdzenia:

- prawidłowych, dodatnich reakcji przeciwciał anty IgG, odczynnik zostanie zakwalifikowany - potwierdzi spełnianie minimalnych wymagań Zamawiającego,
- nieprawidłowych, ujemnych reakcji oferta Wykonawcy zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.

2.4 w zakresie Części 24 (dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej):

- a) wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza,
- b) swoistości odczynnika w PTA-LISS.

W przypadku stwierdzenia:

- prawidłowych, dodatnich reakcji przeciwciał anty IgG lub C3 dopełniacza, odczynnik zostanie zakwalifikowany - potwierdzi spełnianie minimalnych wymagań Zamawiającego,
- nieprawidłowych, ujemnych reakcji oferta Wykonawcy zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.

W przypadku, gdy zaoferowany przedmiot zamówienia nie potwierdzi spełnienia ww. parametrów, oferta Wykonawcy zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.

Uwaga:

Zamawiający informuje, iż nie będzie zwracał próbek. W związku z tym, Wykonawca może obciążyć Zamawiającego kosztami przekazanych próbek, przy czym cena próbki nie może przekroczyć ceny jednostkowej z oferty, a ilość próbek na fakturze nie może przekroczyć ilości żądanej przez Zamawiającego.

- 11.5 Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeżeli potwierdzą, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

12. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW ZAMIERZAJĄCYCH POWIERZYĆ WYKONANIE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA PODWYKONAWCOM

- 12.1 Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
12.2 W przypadku udziału podwykonawców przy realizacji zamówienia:
12.2.1 Zamawiający żąda wskazania w ofercie części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom, oraz podania nazw podwykonawców, o ile są już znani;
12.2.2 Wykonawca jest zobowiązany wypełnić Część II Sekcja D JEDZ, stanowiącego Załącznik nr 4 do SWZ, w tym, o ile jest to wiadome, podać wykaz proponowanych podwykonawców.
12.3 Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego informowania Zamawiającego o wszelkich zmianach dotyczących podwykonawców w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazać wymagane informacje na temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.
12.4 Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.
12.5 Pozostałe wymagania dotyczące podwykonawstwa zostały określone w Projektowanych postanowieniach umowy, stanowiących Załącznik nr 8 do SWZ.

13. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

- 13.1 Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
13.2 Pełnomocnictwo musi być podpisane przez osoby upoważnione do reprezentowania poszczególnych Wykonawców, dołączone do oferty oraz zawierać w szczególności informacje w zakresie:
13.2.1 nazwy i numeru postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego dotyczy,
13.2.2 wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia,
13.2.3 ustanowionego pełnomocnika oraz rodzaju i zakresu umocowania.
13.1 W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego żaden z nich nie może podlegać wykluczeniu w okolicznościach, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp, w art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.
13.3 W przypadku wspólnego ubiegania się przez Wykonawców:
13.3.1 oświadczenia, o którym mowa w pkt 11.1, składa każdy z Wykonawców;
13.3.2 oświadczenie, o którym mowa w pkt 16.4.3, składa każdy z Wykonawców,
13.3.3 Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty przedmiotowe środki dowodowe, o których mowa w pkt 11.4;

- 13.3.4 na wezwanie Zamawiającego każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie zobowiązany jest złożyć podmiotowe środki dowodowe, o których mowa w pkt 11.3.
- 13.4 Zamawiający nie określił odmiennych wymagań związanych z realizacją zamówienia w odniesieniu do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
- 13.5 Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia solidarnie odpowiadają za realizację umowy.
- 13.6 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.
- 14. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH I ORGANIZACYJNYCH SPORZĄDZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI ELEKTRONICZNEJ**
- 14.1 W postępowaniu o udzielenie zamówienie komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu miniPortalu, który dostępny jest pod adresem: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, Elektronicznej Skrzynki Podawczej Zamawiającego: /RCKiK_Bialystok/SkrytkaESP, dostępnej na platformie ePUAP pod adresem: <https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej: sekretariat@rckik.bialystok.pl. Zamawiający zaleca, aby komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami (za wyjątkiem złożenia oferty) odbywała się w niniejszym postępowaniu za pośrednictwem poczty elektronicznej.
- 14.2 Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do „Formularza złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku” oraz do „Formularza komunikacji”.
- 14.3 Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w *Regulaminie korzystania z systemu miniPortal* oraz *Warunkach korzystania z elektronicznej platformy usług administracji publicznej (ePUAP)*.
- 14.4 Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy: „Formularz złożenia, zmiany wycofania oferty lub wniosku” oraz do „Formularza do komunikacji” wynosi 150 MB.
- 14.5 Zamawiający dopuszcza możliwość przesyłania danych w formatach dopuszczonych odpowiednimi przepisami prawa, w szczególności: .pdf, .doc, .docx, .rtf, .xps, .odt.
- 14.6 We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia lub ID postępowania lub numerem referencyjnym postępowania.
- 14.7 Komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami, w szczególności w zakresie składania oświadczeń, wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem dedykowanego formularza: „Formularza do komunikacji” dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal. Korespondencja przesłana za pomocą tego formularza nie może być szyfrowana.
- 14.8 Za datę przekazania dokumentów, o których mowa w pkt 14.7, przyjmuje się odpowiednio datę ich przekazania na adres skrzynki ePUAP lub datę wpływu na adres poczty elektronicznej Zamawiającego (decydujące znaczenie będzie miała data otrzymania wiadomości przez system pocztowy Zamawiającego).
- 14.9 Dokumenty elektroniczne składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem „Formularza do komunikacji” jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych za pomocą poczty elektronicznej, na wskazany w pkt 14.1 adres e-mail.

- 14.10 Sposób sporządzania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. z 2020 r., poz. 2452) oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz.U. z 2020 r., poz. 2415).
- 14.11 Zamawiający działając na podstawie art. 65 ust. 1 pkt 4) ustawy Pzp, odstępuje od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej w zakresie dostarczenia przez Wykonawcę próbek oferowanego przedmiotu zamówienia, wskazanych w pkt 11.4.1 ppkt 2) SWZ.

15. WYJAŚNIENIE ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ

15.1 Wyjaśnienie treści SWZ.

- 15.1.1 Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ (zaleca się, aby zapytania do SWZ przesłać również w formie edytowalnej).
- 15.1.2 Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.
- 15.1.3 Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w ppkt 15.1.2, przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych Wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
- 15.1.4 Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ, o którym mowa w ppkt 15.1.2.
- 15.1.5 W przypadku, gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w ppkt 15.1.2, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
- 15.1.6 Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
- 15.1.7 Nie udziela się żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania w sprawach wymagających zachowania pisemności postępowania.

15.2 Zmiana treści SWZ.

- 15.2.1 W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ.
- 15.2.2 Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania i jest ona wiążąca przy składaniu ofert.
- 15.2.3 W przypadku, gdy zmiana treści SWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający przekazuje Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej sprostowanie, ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji.
- 15.2.4 W przypadku, o którym mowa w ppkt 15.2.3, udostępnienie zmiany treści SWZ na stronie internetowej prowadzonego postępowania nie może nastąpić przed publikacją ogłoszenia o sprostowaniu, ogłoszenia zmian lub dodatkowych informacji, z wyjątkiem przypadku, gdy Zamawiający nie został powiadomiony o publikacji w terminie 48 godzin od potwierdzenia przez Urząd Publikacji Unii Europejskiej otrzymania tego ogłoszenia.
- 15.2.5 W przypadku, gdy zmiany treści SWZ są istotne dla sporządzenia oferty lub wymagają od Wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie ofert, Zamawiający przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie oferty. Przepisy ppkt 15.2.3 i 15.2.4 stosuje się.

- 15.3 W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SWZ, a treścią udzielanych wyjaśnień lub zmian SWZ, jako obowiązującą należy przyjąć treść późniejszego oświadczenia Zamawiającego.
- 15.4 Ze strony Zamawiającego osobami uprawnionymi do kontaktowania się z Wykonawcami są: Marta Stocka, Aneta Kiersnowska, Beata Kardasz, tel. 85 745 63 42.

16. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

- 16.1 Niniejsze postępowanie prowadzone jest w języku polskim.
- 16.2 Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 16.3 **Ofertę stanowi wypełniony Formularz oferty, sporządzony zgodnie z treścią Załącznika nr 2 do SWZ.**
- 16.4 **Wykonawca wraz z ofertą złoży:**
 - 16.4.1 Specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia – sporządzoną zgodnie z treścią Załącznika nr 3 do SWZ;
 - 16.4.2 Oświadczenie w formie Jednolitego Dokumentu potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp – sporządzone zgodnie z treścią i w zakresie określonym w Załączniku nr 4 do SWZ;
 - 16.4.3 Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia na podstawie art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego – sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 5 do SWZ;
 - 16.4.4 Odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru, z których wynika, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, chyba że Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, a Wykonawca w Jednolitym Dokumentcie wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów.

W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności ww. dokumentów pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów;
 - 16.4.5 Pełnomocnictwo określające zakres umocowania, podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy, chyba że Wykonawca działa osobiście (*jeżeli dotyczy*);
 - 16.4.6 Pełnomocnictwo do reprezentowania wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie lub inny dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania Wykonawcy (*jeżeli dotyczy*);
 - 16.4.7 Oświadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa – sporządzone zgodnie z treścią Załącznika nr 7 do SWZ (*jeżeli dotyczy*);
 - 16.4.8 Próbkę oferowanego przedmiotu zamówienia w zakresie Części 7, Części 8, Części 20 oraz Części 24 – zgodnie z wykazem stanowiącym Załącznik nr 9 do SWZ.
- 16.5 Formularz oferty oraz pozostałe oświadczenia i dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie formularzy (Załączników do SWZ), powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami, co do treści oraz opisu kolumn i wierszy.
- 16.6 Wymagania formalne dotyczące składanych w postępowaniu ofert, przedmiotowych (z wyłączeniem próbek) i podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń.
 - 16.6.1 Ofertę oraz pozostałe dokumenty określone w pkt 16.4 sporządza się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym (obowiązek opatrzenia kwalifikowanym podpisem elektronicznym nie dotyczy dokumentu, o którym mowa w ppkt 16.4.4). Dokumenty te powinny być podpisane przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze lub innym dokumentcie,

właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy albo przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy.

Zamawiający zaleca stosowanie podpisu wewnętrznego, który polega na tym, że jest zapisany łącznie z podpisywanym dokumentem (tworzą jeden plik), a nie oddzielnie (plik podpisany i plik podpisu).

16.6.2 W przypadku, gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania zostały wystawione przez upoważnione podmioty:

- 1) jako dokument elektroniczny – Wykonawca przekazuje ten dokument;
- 2) jako dokument w postaci papierowej – Wykonawca przekazuje cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej;

Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, dokonuje notariusz lub:

- a) w przypadku podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania – odpowiednio Wykonawca, Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, lub podwykonawca, każdy w zakresie dokumentu, który go dotyczy;
- b) przedmiotowych środków dowodowych – odpowiednio Wykonawca, lub Wykonawca wspólnie ubiegający się o zamówienie;
- c) w przypadku innych dokumentów – odpowiednio Wykonawca, lub Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, każdy w zakresie dokumentu, który go dotyczy.

16.6.3 Przedmiotowe i podmiotowe środki dowodowe, które nie zostały wystawione przez upoważnione podmioty oraz wymagane pełnomocnictwa:

- 1) Wykonawca przekazuje w postaci elektronicznej i opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym;
- 2) gdy zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, Wykonawca przekazuje cyfrowe odwzorowanie tych dokumentów opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, dokonuje notariusz lub:

- a) w przypadku podmiotowych środków dowodowych – odpowiednio Wykonawca, Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;
- b) w przypadku przedmiotowego środka dowodowego – odpowiednio Wykonawca, lub Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
- c) w przypadku pełnomocnictwa – mocodawca.

16.6.4 Oferta musi być sporządzona w języku polskim.

16.6.5 Przedmiotowe i podmiotowe środki dowodowe, lub inne dokumenty, lub oświadczenia sporządzone w języku obcym Wykonawca przekazuje wraz z tłumaczeniem na język polski.

16.7 Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa.

16.7.1 Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp.

- 16.7.2 Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzega, jako tajemnicę przedsiębiorstwa, winny być złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym oznaczeniem „Tajemnica przedsiębiorstwa”, a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
- 16.7.3 Wykonawca zobowiązany jest wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 ustawy z dn. 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie podjęcia przez Wykonawcę niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 ustawy Pzp.
- 16.8 Ofertę należy sporządzić w sposób zapewniający pełną czytelność jej treści. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w języku obcym winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski. 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 roku o języku polskim (Dz U. z 2021 r., poz. 672 t.j.).
- 16.9 Sposób złożenia oferty, z zastrzeżeniem pkt 16.10 SWZ.
- 16.9.1 Oferta musi być sporządzona w formie elektronicznej w formacie danych w szczególności: .pdf, .doc, .docx, .rtf, .xps, .odt. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortalu i Instrukcji użytkownika. Ofertę należy złożyć w oryginale.
- 16.9.2 Wykonawca w celu poprawnego zaszyfrowania oferty powinien mieć zainstalowany na komputerze .NET Framework 4.5. Aplikacja działa na platformie Windows (Vista SP2, 7, 8, 10). Aplikacja nie jest dostępna dla systemu Linux i MAC OS.
- 16.9.3 Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem *Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku* dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu.
- 16.9.4 Ofertę należy przesłać na Elektroniczną Skrzynkę Podawczą Zamawiającego /RCKiK_Białystok/SkrytkaESP, znajdującą się na platformie ePUAP pod adresem <https://epuap.gov.pl/wps/portal>. Wykonawca, aby zaszyfrować plik, musi na stronie <https://miniPortal.uzp.gov.pl> odnaleźć postępowanie, w którym chce złożyć ofertę. Po wejściu w jego szczegóły odnajdzie przycisk umożliwiający szyfrowanie. System miniPortal automatycznie zapamiętuje, w którym postępowaniu Wykonawca zaszyfrował ofertę. Tak przygotowany plik należy przesłać przez *Formularz do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku*. Szczegółowa instrukcja znajduje się na stronie Urzędu Zamówień Publicznych.
- 16.9.5 W Formularzu oferty Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, za pośrednictwem której prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
- 16.9.6 Wykonawca po przesłaniu oferty za pośrednictwem *Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku* na „ekranie sukcesu” otrzyma numer oferty generowany przez ePUAP. Numer ten należy zapisać i zachować. Będzie on potrzebny w przypadku ewentualnej zmiany lub wycofania oferty.
- 16.10 Wymagania formalne dotyczące składanych w postępowaniu przedmiotowych środków dowodowych w zakresie próbek oferowanego przedmiotu zamówienia, o których mowa w pkt 16.4.8 w związku z pkt 11.4.1 ppkt 2) SWZ.
- 16.10.1 Wymagane próbki Wykonawca może przekazać za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. Prawo pocztowe, osobiście lub za pośrednictwem pośtańca.

17. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie żąda wniesienia wadium.

18. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

- 18.1 Wykonawca związany jest ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 12 października 2022 r.
- 18.2 Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.
- 18.3 W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w pkt 18.1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
- 18.4 Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt 18.3, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
- 18.5 Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt 18.3, następuje wraz z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium (jeżeli dotyczy).

19. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT

- 19.1 Ofertę należy złożyć w sposób opisany w SWZ, w terminie do dnia **15 lipca 2022 r.** do godz. **11⁰⁰**.
Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty na elektroniczną skrzynkę podawczą Zamawiającego /RCKiK_Białystok/SkrytkaESP, znajdującą się na platformie ePUAP pod adresem <https://epuap.gov.pl/wps/portal>.
- 19.2 Wykonawca może przed upływem terminu na składanie ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem *Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku* dostępnego na ePUAP i udostępnionego na platformie miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu pod adresem: <https://miniportal.uzp.gov.pl/Instrukcje>.
- 19.3 Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
- 19.4 Wykonawca może wycofać ofertę do upływu terminu składania ofert.
- 19.5 Próbki należy złożyć w siedzibie Zamawiającego lub przesłać pocztą albo przesyłką kurierską na adres: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, 15-950 Białystok, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, pokój 201 (Sekretariat).
 - 19.5.1 Termin złożenia próbek upływa wraz z terminem składania ofert, o którym mowa w pkt 19.1.
 - 19.5.2 Próbki należy złożyć w zamkniętej kopercie/opakowaniu, w sposób zabezpieczający ich nienaruszalność do terminu otwarcia ofert.
 - 19.5.3 Koperta (opakowanie) zawierająca próbki powinna być zaadresowana na adres Zamawiającego:

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

oraz posiadać pieczęć Wykonawcy i oznaczenie:

Próbki do postępowania nr ZP/PN-16/22 na: „Dostawę odczynników do wykonywania badań immunohematologicznych”, a także: Nie otwierać przed dniem 15 lipca 2022 r., godz. 12⁰⁰.

Konsekwencje złożenia próbek niezgodnie z ww. opisem (tj. potraktowanie przesyłki z próbkami jak zwykłej korespondencji, niedostarczenie jej na miejsce ich składania w terminie określonym w SWZ lub przedwcześnie/ przypadkowe otwarcie) ponosi Wykonawca.

19.5.4 Przesłane próbki podlegają rejestracji przez Zamawiającego, poprzez opatrzenie koperty/opakowania adnotacją określającą dokładny termin ich przyjęcia, tzn. datę kalendarzową oraz godzinę i minutę, w której zostały przyjęte.

20. TERMIN OTWARCIA OFERT

- 20.1 Otwarcie ofert nastąpi w dniu **15 lipca 2022 r.** o godz. **12⁰⁰**.
- 20.2 Otwarcie ofert odbywa się przy użyciu mechanizmu do odszyfrowania ofert dostępnego w zakładce „Deszyfrowanie” po zalogowaniu na miniPortalu i następuje poprzez wskazanie pliku do odszyfrowania.
- 20.3 W przypadku awarii systemu, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym w pkt 20.1, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
- 20.4 Najpóźniej przed otwarciem ofert, Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 20.5 Niezwłocznie po otwarciu ofert, Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 20.5.1 nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 20.5.2 cenach zawartych w ofertach.

21. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

- 21.1 Cenę oferty stanowi łączna kwota wynagrodzenia brutto za wykonanie przedmiotu zamówienia na warunkach określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.
- 21.2 Wykonawca przedstawi w ofercie 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.), tzn. wartość wyrażoną w jednostkach pieniężnych, którą Zamawiający będzie zobowiązany zapłacić Wykonawcy za wykonany przedmiot zamówienia. 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, uwzględniającą ewentualne rabaty i upusty (nie dopuszcza się rabatów rzeczowych), obejmującą wszelkie koszty związane z prawidłowym wykonaniem przedmiotu zamówienia.
- 21.3 Wykonawca skalkuluje cenę mając na względzie przepisy dotyczące rażąco niskiej ceny, o której mowa w art. 224 ustawy Pzp.
- 21.4 W Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SWZ, Wykonawca w pkt 2 poda odpowiednio dla każdej Części:
 - 21.4.1 łączną wartość brutto za wykonanie przedmiotu zamówienia liczbowo i słownie, % stawkę podatku od towarów i usług (VAT) oraz łączną wartość netto liczbowo;
 - 21.4.2 w tabeli – Szczegółowa specyfikacja cenowa:
 - 1) cenę netto za 1 op. przedmiotu zamówienia,
 - 2) % stawkę podatku od towarów i usług (VAT),
 - 3) wartość brutto pozycji obliczoną poprzez przemnożenie ceny jednostkowej netto, o której mowa w pkt 1) przez zaoferowaną ilość op. przedmiotu zamówienia i powiększoną o kwotę podatku od towaru i usług (VAT),
 - 4) łączną wartość oferty brutto, którą stanowi suma wartości brutto poszczególnych pozycji zaoferowanego przedmiotu zamówienia (dotyczy Części 11 – 16 oraz Części 18 – 19).
- 21.5 Łączna wartość oferty brutto i netto, ceny jednostkowe netto oraz wartość brutto pozycji muszą być wyrażone w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 21.6 Tak wyznaczona cena – łączna wartość oferty brutto będzie podlegała ocenie.
- 21.7 Rozliczenia między Zamawiającym, a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich.

- 21.8 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 – kwotę zawierającą także podatek od towarów i usług, o ile są one należne na podstawie odrębnych przepisów.
Jeżeli Wykonawca złoży ofertę, której wybór będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą o podatku od towarów i usług, na podstawie art. 225 ust. 1 ustawy Pzp dla celów zastosowania kryterium ceny, Zamawiający doliczy do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałyby obowiązek rozliczyć. Zgodnie z art. 225 ust. 2 ustawy Pzp.
- 21.8.1 Wykonawca składając ofertę ma obowiązek:
- 21.8.2 poinformować Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego,
- 21.8.3 wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadzić do powstania obowiązku podatkowego,
- 21.8.4 wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego bez kwoty podatku,
- 21.8.5 wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy będzie miała zastosowanie.

22. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

22.1 Przy wyborze oferty najkorzystniejszej w zakresie Części 1 – 27 Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami oceny ofert:

- 1) Cena – 60%
- 2) Dostawa odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury – 10%
- 3) Termin ważności odczynników – 10%
- 4) Termin dostawy – 10%
- 5) Termin dostawy w trybie CITO – 10%.

Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta niepodlegająca odrzuceniu i spełniająca wszystkie wymogi formalne i merytoryczne, która uzyska największą liczbę punktów (sumę punktów) przyznanych w ramach każdego z podanych kryteriów oceny ofert, o których mowa powyżej.

Ad. 1) Najwyższą liczbę punktów, tj. 60 pkt w kryterium „Cena” 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) Najwyższą liczbę punktów, tj. 10 pkt w kryterium „Dostawa odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury” otrzyma oferta oferująca dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie, natomiast 0 pkt otrzyma oferta, która oferuje dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie.

Zamawiający oceni kryterium „Dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury” na podstawie oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SWZ.

Uwaga: W przypadku, gdy Wykonawca nie wskaże jakim transportem będą odbywały się dostawy poprzez wykreślenie niepotrzebnej treści w Formularzu oferty, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiający przyjmie jako deklarowane – dostawy transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie.

Ad. 3) W kryterium „**Termin ważności odczynników**”:

- a) w Części 1 – 8 oraz Części 24 oferty otrzymają następującą liczbę punktów:
10 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 12 miesięcy
6 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 11 miesięcy
3 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 10 miesięcy
0 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 9 miesięcy
od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.
- b) w zakresie Części 9 – 19 oferty otrzymają następującą liczbę punktów:
10 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 14 miesięcy
5 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 13 miesięcy
0 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 12 miesięcy
od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.
- c) w zakresie Części 20 oraz Części 22 oferty otrzymają następującą liczbę punktów:
10 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 10 miesięcy
5 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 9 miesięcy
0 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 8 miesięcy
od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.
- d) w zakresie Części 21 oferty otrzymają następującą liczbę punktów:
10 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 8 miesięcy
5 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 7 miesięcy
0 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 6 miesięcy
od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.
- e) w zakresie Części 23 oraz Części 25 – 27 oferty otrzymają następującą liczbę punktów:
10 pkt – oferta oferująca termin ważności 40 dni
5 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 35 dni
0 pkt – oferta oferująca termin ważności wynoszący 30 dni
od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

Zamawiający oceni kryterium „Termin ważności odczynników” na podstawie oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SWZ.

Uwaga: Minimalny termin ważności odczynników wynosi:

- 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego dla Części 1 – 8 oraz Części 24,
- 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego dla Części 9 – 19,
- 8 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego dla Części 20 oraz Części 22,
- 6 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego dla Części 21,
- 30 dni od daty dostawy do siedziby Zamawiającego dla Części 23 oraz Części 25 – 27.

W przypadku, gdy Wykonawca zaproponuje termin ważności odczynników krótszy niż wyżej określony (odpowiednio dla każdej Części), oferta jego zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego.

Jeżeli Wykonawca nie wskaże terminu ważności odczynników poprzez wykreślenie niepotrzebnej treści w Formularzu oferty, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiający przyjmie jako deklarowany – wymagany minimalny termin ważności odczynników określony powyżej (odpowiednio dla każdej Części).

- Ad.4) W kryterium „**Termin dostawy**” oferty otrzymają następującą liczbę punktów:
- 10 pkt – oferta oferująca termin dostawy wynoszący do 4 dni kalendarzowych,
 - 8 pkt – oferta oferująca termin dostawy wynoszący 5 dni kalendarzowych,
 - 6 pkt – oferta oferująca termin dostawy wynoszący 6 dni kalendarzowych,
 - 4 pkt – oferta oferująca termin dostawy wynoszący 7 dni kalendarzowych,
 - 2 pkt – oferta oferująca termin dostawy wynoszący 8 dni kalendarzowych,
 - 0 pkt – oferta oferująca termin dostawy wynoszący 9 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 SWZ.

Uwaga: Maksymalny termin dostawy do siedziby Zamawiającego wynosi 9 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 terminu dostawy poprzez wykreślenie niepotrzebnej treści w Formularzu oferty, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiający przyjmie jako deklarowany – maksymalny termin dostawy, czyli 9 dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

- Ad. 5) W kryterium „**Termin dostawy w trybie CITO**” oferty otrzymają następującą liczbę punktów:
- 10 pkt – oferta oferująca termin dostawy w trybie CITO wynoszący do 48 godzin,
 - 5 pkt – oferta oferująca termin dostawy w trybie CITO wynoszący 60 godzin,
 - 0 pkt – oferta oferująca termin dostawy w trybie CITO wynoszący 72 godziny,
- od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.
- Przewidywana ilość dostaw w trybie CITO w okresie obowiązywania umowy – 5 dostaw.

Zamawiający oceni kryterium „Termin dostawy w trybie CITO” na podstawie oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SWZ.

Uwaga: Maksymalny termin dostawy do siedziby Zamawiającego w trybie CITO wynosi 72 godziny od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem. W przypadku, gdy Wykonawca zaproponuje termin dostawy w trybie CITO dłuższy niż określony powyżej, oferta jego zostanie odrzucona jako niespełniająca minimalnych wymagań Zamawiającego. Jeżeli Wykonawca nie wskaże terminu dostawy w trybie CITO poprzez wykreślenie niepotrzebnej treści w Formularzu oferty, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiający przyjmie jako deklarowany – maksymalny termin dostawy w trybie CITO, czyli 72 godziny od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

22.3 Wyjaśnienia w toku badania i oceny ofert.

- 22.2.1 W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści oświadczeń, o których mowa w pkt. 11.1 lub złożonych przedmiotowych środków dowodowych lub złożonych podmiotowych środków dowodowych lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu.
- 22.2.2 Jeżeli Wykonawca nie złożył oświadczeń, o których mowa w pkt 11.1, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu lub są one niekompletne lub zawierają błędy,

- Zamawiający wezwie Wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
- 22.2.3 Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych składanych w postępowaniu lub są one niekompletne, Zamawiający wzywa Wykonawcę odpowiednio do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
- 22.2.4 Złożony przez Wykonawcę Formularz oferty, sporządzony zgodnie z treścią Załącznika nr 2 do SWZ, stanowi treść oferty i w związku z tym nie podlega uzupełnieniu w trybie art. 128 ust. 1 ustawy Pzp. Niezłożenie tego dokumentu skutkuje odrzuceniem oferty na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5) ustawy Pzp jako niezgodnej z warunkami zamówienia.
- 22.4 Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
- 22.5 Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w SWZ i zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o wskazane w SWZ kryteria oceny ofert.
- 22.6 Zamawiający wybierze najkorzystniejszą ofertę bez przeprowadzania negocjacji.
- 22.7 Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje równocześnie Wykonawców, którzy złożyli oferty o:
- 22.7.1 wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności Wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania, jeżeli są miejscami wykonywania działalności Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
- 22.7.2 Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone,
– podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
- 22.8 Zamawiający udostępni niezwłocznie informacje, o których mowa w pkt 22.7.1, na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
- 23. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPELNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**
- 23.1 Przed podpisaniem umowy Wykonawca, którego oferta uznana zostanie za najkorzystniejszą zobowiązany będzie do:
- 23.1.1 złożenia Zamawiającemu, przez Wykonawcę składającego ofertę wspólną, umowy zawartej pomiędzy Wykonawcami składającymi ofertę wspólną (w formie oryginału lub kopii potwierdzonej przez Wykonawcę klauzulą „za zgodność z oryginałem”) – jeżeli dotyczy, w której zostanie określony/-e w szczególności:
- 1) pełnomocnik uprawniony do kontaktów z Zamawiającym oraz do wystawienia dokumentów związanych z płatnościami,
 - 2) zobowiązanie do realizacji przedmiotu zamówienia,
 - 3) zakres działania poszczególnych stron,
 - 4) czas obowiązywania umowy, który nie może być krótszy niż okres obejmujący realizację zamówienia;
- 23.1.2 dostarczenia Zamawiającemu w formie oryginału lub kopii poświadczonej przez Wykonawcę „za zgodność z oryginałem” następujących dokumentów:
- 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 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 974) wymagane jest (jeżeli dotyczy):
 - a) zgłoszenie/powiadomienie do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,
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;
 - 2) dla wyrobów po raz pierwszy wprowadzonych na terytorium RP (*jeżeli dotyczy*) – oświadczenie Wykonawcy o dostarczeniu Zamawiającemu zgłoszenia/powiadomienia o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie ustawy o wyrobach medycznych wraz z pierwszą dostawą do siedziby Zamawiającego;
 - 3) dla wyrobów niezaklasyfikowanych jako wyrób medyczny (*jeżeli dotyczy*) - oświadczenie Wykonawcy 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 o wyrobach medycznych;
 - 4) Deklaracji zgodności WE (*jeżeli dotyczy*);
 - 5) Certyfikatu CE IVD (*jeżeli dotyczy*);
 - 6) Certyfikatu CE – w przypadku odczynników z listy A i B wymagane jest oznakowanie CE z numerem Jednostki Notyfikowanej (*jeżeli dotyczy*) – Certyfikat Zgodności z numerem Jednostki Notyfikowanej, nie może widnieć w „Wykazie wycofanych i zawieszonych certyfikatów zgodności” znajdującym się na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;

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

Dokumenty sporządzone w języku obcym winne być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.

- 23.1.3 dostarczenia Zamawiającemu wszelkich danych do umowy, w tym w szczególności nr konta bankowego, danych osoby upoważnionej do podpisania umowy, danych osoby odpowiedzialnej za realizację umowy, w tym numeru telefonu i adresu e-mail itp.;
- 23.1.4 w przypadku dostawcy zagranicznego przedłożenia oryginału certyfikatu rezydencji podatkowej (art. 21 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 15 lutego 1992 r. o podatku dochodowym od osób prawnych /Dz.U. z 2021 r., poz. 1800 t.j./) – 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*.
- 23.2 Zamawiający określi termin i miejsce złożenia ww. dokumentów oraz termin i miejsce podpisania umowy. Niedostarczenie dokumentów, o których mowa w pkt 23.1.1 i 23.1.2 w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie spowoduje, iż zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanie się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
- 23.3 Osoby reprezentujące Wykonawcę, przy podpisywaniu umowy powinny przedłożyć Zamawiającemu dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie wynika z dokumentów załączonych do oferty (np. pełnomocnictwo), lub dokumentów złożonych na podstawie art. 126 ust. 1 lub art. 274 ust. 1 ustawy Pzp lub wynikających z bezpłatnych i ogólnodostępnych rejestrów publicznych (np. odpis z właściwego rejestru, lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej). W przypadku złożenia pełnomocnictwa musi mieć ono formę oryginału lub kopii potwierdzonej notarialnie za zgodność z oryginałem, podpisane przez osoby wskazane do reprezentacji w odpowiednim dokumencie określającym status prawny Wykonawcy (np. KRS).

- 24. INFORMACJE DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**
Zamawiający nie będzie żądać przed podpisaniem umowy od Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
- 25. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**
- 25.1 Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowią Załącznik nr 8 do SWZ.
- 25.2 Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy w zakresie i na warunkach określonych w Załączniku nr 8 do SWZ.
- 25.3 Zmiany umowy, o których mowa w pkt 25.2, mogą być dokonane na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy i za zgodą obu Stron, wprowadzone aneksem do umowy.
- 26. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY**
- 26.1 Środki ochrony prawnej, określone w Dziale IX ustawy Pzp przysługują Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
- 26.2 Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15) ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
- 26.3 Odwołanie przysługuje na:
- 26.3.1 niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienia umowy;
- 26.3.2 zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy Pzp.
- 26.4 Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.
- 26.5 Odwołujący przekazuje Zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
- 26.6 Odwołanie wnosi się w terminie:
- 26.6.1 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
- 26.6.2 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w ppkt 26.6.1.
- 26.7 Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
- 26.8 Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 26.6 i 26.7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
- 26.9 Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 26.10 Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych – za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.

27. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH (ART. 13 RODO)

- 27.1 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 dn. 04.05.2016 r., str. 1/, dalej „RODO”, Zamawiający informuje, że:
- 27.1.1 administratorem danych osobowych jest Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, ul. M. Skłodowskiej–Curie 23, 15-950 Białystok;
 - 27.1.2 kontakt do Inspektora Ochrony Danych Osobowych Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku – iod@rckik.bialystok.pl, tel. 85 745 63 23;
 - 27.1.3 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;
 - 27.1.4 odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 74 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r., poz. 1129 t.j.);
 - 27.1.5 dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
 - 27.1.6 obowiązek podania danych osobowych jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
 - 27.1.7 w odniesieniu do danych osobowych Wykonawcy decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
 - 27.1.8 każdy Wykonawca posiada:
 - 1) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do swoich danych osobowych;
 - 2) 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 publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;
 - 3) 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, 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;
 - 4) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna, że przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy RODO;
 - 27.1.9 Wykonawcy nie przysługuje:
 - 1) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - 2) prawo do przenoszenia danych osobowych, o których mowa w art. 20 RODO;
 - 3) 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.
 - 27.2 Jednocześnie Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku przypomina o ciążyącym na Wykonawcy obowiązku informacyjnym wynikającym z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazane zostaną Zamawiającemu w związku z prowadzonym postępowaniem i które Zamawiający pośrednio pozyska

od Wykonawcy biorącego udział w postępowaniu, chyba że ma zastosowanie co najmniej jedno z wyłączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.

28. UDOŚTĘPNIENIE PROTOKOŁU POSTĘPOWANIA

28.1 Protokół postępowania jest jawny i udostępniany na wniosek.

28.2 Załączniki do protokołu postępowania udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty albo unieważnieniu postępowania, z tym że oferty wraz z załącznikami udostępnia się niezwłocznie po otwarciu ofert, nie później jednak niż w terminie 3 dni od dnia otwarcia ofert, przy czym nie udostępnia się informacji, które mają charakter poufny.

Załączniki do SWZ:

1. Załącznik nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia
2. Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz oferty
3. Załącznik nr 3 do SWZ – Specyfikacja oferowanego przedmiotu zamówienia
4. Załącznik nr 4 do SWZ – Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (Jednolity Dokument/ JEDZ)
5. Załącznik nr 5 do SWZ – Oświadczenie dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego
6. Załącznik nr 6 do SWZ – Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp
7. Załącznik nr 7 do SWZ – Oświadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa
8. Załącznik nr 8 do SWZ – Projektowane postanowienia umowy
9. Załącznik nr 9 do SWZ – Wykaz przekazanych próbek (*dot. Części 7, Części 8, Części 20 oraz Części 24*)

Załącznik nr 1 do SWZ

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

I. Część 1 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon Birma 1 w ilości 2 800 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Czas reakcji w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej max. 3 min.
2.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy.
3.	Reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji od +3 do +4.
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

II. Część 2 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon inny niż Birma 1 w ilości 3 500 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Czas reakcji w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej max. 3 min.
2.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy.
3.	Reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji od +3 do +4.
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

III. Część 3 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon LB – 2 w ilości 2 800 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Czas reakcji w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej max. 3 min.
2.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy.
3.	Siła reakcji aglutynacji od +3 do +4.
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

IV. Część 4 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon inny niż LB – 2 w ilości 3 500 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Czas reakcji w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej max. 3 min.
2.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy.
3.	Siła reakcji aglutynacji od +3 do +4.
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.

7.	Termin ważności min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.
----	--

V. Część 5 – dostawa odczynnika monoklonalnego anti-D klon Blend (IgM + IgG) w ilości 3 500 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Reakcja z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3 w czasie max 3 min.
2.	Aglutynacja w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA) większość próbek z antygenem D słabe, częściowe lub wariantowe oraz wykrywa kategorię DVI.
3.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 64 - test probówkowy.
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

VI. Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anti-D klon RUM – 1 IgM w ilości 3 500 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Reakcja z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3 w czasie max. 3 min.
2.	Aglutynacja z antygenem D słabe, częściowe lub wariantowe.
3.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 64 - test probówkowy.
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

VII. Część 7 – dostawa Standardu anti-D do metody mikrokolumnowej w ilości 600 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Odczynnik do stosowania przy wykrywaniu i identyfikacji przeciwciał odpornościowych testem PTA i enzymatycznym techniką mikrokolumnową.
2.	Odczynnik powinien 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.	Termin ważności min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Odczynnik zachowuje czułość i specyficzność przez min. 8 miesięcy po otwarciu.

VIII. Część 8 – dostawa Standardu anti-D w ilości 700 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Odczynnik do stosowania przy wykrywaniu i identyfikacji przeciwciał odpornościowych testem PTA-LISS oraz testem enzymatycznym LEN.
2.	Odczynnik powinien zawierać przeciwciała klasy IgG o swoistości anti-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.	Termin ważności min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Odczynnik zachowuje czułość i specyficzność przez min. 8 miesięcy po otwarciu.

IX. Część 9 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – K w ilości 200 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania antygenu K z układu Kell.
2.	Test probówkowy.
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.
4.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
6.	Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

X. Część 10 – dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego anty – k (cellano) w ilości 60 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania antygenu k (cellano) z układu Kell.
2.	Test mikrokolumnowy.
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.
4.	Wykazuje aktywność wobec krwinek heterozygotycznych w danym antygenie.
5.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XI. Część 11 – dostawa odczynników monoklonalnych lub poliklonalnych anty – Kpa, anty – Kpb w ilości:

1. anty – Kpa - 4 ml
2. anty – Kpb - 4 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania antygenu Kpa oraz antygenu Kpb z układu Kell.
2.	Test mikrokolumnowy.
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.
4.	Wykazuje aktywność wobec krwinek heterozygotycznych w danym antygenie.
5.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XII. Część 12 – dostawa odczynników monoklonalnych w ilości:

- 1) anty – C - 250 ml
- 2) anty – c - 250 ml
- 3) anty – Cw - 250 ml
- 4) anty – E - 250 ml
- 5) anty – e - 250 ml

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

XIII. Część 13 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – M, anty – N w ilości:

1) anty – M - 200 ml

2) anty – N - 200 ml

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

XIV. Część 14 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – Jka, anty – Jkb w ilości:

1) anty – Jka – 200 ml

2) anty – Jkb – 200 ml

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

XV. Część 15 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – S, anty – s w ilości:

1) anty – S - 200 ml

2) anty – s - 200 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania antygeny S oraz antygeny s z układu MNS.
2.	Test próbówkowy.
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.

4.	Reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
8.	Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XVI. Część 16 – dostawa odczynników anty – Fya, anty – Fyb w ilości:

1) anty – Fya - 80 ml

2) anty – Fyb - 80 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania antygeny Fya oraz antygeny Fyb z układu Duffy.
2.	Test mikrokolumnowy.
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.
4.	Wykazuje aktywność wobec krwinek heterozygotycznych w danym antygenie.
5.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XVII. Część 17 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – P1 w ilości 60 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania antygeny P1 oraz układu P1Pk.
2.	Test probówkowy.
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.
4.	Reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
8.	Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XVIII. Część 18 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – Lea, anty – Leb w ilości:

1) anty – Lea - 80 ml

2) anty – Leb - 80 ml

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

XIX. Część 19 – dostawa odczynników monoklonalnych lub poliklonalnych anty – Lua, anty – Lub w ilości:

1) anty – Lua – 4 ml

2) anty – Lub – 4 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania antygeny Lua oraz antygeny Lub z układu Lutheran.
2.	Test mikrokolumnowy.
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.
4.	Wykazuje aktywność wobec krwinek heterozygotycznych w danym antygenie.
5.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XX. Część 20 – dostawa odczynnika anty – IgG w ilości 700 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Odczynnik do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych.
2.	Zawiera przeciwciała o swoistości anty – IgG.
3.	Test probówkowy.
4.	Gotowy do użycia, zastosowanie: bezpośredni i pośredni test antyglobulinowy.
5.	opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 8 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XXI. Część 21 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 700 ml

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

XXII. Część 22 – dostawa odczynnika Dolichotest w ilości 50 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Odczynnik do różnicowania odmian antygeny A z układu grupowego ABO na A1 i A2.
2.	Test szkiełkowy.
3.	Gotowy do użycia.
4.	Wykrywa antygeny A1 o niskiej ekspresji.
5.	Prawidłowe reakcje z krwinkami A1, A1B, A2, A2B.
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
8.	Termin ważności min. 8 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XXIII. Część 23 – dostawa odczynnika papainowego w ilości 250 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Odczynnik przeznaczony do wykrywania i identyfikacji alloprzeciwciał odpornościowych.
2.	Test probówkowy.
3.	Dodanie odczynnika nie powinno powodować aglutynacji ani hemolizy zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl.
4.	Dodanie odczynnika do zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl, do której dodano równą objętość surowicy niezawierającej przeciwciał nie może powodować aglutynacji ani hemolizy.
5.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
7.	Termin ważności min. 30 dni od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XXIV. Część 24 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 1 400 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych.
2.	Test probówkowy.
3.	Stosowana do wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza.
4.	Gotowy do użycia, zastosowanie: bezpośredni i pośredni test antyglobulinowy.
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
6.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.
7.	Termin ważności min. 9 miesięcy od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XXV. Część 25 – dostawa krwinek czerwonych do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opłaszczonych przeciwciałami anty – D O RhD + GOTOWE DO UŻYTKU w ilości 104 ml

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do kontroli wiarygodności ujemnych wyników testów antyglobulinowych.
2.	Opakowanie jednostkowe: 2 - 4 ml.
3.	Do bezpośredniego użycia w metodach probówkowych.
4.	Agglutynacja z odczynnikiem antyglobulinowym lub monowalentnym anty-IgG o nasileniu od 1+ do 2+ (dwie populacje krwinek).
5.	W czasie przechowywania w terminie ważności brak hemolizy.
6.	100% czułość i specyficzność diagnostyczna.
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
8.	Termin ważności min. 30 dni od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XXVI. Część 26 – dostawa krwinek czerwonych do identyfikacji przeciwciał w ilości 208 ml każdego rodzaju krwinek z zestawu (panelu)

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do identyfikacji przeciwciał odpornościowych.
2.	Panel min. 10 krwinkowy.
3.	Panel zawiera krwinki: DCwCee, DccEE, Dccee, dCcee lub dCCee, dccEe lub dccEE, dccee K-, dccee K+, Fy(a-b+), Fy(a+b-), Fy(a+b+), Jk(a-b+), Jk(a+b-), Jk(a+b+), Le(a-b+), Le(a+b-), P1, P2, MM, NN, MN, SS, ss, Ss – tak dopasowane, aby nadawały się do identyfikacji przeciwciał odpornościowych z układu Rh, Kell, Duffy, Kidd, MNS, P, Lewis.

4.	Krwinki 20-30% zawieszona w płynie konserwującym.
5.	Możliwość zawieszenia w zbuforowanym roztworze NaCl i odczynniku LISS.
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 4 ml.
7.	W czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy.
8.	Zakres badań: a) identyfikacja naturalnych, nieregularnych przeciwciał typu zimnego w teście solnym b) identyfikacja przeciwciał odpornościowych z układu Rh w teście enzymatycznym c) identyfikacja przeciwciał typu ciepłego w pośrednim teście antyglobulinowym i jego modyfikacjach.
9.	Zakres stosowanych technik serologicznych: a) metody próbówkowe b) metody mikrokolumnowe.
10.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
11.	Termin ważności min. 30 dni od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

XXVII. Część 27 – dostawa krwinek czerwonych do identyfikacji przeciwciał GOTOWYCH DO UŻYTKU w technice mikrokolumnowej w ilości 104 ml każdego rodzaju krwinek z zestawu (panelu)

Lp.	Charakterystyka (Minimalne wymagania Zamawiającego)
1.	Do identyfikacji przeciwciał odpornościowych w technice mikrokolumnowej.
2.	Panel min. 10 krwinkowy inny fenotypowo niż w Części 26.
3.	Panel zawiera krwinki: DCwCee, DccEE, Dccee, dCcee lub dCCee, dccEe lub dccEE, dccee K-, dccee K+, Fy(a-b+), Fy(a+b-), Fy(a+b+), Jk(a-b+), Jk(a+b-), Jk(a+b+), Le(a-b+), Le(a+b-), P1, P2, MM, NN, MN, SS, ss, Ss – tak dopasowane, aby nadawały się do identyfikacji przeciwciał odpornościowych z układu Rh, Kell, Duffy, Kidd, MNS, P, Lewis.
4.	Krwinki 0,8% zawieszona w zbuforowanym roztworze zawierającym środki konserwujące.
5.	Krwinki przeznaczone do bezpośredniego zastosowania w metodzie mikrokolumnowej BIO-RAD.
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 4 ml.
7.	W czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy.
8.	Zakres badań: a) identyfikacja naturalnych, nieregularnych przeciwciał typu zimnego w teście solnym b) identyfikacja przeciwciał odpornościowych z układu Rh w teście enzymatycznym c) identyfikacja przeciwciał typu ciepłego w pośrednim teście antyglobulinowym i jego modyfikacjach.
9.	Zakres stosowanych technik serologicznych: a) metody mikrokolumnowe.
10.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.
11.	Termin ważności min. 30 dni od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

Załącznik nr 2 do SWZ
(wzór)

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

FORMULARZ OFERTY

Dane Wykonawcy/Wykonawców w przypadku oferty wspólnej *

Nazwa:

Adres: ul.

Kod: miasto: województwo:

Numer telefonu:

Adres e-mail Wykonawcy:

Adres Elektronicznej Skrzynki Podawczej znajdującej się na platformie ePUAP:

Osoba upoważniona do kontaktów, tel.

NIP:, REGON:

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

Odpowiadając na ogłoszenie o zamówieniu w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na: **„Dostawę odczynników do wykonywania badań immunohematologicznych”**, znak postępowania ZP/PN-16/22:

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami postępowania oraz Specyfikacją Warunków Zamówienia, nie wnosimy do nich żadnych zastrzeżeń i przyjmujemy warunki w niej zawarte, a także uzyskaliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.

2. Składamy ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia, którego zakres określono w Specyfikacji Warunków Zamówienia na następujących warunkach:

2.1 Część 1 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon Birma 1

1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł

słownie: złotych

w tym VAT:%

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	$5 = (2 \times 3) + \text{kwota podatku VAT}$
Odczynnik monoklonalny anty – A klon Birma 1 Zamawiana ilość: 2 800 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 12 miesięcy *
- b) 11 miesięcy *
- c) 10 miesięcy *
- d) 9 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.2 Część 2 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon inny niż Birma 1

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych
w tym VAT:%

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik monoklonalny anty – A klon inny niż Birma 1 Zamawiana ilość: 3 500 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 12 miesięcy *
- b) 11 miesięcy *
- c) 10 miesięcy *
- d) 9 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.3 Część 3 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon LB – 2

- 1) **wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/:** zł
słownie: złotych
w tym VAT: %
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) **Szczegółowa specyfikacja cenowa:**

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik monoklonalny anty – B klon LB - 2 Zamawiana ilość: 2 800 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) **Oświadczamy, iż oferujemy:**

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* *niepotrzebne należy skreślić*

4) **Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:**

- a) 12 miesięcy *
- b) 11 miesięcy *
- c) 10 miesięcy *
- d) 9 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* *niepotrzebne należy skreślić*

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

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.4 Część 4 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon inny niż LB – 2

1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych

w tym VAT:%

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik monoklonalny anty – B klon inny niż LB - 2 Zamawiana ilość: 3 500 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 12 miesięcy *
- b) 11 miesięcy *
- c) 10 miesięcy *
- d) 9 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *

- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

2.5 Część 5 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon Blend (IgM + IgG)

1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych

w tym VAT:%

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik monoklonalny anty-D klon Blend (IgM + IgG) Zamawiana ilość: 3 500 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 12 miesięcy *
- b) 11 miesięcy *
- c) 10 miesięcy *
- d) 9 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.6 Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon RUM – 1 IgM

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
 słownie: złotych
 w tym VAT:%
 wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik monoklonalny anty-D klon RUM – 1 IgM Zamawiana ilość: 3 500 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 12 miesięcy *
- b) 11 miesięcy *
- c) 10 miesięcy *
- d) 9 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* *niepotrzebne należy skreślić***5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:**

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić***6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:**

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić***2.7 Część 7 – dostawa Standardu anty-D do metody mikrokolumnowej**

1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych

w tym VAT:%

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Standard anty-D do metody mikrokolumnowej ¹⁾			
Zamawiana ilość: 600 ml				

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* *niepotrzebne należy skreślić*

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 12 miesięcy *
- b) 11 miesięcy *
- c) 10 miesięcy *
- d) 9 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* *niepotrzebne należy skreślić*

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

2.8 Część 8 – dostawa Standardu anty-D

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł**
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Standard anty-D Zamawiana ilość: 700 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 12 miesięcy *
- b) 11 miesięcy *
- c) 10 miesięcy *
- d) 9 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.9 Część 9 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – K

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik monoklonalny anty – K Zamawiana ilość: 200 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 14 miesięcy *
- b) 13 miesięcy *
- c) 12 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.10 Cześć 10 – dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego anty – k (cellano)

- 1) **wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/:** zł
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) **Szczegółowa specyfikacja cenowa:**

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty – k (cellano) Zamawiana ilość: 60 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) **Oświadczamy, iż oferujemy:**

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) **Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:**

- a) 14 miesięcy *
- b) 13 miesięcy *
- c) 12 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

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

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.11 Część 11 – dostawa odczynników monoklonalnych lub poliklonalnych anty – Kpa, anty – Kpb

1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych

w tym VAT:%

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	$5 = (2 \times 3) + \text{kwota podatku VAT}$
1.	Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty – Kpa Zamawiana ilość: 4 ml ¹⁾			
2.	Odczynnik monoklonalny lub poliklonalny anty – Kpb Zamawiana ilość: 4 ml ¹⁾			
Razem (suma poz. 1. – 2.):					

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *

b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 14 miesięcy *
- b) 13 miesięcy *
- c) 12 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.12 Część 12 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – C, anty – c, anty – Cw, anty – E oraz anty - e

1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych

w tym VAT:%

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anty – C Zamawiana ilość: 250 ml ¹⁾			
2.	Odczynnik monoklonalny anty – c Zamawiana ilość: 250 ml ¹⁾			
3.	Odczynnik monoklonalny anty – Cw Zamawiana ilość: 250 ml ¹⁾			
4.	Odczynnik monoklonalny anty – E Zamawiana ilość: 250 ml ¹⁾			
5.	Odczynnik monoklonalny anty – e Zamawiana ilość: 250 ml ¹⁾			

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
Razem (suma poz. 1. – 5.):					

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 14 miesięcy *
- b) 13 miesięcy *
- c) 12 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.13 Część 13 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – M, anty – N

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	$5 = (2 \times 3) + \text{kwota podatku VAT}$
1.	Odczynnik monoklonalny anty – M Zamawiana ilość: 200 ml ¹⁾			
2.	Odczynnik monoklonalny anty – N Zamawiana ilość: 200 ml ¹⁾			
Razem (suma poz. 1. – 2.):					

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 14 miesięcy *
- b) 13 miesięcy *
- c) 12 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.14 Część 14 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – Jka, anty – Jkb

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik monoklonalny anty – Jka Zamawiana ilość: 200 ml ¹⁾			
2.	Odczynnik monoklonalny anty – Jkb Zamawiana ilość: 200 ml ¹⁾			
Razem (suma poz. 1. – 2.):					

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 14 miesięcy *
- b) 13 miesięcy *
- c) 12 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) **do 48 godzin ***
- b) **60 godzin ***
- c) **72 godziny ***

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

2.15 Część 15 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – S, anty – s

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł**
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	$5 = (2 \times 3) + \text{kwota podatku VAT}$
1.	Odczynnik monoklonalny anty – S Zamawiana ilość: 200 ml ¹⁾			
2.	Odczynnik monoklonalny anty – s Zamawiana ilość: 200 ml ¹⁾			
Razem (suma poz. 1. – 2.):					

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) **dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie ***
- b) **dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie ***

* *niepotrzebne należy skreślić*

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) **14 miesięcy ***
- b) **13 miesięcy ***
- c) **12 miesięcy ***

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* *niepotrzebne należy skreślić*

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.16 Część 16 – dostawa odczynników anty – Fya, anty – Fyb

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
 słownie: złotych
 w tym VAT:%
 wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik anty – Fya Zamawiana ilość: 80 ml ¹⁾			
2.	Odczynnik anty – Fyb Zamawiana ilość: 80 ml ¹⁾			
Razem (suma poz. 1. – 2.):					

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* *niepotrzebne należy skreślić*

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 14 miesięcy *
- b) 13 miesięcy *
- c) 12 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* *niepotrzebne należy skreślić*

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

2.17 Część 17 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – P1 w ilości 50 ml

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł**
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik monoklonalny anty – P1 Zamawiana ilość: 60 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *

b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

a) 14 miesięcy *

b) 13 miesięcy *

c) 12 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

a) do 4 dni kalendarzowych *

b) 5 dni kalendarzowych *

c) 6 dni kalendarzowych *

d) 7 dni kalendarzowych *

e) 8 dni kalendarzowych *

f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

a) do 48 godzin *

b) 60 godzin *

c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.18 Część 18 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – Lea, anty – Leb

1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych

w tym VAT:%

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	$5 = (2 \times 3) + \text{kwota podatku VAT}$
1.	Odczynnik anty – Lea Zamawiana ilość: 80 ml ¹⁾			
2.	Odczynnik anty – Leb Zamawiana ilość: 80 ml ¹⁾			
Razem (suma poz. 1. – 2.):					

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 14 miesięcy *
- b) 13 miesięcy *
- c) 12 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.19 Część 19 – dostawa odczynników monoklonalnych lub poliklonalnych anty – Lua, anty – Lub

- 1) **wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/:** zł
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) **Szczegółowa specyfikacja cenowa:**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
-	1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
1.	Odczynnik anty – Lua Zamawiana ilość: 4 ml ¹⁾			
2.	Odczynnik anty – Lub Zamawiana ilość: 4 ml ¹⁾			
Razem (suma poz. 1. – 2.):					

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) **Oświadczamy, iż oferujemy:**

- a) **dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie ***
b) **dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie ***

* *niepotrzebne należy skreślić*

4) **Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:**

- a) **14 miesięcy ***
b) **13 miesięcy ***
c) **12 miesięcy ***

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* *niepotrzebne należy skreślić*

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

- a) **do 4 dni kalendarzowych ***
b) **5 dni kalendarzowych ***
c) **6 dni kalendarzowych ***
d) **7 dni kalendarzowych ***
e) **8 dni kalendarzowych ***
f) **9 dni kalendarzowych ***

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

2.20 Część 20 – dostawa odczynnika anty – IgG

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
 słownie: złotych
 w tym VAT:%
 wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik anty – IgG Zamawiana ilość: 700 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* *niepotrzebne należy skreślić*

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 10 miesięcy *
- b) 9 miesięcy *
- c) 8 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* *niepotrzebne należy skreślić*

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *

- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.21 Część 21 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
 słownie: złotych
 w tym VAT:%
 wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
20% roztwór glikolu polietylenowego Zamawiana ilość: 700 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 8 miesięcy *
- b) 7 miesięcy *
- c) 6 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.22 Część 22 – dostawa odczynnika Dolichotest

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
 słownie: złotych
 w tym VAT:%
 wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik Dolichotest Zamawiana ilość: 50 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 10 miesięcy *
- b) 9 miesięcy *
- c) 8 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.23 Część 23 – dostawa odczynnika papainowego

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł**
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Odczynnik papainowy Zamawiana ilość: 250 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* *niepotrzebne należy skreślić*

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 40 dni kalendarzowych *
- b) 35 dni kalendarzowych *
- c) 30 dni kalendarzowych *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* *niepotrzebne należy skreślić*

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

2.24 Część 24 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł**
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Surowica antyglobulinowa poliwalentna Zamawiana ilość: 1 400 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 12 miesięcy *
- b) 11 miesięcy *
- c) 10 miesięcy *
- d) 9 miesięcy *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.25 Część 25 – dostawa krwinek czerwonych do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opłaszczonych przeciwciałami anty – D O RhD + GOTOWE DO UŻYTKU

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych
w tym VAT:%

wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto za opakowanie (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Krwinki czerwone do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opłaszczone przeciwciałami anty – D O RhD + GOTOWE DO UŻYTKU Zamawiana ilość: 104 ml ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- d) 40 dni kalendarzowych *
- e) 35 dni kalendarzowych *
- f) 30 dni kalendarzowych *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.26 Część 26 – dostawa krwinek czerwonych do identyfikacji przeciwciał

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań zestawów	Cena jednostkowa netto za opakowanie zestaw (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciał Zamawiana ilość: 208 ml każdego rodzaju krwinek z zestawu (panelu) ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 40 dni kalendarzowych *
- b) 35 dni kalendarzowych *
- c) 30 dni kalendarzowych *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* niepotrzebne skreślić

2.27 Część 27 – dostawa krwinek czerwonych do identyfikacji przeciwciał GOTOWYCH DO UŻYTKU w technice mikrokolumnowej

- 1) wartość brutto /wartość brutto z tabeli zawartej w pkt 2)/: zł**
słownie: złotych
w tym VAT:%
wartość netto: zł

i jest to cena podana zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji 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 składników cenowych.

2) Szczegółowa specyfikacja cenowa:

Przedmiot zamówienia	Ilość opakowań zestawów	Cena jednostkowa netto za opakowanie zestaw (w zł)	% stawka podatku VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 = (2 x 3) + kwota podatku VAT
Krwinki czerwone do identyfikacji przeciwciał GOTOWYCH DO UŻYTKU w technice mikrokolumnowej Zamawiana ilość: 104 ml każdego rodzaju krwinek z zestawu (panelu) ¹⁾			

¹⁾ należy podać ilość opakowań odpowiadającą zamawianej ilości w ml

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

3) Oświadczamy, iż oferujemy:

- a) dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie *
- b) dostawy odczynników transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie *

* niepotrzebne należy skreślić

4) Oświadczamy, iż oferowany przez nas odczynnik posiada termin ważności wynoszący:

- a) 40 dni kalendarzowych *
- b) 35 dni kalendarzowych *
- c) 30 dni kalendarzowych *

licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

* niepotrzebne należy skreślić

5) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy wynoszący:

- a) do 4 dni kalendarzowych *
- b) 5 dni kalendarzowych *
- c) 6 dni kalendarzowych *
- d) 7 dni kalendarzowych *
- e) 8 dni kalendarzowych *
- f) 9 dni kalendarzowych *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

6) Oświadczamy, iż oferujemy termin dostawy w trybie CITO wynoszący:

- a) do 48 godzin *
- b) 60 godzin *
- c) 72 godziny *

licząc od dnia nadania zamówienia e-mailem lub faksem.

* *niepotrzebne skreślić*

3. Oświadczamy, iż:

- 3.1 oferujemy realizację przedmiotu zamówienia zgodnie z warunkami określonymi w SWZ;
- 3.2 ceny netto podane w pkt 2 nie ulegną podwyższeniu przez okres realizacji umowy;
- 3.3 akceptujemy warunki płatności za zrealizowany przedmiot zamówienia określone w Projektowanych postanowieniach umowy, stanowiących Załącznik nr 8 do SWZ.

4. Oświadczamy, iż w przypadku wyboru naszej oferty przed zawarciem umowy dostarczymy oryginał certyfikatu rezydencji podatkowej *).

* *dotyczy Wykonawców zagranicznych, o których mowa w pkt 23.1.4 SWZ*

5. Oświadczamy, że jesteśmy związani ofertą przez okres wskazany w SWZ.

6. Oświadczamy, iż zawarte w Specyfikacji Warunków Zamówienia Projektowane postanowienia umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na warunkach w nich określonych, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

7. Oświadczamy, iż:

- 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 **)	Nazwa podwykonawcy ***)

* *niepotrzebne skreślić*

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

*** *Wykonawca jest zobowiązany podać nazwę podwykonawcy, o ile jest to wiadome*

8. ¹⁾ Oświadczamy, iż jesteśmy:

- 8.1 mikroprzedsiębiorstwem *)
- 8.2 małym przedsiębiorstwem *)
- 8.3 średnim przedsiębiorstwem *)
- 8.4 podmiotem prowadzącym jednoosobową działalność gospodarczą *)
- 8.5 osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej *)

* *niepotrzebne skreślić*

9. Oświadczamy, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w np. 13, lub np. 14 RODO²⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio, lub pośrednio pozyskaliśmy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w tym postępowaniu.³⁾

9.1 tak *)

9.2 nie *)

9.3 nie dotyczy *)

*) *niepotrzebne skreślić*

10. Pod groźbą odpowiedzialności karnej oświadczamy, iż załączone do oferty dokumenty opisują stan faktyczny i prawny, aktualny na dzień otwarcia ofert.

11. Dostęp do dokumentów, o których mowa w ppkt. 16.4.4 SWZ, Zamawiający może uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, tj. *)

*) *Wykonawca wskazuje dane (np. adres strony www) umożliwiające dostęp do tych dokumentów*

12. Wraz z ofertą składamy następujące oświadczenia i dokumenty:

12.1

12.2

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

¹ Zgodnie z zaleceniem Komisji z dnia 6 maja 2003 dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz. UE L 124 z 20.5.2003, str. 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.

²⁾ 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).

³⁾ Jeżeli Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących, lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do np. 13 ust. 4 lub np. 14 ust. 5 RODO, treści oświadczenia nie składa.

Załącznik nr 3 do SWZ
(wzór)

**Specyfikacja oferowanego przedmiotu zamówienia
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego,
znak postępowania: ZP/PN-16/22 na
„Dostawę odczynników do wykonywania
badań immunohematologicznych”**

I. Część 1 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon Birma 1

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Czas reakcji w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej max. 3 min.	TAK / NIE *)	
2.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji od +3 do +4.	TAK / NIE *)	
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**II. Część 2 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon inny niż Birma 1**

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Czas reakcji w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej max. 3 min.	TAK / NIE *)	
2.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Reakcja z krwinkami A1, A2, A1B, A2B z siłą aglutynacji od +3 do +4.	TAK / NIE *)	
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

III. Część 3 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon LB – 2

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Czas reakcji w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej max. 3 min.	TAK / NIE *)	
2.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Siła reakcji aglutynacji od +3 do +4.	TAK / NIE *)	
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**IV. Część 4 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon inny niż LB – 2**

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Czas reakcji w metodzie szkiełkowej z krwią pełną w temperaturze pokojowej max. 3 min.	TAK / NIE *)	
2.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 128 - test probówkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Siła reakcji aglutynacji od +3 do +4.	TAK / NIE *)	
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

V. Część 5 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon Blend (IgM + IgG)

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Reakcja z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3 w czasie max 3 min.	TAK / NIE *)	
2.	w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA) większość próbek z antygenem D słabe, częściowe lub wariantowe oraz wykrywa kategorię DVI.	TAK / NIE *)	
3.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 64 - test probówkowy.	TAK / NIE *)	
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**VI. Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon RUM – 1 IgM**

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Reakcja z antygenem D o normalnej ekspresji w metodzie szkiełkowej w temp. pokojowej z siłą aglutynacji co najmniej +3 w czasie max. 3 min.	TAK / NIE *)	
2.	Agglutynacja z antygenem D słabe, częściowe lub wariantowe.	TAK / NIE *)	
3.	Miano odczynnika nie mniejsze niż: 32 - test szkiełkowy, 64 - test probówkowy.	TAK / NIE *)	
4.	Możliwość stosowania 40% zawiesiny krwinek czerwonych badanych w NaCl, surowicy lub osoczu w proporcji 1:1.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 5 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

VII. Część 7 – dostawa Standardu anty-D do metody mikrokolumnowej

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Odczynnik do stosowania przy wykrywaniu i identyfikacji przeciwciał odpornościowych testem PTA i enzymatycznym techniką mikrokolumnową.	TAK / NIE *)	
2.	Odczynnik powinien 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 miesięcy po otwarciu.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**VIII. Część 8 – dostawa Standardu anty-D**

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Odczynnik do stosowania przy wykrywaniu i identyfikacji przeciwciał odpornościowych testem PTA-LISS oraz testem enzymatycznym LEN.	TAK / NIE *)	
2.	Odczynnik powinien 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 miesięcy po otwarciu.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

IX. Część 9 - dostawa odczynnika monoklonalnego anty – K

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania antygeny K z układu Kell.	TAK / NIE *)	
2.	test probówkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
4.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**X. Część 10 - dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego anty – k (cellano)**

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania antygeny k (cellano) z układu Kell.	TAK / NIE *)	
2.	Test mikrokolumnowy.	TAK / NIE *)	
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
4.	Wykazuje aktywność wobec krwinek heterozygotycznych w danym antygenie.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

XI. Część 11 - dostawa odczynników monoklonalnych lub poliklonalnych anty – Kpa, anty – Kpb

Producent odczynnika anty - Kpa:

Producent odczynnika anty - Kpb:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania antygeny Kpa oraz antygeny Kpb z układu Kell.	TAK / NIE *)	
2.	Test mikrokolumnowy.	TAK / NIE *)	
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
4.	Wykazuje aktywność wobec krwinek heterozygotycznych w danym antygenie.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**XII. Część 12 - dostawa odczynników monoklonalnych anty – C, anty – c, anty – Cw, anty – E i anty – e**

Producent odczynnika anty - C:

Producent odczynnika anty - c:

Producent odczynnika anty - Cw:

Producent odczynnika anty - E:

Producent odczynnika anty - e:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania antygeny C, antygeny c, antygeny Cw, antygeny E, antygeny e z układu Rh.	TAK / NIE *)	
2.	Test probówkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
4.	Reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.	TAK / NIE *)	
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

XIII. Część 13 - dostawa odczynników monoklonalnych anty – M, anty – N**Producent odczynnika anty - M:****Producent odczynnika anty - N:**

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

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**XIV. Część 14 - dostawa odczynników monoklonalnych anty – Jka, anty – Jkb****Producent odczynnika anty - Jka:****Producent odczynnika anty - Jkb:**

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania antygenu Jka oraz antygenu Jkb z układu Kidd.	TAK / NIE *)	
2.	Test probówkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
4.	Reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.	TAK / NIE *)	
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

XV. Część 15 - dostawa odczynników monoklonalnych anty – S, anty – s

Producent odczynnika anty - S:

Producent odczynnika anty - s:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania antygenu S oraz antygenu s z układu MNS.	TAK / NIE *)	
2.	Test próbkiowy.	TAK / NIE *)	
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
4.	Reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.	TAK / NIE *)	
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**XVI. Część 16 - dostawa odczynników anty – Fya, anty – Fyb**

Producent odczynnika anty - Fya:

Producent odczynnika anty - Fyb:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania antygenu Fya oraz antygenu Fyb z układu Duffy.	TAK / NIE *)	
2.	Test mikrokolumnowy.	TAK / NIE *)	
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
4.	Wykazuje aktywność wobec krwinek heterozygotycznych w danym antygenie.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

XVII. Część 17 - dostawa odczynnika monoklonalnego anty – P1

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania antygenu P1 oraz układu P1Pk.	TAK / NIE *)	
2.	Test próbkiowy.	TAK / NIE *)	
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
4.	Reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.	TAK / NIE *)	
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**XVIII. Część 18 - dostawa odczynników monoklonalnych anty – Lea, anty – Leb**

Producent odczynnika anty - Lea:

Producent odczynnika anty - Leb:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania antygenu Lea oraz antygenu Leb z układu Lewis.	TAK / NIE *)	
2.	Test próbkiowy.	TAK / NIE *)	
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
4.	Reakcja aglutynacji o sile + 3 do +4 pojawia się w czasie nie przekraczającym 15 min.	TAK / NIE *)	
5.	Badanie można prowadzić na krwinkach czerwonych w środowisku solnym (NaCl), osoczu.	TAK / NIE *)	
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

XIX. Część 19 - dostawa odczynników monoklonalnych lub poliklonalnych anty – Lua, anty – Lub

Producent odczynnika anty - Lua:

Producent odczynnika anty - Lub:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania antygeny Lua oraz antygeny Lub z układu Lutheran.	TAK / NIE *)	
2.	Test mikrokolumnowy.	TAK / NIE *)	
3.	Odczynnik wykrywa antygeny o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
4.	Wykazuje aktywność wobec krwinek heterozygotycznych w danym antygenie.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**XX. Część 20 - dostawa odczynnika anty – IgG**

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Odczynnik do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych.	TAK / NIE *)	
2.	Zawiera przeciwciała o swoistości anty – IgG.	TAK / NIE *)	
3.	Test próbkiowy.	TAK / NIE *)	
4.	Gotowy do użycia, zastosowanie: bezpośredni i pośredni test antyglobulinowy.	TAK / NIE *)	
5.	opakowanie jednostkowe: 2 – 10 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

XXI. Część 21 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Odczynnik przeznaczony do wykrywania i identyfikacji alloprzeciwciał odpornościowych.	TAK / NIE *)	
2.	Test próbówkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Gotowy do użycia, zastosowanie: pośredni test antyglobulinowy.	TAK / NIE *)	
4.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**XXII. Część 22 - dostawa odczynnika Dolichotest**

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Odczynnik do różnicowania odmian antygeny A z układu grupowego ABO na A1 i A2.	TAK / NIE *)	
2.	Test szkiełkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Gotowy do użycia.	TAK / NIE *)	
4.	Wykrywa antygeny A1 o niskiej ekspresji.	TAK / NIE *)	
5.	Prawidłowe reakcje z krwinkami A1, A1B, A2, A2B.	TAK / NIE *)	
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

XXIII. Część 23 - dostawa odczynnika papainowego**Producent:**

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Odczynnik przeznaczony do wykrywania i identyfikacji alloprzeciwciał odpornościowych.	TAK / NIE *)	
2.	Test probówkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Dodanie odczynnika nie powinno powodować aglutynacji ani hemolizy zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl.	TAK / NIE *)	
4.	Dodanie odczynnika do zawiesiny krwinek czerwonych w roztworze NaCl, do której dodano równą objętość surowicy niezawierającej przeciwciał nie może powodować aglutynacji ani hemolizy.	TAK / NIE *)	
5.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 5 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/**XXIV. Część 24 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej****Producent:**

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do wykrywania i identyfikacji przeciwciał odpornościowych.	TAK / NIE *)	
2.	Test probówkowy.	TAK / NIE *)	
3.	Stosowana do wykrywania przeciwciał klasy IgG oraz składników C3 dopełniacza.	TAK / NIE *)	
4.	Gotowy do użycia, zastosowanie: bezpośredni i pośredni test antyglobulinowy.	TAK / NIE *)	
5.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
6.	Opakowanie jednostkowe: 5-10 ml.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejsowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

XXV. Część 25 - dostawa krwinek czerwonych do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opłaszczonych przeciwciałami anty – D O RhD + GOTOWE DO UŻYTKU

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do kontroli wiarygodności ujemnych wyników testów antyglobulinowych.	TAK / NIE *)	
2.	Opakowanie jednostkowe: 2 - 4 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
3.	Do bezpośredniego użycia w metodach probówkowych.	TAK / NIE *)	
4.	Aglutynacja z odczynnikiem antyglobulinowym lub monowalentnym anty-IgG o nasileniu od 1+ do 2+ (dwie populacje krwinek).	TAK / NIE *)	
5.	W czasie przechowywania w terminie ważności brak hemolizy.	TAK / NIE *)	
6.	100% czułość i specyficzność diagnostyczna.	TAK / NIE *)	
7.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

XXVI. Część 26 - dostawa krwinek czerwonych do identyfikacji przeciwciał

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do identyfikacji przeciwciał odpornościowych.	TAK / NIE *)	
2.	Panel min. 10 krwinkowy.	TAK / NIE *)	Panel - krwinkowy
3.	Panel zawiera krwinki: DCwCee, DccEE, Dccee, dCcee lub dCCee, dccEe lub dccEE, dccee K-, dccee K+, Fy(a-b+), Fy(a+b-), Fy(a+b+), Jk(a-b+), Jk(a+b-), Jk(a+b+), Le(a-b+), Le(a+b-), P1, P2, MM, NN, MN, SS, ss, Ss – tak dopasowane, aby nadawały się do identyfikacji przeciwciał odpornościowych z układu Rh, Kell, Duffy, Kidd, MNS, P, Lewis.	TAK / NIE *)	
4.	Krwinki 20-30% zawieszona w płynie konserwującym.	TAK / NIE *)	
5.	Możliwość zawieszenia w zbuforowanym roztworze NaCl i odczynniku LISS.	TAK / NIE *)	
6.	Opakowanie jednostkowe: 2-4 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
7.	W czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy.	TAK / NIE *)	
8.	Zakres badań: a) identyfikacja naturalnych, nieregularnych przeciwciał typu zimnego w teście solnym b) identyfikacja przeciwciał odpornościowych z układu Rh w teście enzymatycznym c) identyfikacja przeciwciał typu ciepłego w pośrednim teście antyglobulinowym i jego modyfikacjach.	TAK / NIE *)	

9.	Zakres stosowanych technik serologicznych: a) metody probówkowe b) metody mikrokolumnowe.	TAK / NIE *)	
10.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

XXVII. Część 27 - dostawa krwinek czerwonych do identyfikacji przeciwciał GOTOWYCH DO UŻYTKU w technice mikrokolumnowej

Producent:

Lp.	Wymagania minimalne Zamawiającego	Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę wyrobu	Uwagi
1.	Do identyfikacji przeciwciał odpornościowych w technice mikrokolumnowej.	TAK / NIE *)	
2.	Panel min. 10 krwinkowy inny fenotypowo niż w Części 26.	TAK / NIE *)	Panel - krwinkowy
3.	Panel zawiera krwinki: DCwCee, DccEE, Dccee, dCcee lub dCCee, dccEe lub dccEE, dccee K-, dccee K+, Fy(a-b+), Fy(a+b-), Fy(a+b+), Jk(a-b+), Jk(a+b-), Jk(a+b+), Le(a-b+), Le(a+b-), P1, P2, MM, NN, MN, SS, ss, Ss – tak dopasowane, aby nadawały się do identyfikacji przeciwciał odpornościowych z układu Rh, Kell, Duffy, Kidd, MNS, P, Lewis.	TAK / NIE *)	
4.	Krwinki 0,8% zawieszone w zbuforowanym roztworze zawierającym środki konserwujące.	TAK / NIE *)	
5.	Krwinki przeznaczone do bezpośredniego zastosowania w metodzie mikrokolumnowej BIO-RAD.	TAK / NIE *)	
6.	Opakowanie jednostkowe: 2 – 4 ml.	TAK / NIE *)	Opakowanie jednostkowe: ml
7.	W czasie przechowywania w terminie ważności brak zmian w aktywności antygenowej, brak hemolizy.	TAK / NIE *)	
8.	Zakres badań: a) identyfikacja naturalnych, nieregularnych przeciwciał typu zimnego w teście solnym b) identyfikacja przeciwciał odpornościowych z układu Rh w teście enzymatycznym c) identyfikacja przeciwciał typu ciepłego w pośrednim teście antyglobulinowym i jego modyfikacjach.	TAK / NIE *)	
9.	Zakres stosowanych technik serologicznych: a) metody mikrokolumnowe.	TAK / NIE *)	
10.	Temperatura przechowywania: 2 – 8°C.	TAK / NIE *)	

*) - niepotrzebne skreślić

.....
/miejscowość i data/.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

Załącznik nr 4 do SWZ
(wzór)

Jednolity Europejski Dokument Zamówienia JEDZ
zamieszczony został w osobnym pliku

Załącznik nr 5 do SWZ
(wzór)

.....
/nazwa Wykonawcy/ Wykonawców/

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

Oświadczenie Wykonawcy*/
Wykonawcy wspólnie ubiegającego się o zamówienie*
dotyczące przepisów sankcyjnych związanych z wojną na Ukrainie

Ja/My, niżej podpisany/-i:

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

działając w imieniu i na rzecz:

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

/nazwa (firma), dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców/

w związku ze złożeniem oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na „**Dostawę odczynników do wykonywania badań immunohematologicznych**”, znak postępowania: **ZP/PN-16/22**:

I. W związku z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oświadczam, że:

- 1) Wykonawca **jest*** / **nie jest*** wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww. ustawy;
- 2) beneficjentem rzeczywistym Wykonawcy w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz.U. z 2022 r. poz. 593 i 655) **jest*** / **nie jest*** osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww. ustawy;
- 3) jednostką dominującą Wykonawcy w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz.U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), **jest*** / **nie jest*** podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ww. ustawy.

II. W związku z art. 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. oświadczam, że:

- 1) **jestem*** / **nie jestem*** obywatelem rosyjskim lub osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem z siedzibą w Rosji,
- 2) **jestem*** / **nie jestem*** osobą prawną, podmiotem lub organem, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50% należą do podmiotu, o którym mowa w pkt 1),
- 3) **jestem*** / **nie jestem*** osobą fizyczną lub prawną, podmiotem lub organem działającym w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w pkt 1) lub 2).

III. OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODAWANYCH INFORMACJI

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

.....
/miejscowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

* *niepotrzebne skreślić*

Załącznik nr 6 do SWZ
(wzór)

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

Oświadczenie Wykonawcy*/

Wykonawcy wspólnie ubiegającego się o zamówienie*

**o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1
ustawy Pzp, złożonym na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia,
w zakresie wskazanych przez Zamawiającego podstaw wykluczenia z postępowania**

W związku ze złożeniem oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę odczynników do wykonywania badań immunohematologicznych”, znak postępowania: ZP/PN-16/22:

Ja/My, niżej podpisany/-ni:

.....
.....

działając w imieniu i na rzecz

.....
.....

nazwa (firma), dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców

Oświadczam/-my, że:

- 1) w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania, wskazanych przez Zamawiającego w SWZ, moje/nasze Oświadczenie dotyczące przesłanek wykluczenia złożone wraz z ofertą na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (Załącznik nr 4 do SWZ) oraz w Oświadczeniu złożonym wraz z ofertą na podstawie art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Załącznik nr 5 do SWZ) ****jest aktualne/**jest nieaktualne;**
- 2) wszystkie informacje podane w powyższym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

.....
/miejsowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

* Oświadczenie składa odpowiednio Wykonawca/Wykonawca wspólnie ubiegający się o zamówienie

** Niepotrzebne skreślić. W przypadku braku aktualności podanych pierwotnie informacji dodatkowo należy złożyć stosowną informację w tym zakresie, w szczególności określić jakich danych dotyczy zmiana i wskazać jej zakres.

Załącznik nr 7 do SWZ
(wzór)

.....
/nazwa Wykonawcy/ Wykonawców/

**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 Wykonawcy/Wykonawców/

w związku ze złożeniem oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **„Dostawę odczynników do wykonywania badań immunohematologicznych”**, znak postępowania: **ZP/PN-16/22**, oświadczam/-my, 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 roku o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. z 2020 r., poz. 1913 t.j.);
- 2) utajnienie tych danych nie ma na celu utrudnienia uczciwej konkurencji w przedmiotowym zamówieniu publicznym oraz nie dotyczy informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r., poz. 1129 t.j.).
- 3) do niniejszego oświadczenia dołączamy informację, w której wykazujemy, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

.....
/miejsowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/

* Wykonawca dołącza powyższe informacje do oferty, jeżeli dotyczy

** Wykonawca wypełnia odpowiednio

Załącznik nr 8 do SWZ

Projektowane postanowienia umowy
(dotyczy Części 1 - 27)

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 5422584428,
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 publicznego na „**Dostawę odczynników do wykonywania badań immunohematologicznych**” zgodnie z ustawą z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r., poz. 1129 t.j.) w trybie przetargu nieograniczonego, znak postępowania ZP/PN-16/22.

§ 1.

1. Zamawiający zleca a Wykonawca przyjmuje do wykonania zamówienie obejmujące sukcesywne dostawy odczynników do badań immunohematologicznych, tj.:
 - 1) *Część 1 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon Birma 1 w ilości 2 800 ml;
 - 2) *Część 2 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – A klon inny niż Birma 1 w ilości 3 500 ml;
 - 3) *Część 3 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon LB – 2 w ilości 2 800 ml;
 - 4) *Część 4 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – B klon inny niż LB – 2 w ilości 3 500 ml;
 - 5) *Część 5 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon Blend (IgM + IgG) w ilości 3 500 ml;
 - 6) *Część 6 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty-D klon RUM – 1 IgM w ilości 3 500 ml;
 - 7) *Część 7 – dostawa Standardu anty-D do metody mikrokolumnowej w ilości 600 ml;
 - 8) *Część 8 – dostawa Standardu anty-D w ilości 700 ml;
 - 9) *Część 9 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – K w ilości 200 ml;
 - 10) *Część 10 – dostawa odczynnika monoklonalnego lub poliklonalnego anty – k (cellano) w ilości 60 ml;
 - 11) *Część 11 – dostawa odczynników monoklonalnych lub poliklonalnych anty – Kpa, anty – Kpb w ilości:
 - a) anty – Kpa – 4 ml
 - b) anty – Kpb – 4 ml;
 - 12) *Część 12 – dostawa odczynników monoklonalnych w ilości:
 - a) anty – C – 250 ml
 - b) anty – c – 250 ml

- c) anty – Cw – 250 ml
 - d) anty – E – 250 ml
 - e) anty – e – 250 ml;
 - 13) *Część 13 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – M, anty – N w ilości:
 - a) anty – M – 200 ml
 - b) anty – N – 200 ml;
 - 14) *Część 14 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – Jka, anty – Jkb w ilości:
 - a) anty – Jka – 200 ml
 - b) anty – Jkb – 200 ml;
 - 15) *Część 15 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – S, anty – s w ilości:
 - a) anty – S – 200 ml
 - b) anty – s – 200 ml;
 - 16) *Część 16 – dostawa odczynników anty – Fya, anty – Fyb w ilości:
 - a) anty – Fya – 80 ml
 - b) anty – Fyb – 80 ml;
 - 17) *Część 17 – dostawa odczynnika monoklonalnego anty – P1 w ilości 60 ml;
 - 18) *Część 18 – dostawa odczynników monoklonalnych anty – Lea, anty – Leb w ilości:
 - a) anty – Lea – 80 ml
 - b) anty – Leb – 80 ml;
 - 19) *Część 19 – dostawa odczynników monoklonalnych lub poliklonalnych anty – Lua, anty – Lub w ilości:
 - a) anty – Lua – 4 ml
 - b) anty – Lub – 4 ml;
 - 20) *Część 20 – dostawa odczynnika anty – IgG w ilości 700 ml;
 - 21) *Część 21 – dostawa 20% roztworu glikolu polietylenowego w ilości 700 ml;
 - 22) *Część 22 – dostawa odczynnika Dolichotest w ilości 50 ml;
 - 23) *Część 23 – dostawa odczynnika papainowego w ilości 250 ml;
 - 24) *Część 24 – dostawa surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w ilości 1 400 ml;
 - 25) *Część 25 – dostawa krwinek czerwonych do kontroli ujemnego testu antyglobulinowego opłaszczonych przeciwciałami anty – D O RhD + GOTOWE DO UŻYTKU w ilości 104 ml;
 - 26) *Część 26 – dostawa krwinek czerwonych do identyfikacji przeciwciał w ilości 208 ml każdego rodzaju krwinek z zestawu (panelu);
 - 27) *Część 27 – dostawa krwinek czerwonych do identyfikacji przeciwciał GOTOWYCH DO UŻYTKU w technice mikrokolumnowej w ilości 104 ml każdego rodzaju krwinek z zestawu (panelu).
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 niniejszej umowy, do magazynu w siedzibie RCKiK w Białymstoku, ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, 15-950 Białystok.
2. Dostawy odbywać się będą na koszt i ryzyko Wykonawcy oraz jego transportem.
3. Dostawy przedmiotu umowy odbywać się będą sukcesywnie, w ilościach zależnych od potrzeb Zamawiającego, w terminie do ... dni kalendarzowych od dnia nadania zamówienia (zgodnie z oświadczeniem Wykonawcy złożonym w Formularzu oferty) na adres e-mail: lub faksem na numer:
4. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia wraz z każdą dostawą towaru dokumentu PZ i/lub faktury.
5. Dostawy zostaną sprawdzone pod względem zgodności z umową u Zamawiającego z chwilą jej otrzymania.
6. Jeżeli dostawa nie nastąpi w terminie określonym w ust. 3, Zamawiający ma prawo do zakupu towaru u innego dostawcy oraz do obciążenia Wykonawcy ewentualną różnicą w cenie.
7. W okresie obowiązywania umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji 5 (pięciu) dostaw w trybie CITO.

8. Dostawy w trybie CITO realizowane będą w terminie do godz. od dnia nadania zamówienia (zgodnie z oświadczeniem Wykonawcy złożonym w Formularzu oferty) w sposób określony w ust. 3.
 9. Dostawy przedmiotu umowy realizowane będą *transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) z możliwością wydruku raportu temperatury po dostawie / *transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) bez możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie (zgodnie z oświadczeniem Wykonawcy złożonym w Formularzu oferty).
- *niepotrzebne skreślić

§ 3.

Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot umowy będzie objęty co najmniej miesięcznym*/dniowym* terminem ważności (zgodnie z oświadczeniem Wykonawcy złożonym w Formularzu oferty), licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.

*niepotrzebne skreślić

§ 4.

1. Do obowiązków Wykonawcy należy dostarczenie do Zamawiającego:
 - 1) kart charakterystyk dla odczynników, instrukcji wykonania badania w języku polskim oraz szczegółowej specyfikacji – przy pierwszej dostawie, w wersji papierowej i/lub elektronicznej wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający dopuszcza możliwość pobierania ww. dokumentów ze strony internetowej wskazanej przez Wykonawcę;
 - 2) certyfikatu serii/jakości, opisu metody badań w języku polskim oraz *aktualnej karty charakterystyki dla każdego rodzaju dostarczonych niebezpiecznych substancji i preparatów – przy każdej dostawie.Zamawiający zastrzega sobie prawo nieprzyjęcia dostawy do czasu dostarczenia ww. dokumentów.
2. Dostarczone przez Wykonawcę dokumenty, tj. Certyfikat CE IVD* i/lub Deklaracja Zgodności WE* i/lub Certyfikat CE (Certyfikat z numerem Jednostki Notyfikowanej; *Certyfikat Zgodności z numerem Jednostki Notyfikowanej, nie może widnieć w „Wykazie wycofanych i zawieszonych certyfikatów zgodności” znajdującym się na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych*) 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.
3. W przypadku zaferowania wyrobów po raz pierwszy wprowadzonych na terytorium RP, Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia dokumentów wynikających z ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych wraz z pierwszą dostawą tych wyrobów do siedziby Zamawiającego.*
4. Odbiór ilościowy i jakościowy przedmiotu umowy nastąpi u Zamawiającego.
5. Wykonawca odpowiada za braki ilościowe i wady jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu fabrycznych opakowań.
6. Wykonawca zapewni rozładunek i transport wewnętrzny przedmiotu umowy u Zamawiającego.
7. Wszelkie szkody i koszty spowodowane niewłaściwym opakowaniem obciążają Wykonawcę.
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, jakościowym lub asortymentowym, w stosunku do złożonego zamówienia (warunków umowy/treści oferty).
10. W przypadku stwierdzenia niewłaściwej jakości lub ilości zakupionego towaru Zamawiający zobowiązany jest sporządzić protokół. Zamawiający zgłasza pisemną reklamację na adres e-mail: lub faksem na nr
11. W przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego braków ilościowych przedmiotu umowy, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć brakujący towar w terminie 5 dni kalendarzowych od daty nadania zgłoszenia.
12. Do obowiązków Wykonawcy należy 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 5 dni kalendarzowych od daty uznania reklamacji jakościowych zobowiązany jest spełnić żądania Zamawiającego zgłoszone w protokole reklamacyjnym oraz w dniu uznania reklamacji zobowiązany jest do wystawienia faktury korygującej, a także poinformowania o tym fakcie Zamawiającego na adres e-mail: ksiegowosc@rckik.bialystok.pl.
14. Wykonawca zobowiązany jest odebrać przedmiot podlegający reklamacji i dostarczyć do siedziby Zamawiającego towar wolny od wad. Koszty związane ze zwrotem reklamowanej partii towaru ponosi Wykonawca.
15. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji, upoważnia Zamawiającego do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd.
16. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca.
17. Wykonawca oświadcza, że towar będący przedmiotem umowy jest wysokiej jakości, pełnowartościowy w pierwszym gatunku, fabrycznie nowy i oryginalny, nienoszący znamion użytkowania oraz śladów uszkodzenia, 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

§ 5.

1. Za wykonanie przedmiotu umowy określonego w § 1, Wykonawca otrzyma wynagrodzenie w kwocie brutto (wraz z% podatkiem VAT) w wysokości: zł (słownie: zł), netto:
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 zamówienia mniejszej, maksymalnie o 20%, ilości przedmiotu umowy w stosunku do ilości określonej w Załączniku nr 1 do umowy (odpowiednio dla danej Części). Zmniejszenie ilości zamówionych wyrobów, wynikać może ze zmiany zapotrzebowania związanego z bieżącą działalnością Zamawiającego i nie powoduje powstania obowiązku zapłaty odszkodowania z tytułu niewykonania umowy przez Zamawiającego.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia innych ilości poszczególnych rodzajów przedmiotu umowy (w zakresie Części 11*, Części 12*, Części 13*, Części 14*, Części 15*, Części 16*, Części 18* oraz Części 19*) niż wynika to z Załącznika nr 1 do umowy, w cenie jednostkowej zgodnej z tym Załącznikiem, w ramach kwoty nieprzekraczającej wartości umowy określonej w ust. 1 dla danej Części, co nie będzie stanowiło zmiany warunków umowy. Rozliczenie za dostarczony towar następować będzie na podstawie poszczególnych cen jednostkowych netto przemnożonych przez ilość dostarczonego przedmiotu umowy powiększonych o podatek od towarów i usług.
7. Płatność wynagrodzenia z tytułu dostawy odczynników, materiałów zużywalnych i innego asortymentu następować będzie po ich dostarczeniu do Zamawiającego w terminie do 30 dni od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury/daty przesłania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania na konto bankowe Wykonawcy nr
8. Wykonawca oświadcza, iż wskazany w ust. 7 rachunek bankowy znajduje się na wykazie podmiotów zarejestrowanych jako podatnicy VAT, niezarejestrowanych oraz wykreślonych i przywróconych do rejestru VAT prowadzonym przez Szefa Krajowej Administracji Skarbowej /KAS/. W przypadku, gdy wskazany w ust. 7 rachunek bankowy nie widnieje w wykazie, o którym mowa powyżej, Zamawiającemu przysługuje prawo wstrzymania zapłaty wynagrodzenia do czasu uzyskania wpisu tego rachunku bankowego (lub rachunku powiązanego z rachunkiem Wykonawcy) do przedmiotowego wykazu lub wskazania nowego rachunku bankowego

ujawnionego w ww. wykazie. W takiej sytuacji termin płatności liczony będzie od dnia następnego po dniu ujawnienia ww. rachunku bankowego w tym wykazie.

9. Zamawiający dopuszcza złożenie faktury VAT w formie:
 - 1) papierowej;
 - 2) ustrukturyzowanego dokumentu elektronicznego, złożonego za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zwanej PEF, zgodnie z ustawą z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz.U. z 2020 r., poz. 1666 t.j.).
10. Zamawiający nie dopuszcza przysyłania innych ustrukturyzowanych dokumentów elektronicznych, za wyjątkiem faktury.
11. Ustrukturyzowana faktura elektroniczna składa się z danych wymaganych przepisami o podatku od towarów i usług oraz danych zawierających:
 - 1) informacje dotyczące odbiorcy płatności;
 - 2) wskazanie umowy zamówienia publicznego.
12. W ustrukturyzowanej fakturze elektronicznej, poza danymi określonymi w ust. 11, mogą być zamieszczone także inne dane, jeżeli są niezbędne ze względu na specyfikę zamówień publicznych.
13. Na fakturze Wykonawca winien podać numer umowy oraz stosować nazewnictwo zgodnie z zawartą umową.
14. Łączna wartość faktur wystawionych w ramach niniejszej umowy nie może przekroczyć wartości umowy określonej w ust. 1.
15. Jako datę zapłaty faktury rozumie się datę złożenia przez Zamawiającego dyspozycji zapłaty i obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
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 dokonywane będą w PLN.

§ 6.

1. Zamawiający obciąży 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% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;
 - 2) gdy Zamawiający rozwiąże umowę w trybie § 7 ust. 2 niniejszej umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;
 - 3) zwłoki w dostawie w terminie określonym w § 2 ust. 3 w wysokości 5% wartości brutto przedmiotu umowy, który nie został dostarczony w terminie, za każdy dzień zwłoki;
 - 4) zwłoki w dostawie w trybie CITO w terminie określonym w § 2 ust. 8 w wysokości 3% wartości brutto przedmiotu umowy, który nie został dostarczony w terminie, za każdą godzinę zwłoki;
 - 5) *zrealizowania dostawy przedmiotu umowy transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) i/lub braku możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie w wysokości 3% wynagrodzenia brutto wskazanego w § 5 ust. 1, za każdy stwierdzony przypadek;
 - 6) dostawy przedmiotu umowy posiadającego termin ważności krótszy niż określony odpowiednio w § 3 w wysokości 3% wynagrodzenia brutto wskazanego w § 5 ust. 1, za każdy stwierdzony przypadek;
 - 7) zwłoki w dostawie dokumentów określonych w *§ 4 ust. 2 i/lub *§ 4 ust. 3 w wysokości 2% wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1, za każdy dzień zwłoki;
 - 8) zwłoki w dostawie braków ilościowych, o których mowa w § 4 ust. 11 w wysokości 1% wartości brutto przedmiotu umowy, który nie został dostarczony w terminie, za każdy dzień zwłoki;
 - 9) zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji jakościowych w terminie określonym w § 4 ust. 12 i/lub zwłoki w spełnieniu żądań zgłoszonych w protokole reklamacyjnym i/lub zwłoki w wystawieniu faktury korygującej lub nieprzekazaniu informacji w tym zakresie na wskazany

adres e-mail w terminie, o którym mowa w § 4 ust. 13 w wysokości 1% wartości brutto przedmiotu umowy posiadającego wady, za każdy dzień zwłoki.

2. Wykonawca obciąży Zamawiającego karą umowną w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy przez Wykonawcę lub Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekraczać 20% wartości brutto umowy.
4. Wymagalność zapłaty kary następuje w terminie 7 dni od daty doręczenia Wykonawcy dokumentu określającego wierzytelność. Niezapłacenie kary w terminie, upoważnia Zamawiającego do potrącenia jej z faktury.
5. W przypadku, gdy szkoda z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przekroczy kwotę kar umownych, Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia roszczeń uzupełniających.

** jeżeli dotyczy*

§ 7.

1. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w przypadku:
 - 1) powzięcia wiadomości o zaistnieniu 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) gdy zachodzi co najmniej jedna z okoliczności wskazanych w art. 456 ust. 1 pkt 2) ustawy Pzp;
 - 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) trzykrotnej zwłoki w realizacji dostaw w terminie określonym w § 2 ust. 3;
 - 2) dwukrotnej zwłoki w realizacji dostaw w terminie określonym w § 2 ust. 8;
 - 3) dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnego z wymogami określonymi w § 3 i/lub w § 2 ust. 9;
 - 4) *zrealizowania dostawy transportem niemonitorowanym pod względem temperatury (2-8°C) i/lub braku możliwości wydruku raportu temperatury po dostawie;
 - 5) trzykrotnej uzasadnionej reklamacji jakości przedmiotu umowy;
 - 6) innego rodzaju rażącego nienależytego wykonania lub niewykonania umowy, czyniącego dalsze jej kontynuowanie bezprzedmiotowym.
3. Zamawiający może rozwiązać umowę, jeżeli Wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego i/lub należy do którejkolwiek z kategorii podmiotów wymienionych w art. 5k ust. 1 rozporządzenia Rady (UE) 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576.
4. 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.
5. W przypadkach, o których mowa w ust. 1-3, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

** jeżeli dotyczy*

§ 8.

1. Strony dopuszczają zmiany postanowień umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w sytuacji obiektywnej konieczności wprowadzenia zmiany, zgodnie z art. 455 ust. 1 ustawy Pzp, w niżej przedstawionym zakresie:
 - 1) zmiany nazwy własnej przedmiotu umowy – zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego produktu lub podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała jego pogorszenia jakościowego, a wyrób będzie spełniał wszelkie wymagania diagnostyczne, wymagania prawne i jakościowe określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia;

- 2) zmiany warunków w zakresie wielkości opakowań – zmiany te mogą wystąpić na skutek zmiany wielkości opakowań u producenta;
- 3) zmiany asortymentu będącego przedmiotem umowy, która nie wynikała po stronie Zamawiającego, m.in. w przypadku zmiany przepisów obowiązujących w polskim krwiodawstwie lub zmiany wykonywanych procedur medycznych;
- 4) możliwości dostawy przedmiotu umowy nowszej generacji na skutek postępu i rozwoju technologii medycznych przy nie zmienionej cenie przetargowej;
- 5) zmiany cen – w następujących przypadkach:
 - a) zmiany wynikającej ze zmiany w prawie właściwym dla podatków i ceł, które podwyższą lub obniżą cenę przedmiotu umowy, co w zależności od rodzaju zmian jakie będą miały miejsce, będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej brutto przedmiotu umowy,
 - b) zmiany na korzyść Zamawiającego na skutek udzielonych rabatów, promocji, zmiany kursów walutowych;
- 6) zmiany wynagrodzenia Wykonawcy – po upływie 12 miesięcy realizacji umowy, dopuszcza się zmianę wynagrodzenia Wykonawcy na pisemny wniosek Wykonawcy złożony w terminie do 30 dni od zaistnienia zmian (o ile Wykonawca wykaże, że zmiany te mają wpływ na koszty wykonania przez niego zamówienia) w przypadku zmiany:
 - a) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10.10.2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę – wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o kwotę odpowiadającą wzrostowi kosztu Wykonawcy w związku ze zwiększeniem wysokości wynagrodzeń pracowników wykonujących przedmiot umowy do wysokości aktualnie obowiązującego minimalnego wynagrodzenia za pracę, z uwzględnieniem wszystkich obciążeń publicznoprawnych od kwoty wzrostu minimalnego wynagrodzenia. Kwota odpowiadająca wzrostowi kosztu Wykonawcy będzie odnosić się wyłącznie do części wynagrodzenia pracowników wykonujących przedmiot umowy, o których mowa w zdaniu poprzedzającym, odpowiadającej zakresowi, w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją umowy,
 - b) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne – wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o kwotę odpowiadającą zmianie kosztu Wykonawcy ponoszonego w związku z wypłatą wynagrodzenia pracownikom wykonującym przedmiot umowy. Kwota odpowiadająca zmianie kosztu Wykonawcy będzie odnosić się wyłącznie do części wynagrodzenia pracowników wykonujących przedmiot umowy, o których mowa w zdaniu poprzedzającym, odpowiadającej zakresowi, w jakim wykonują oni prace bezpośrednio związane z realizacją przedmiotu umowy;
 - c) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 04.10.2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę. Zmiana wysokości wynagrodzenia w przypadku zaistnienia przedmiotowej przesłanki obejmować będzie wyłącznie część wynagrodzenia należnego Wykonawcy, w odniesieniu do której nastąpiła zmiana wysokości kosztów wykonania umowy przez Wykonawcę w związku z wejściem w życie przepisów zmieniających zasady gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych.
- 7) zmiany terminu obowiązywania umowy – zmiana polegająca na wydłużeniu okresu trwania umowy do momentu całkowitego wykorzystania przedmiotu umowy na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy;
- 8) zmiany umowy w szczególności w zakresie zmiany terminu wykonania umowy lub jej części, czasowego zawieszenia wykonywania umowy lub jej części, zmiany sposobu wykonania zamówienia, zmiany zakresu świadczenia Wykonawcy i odpowiadające jej zmiany wynagrodzenia, na pisemny wniosek Wykonawcy złożony w terminie do 30 dni od zaistnienia okoliczności związanych z wystąpieniem stanów zagrożenia epidemicznego, epidemii lub pandemii (o ile Wykonawca wykaże, że okoliczności te mają wpływ na sposób realizacji/koszty wykonania przez niego zamówienia i wskaże w jaki sposób);
- 9) zmiany danych Wykonawcy (np.: zmiana siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie Wykonawcy np.: w formie sukcesji uniwersalnej.

2. Zamawiający zastrzega sobie również możliwość zmiany, w przypadku:
 - 1) zmiany w obowiązujących przepisach prawa mającej wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmiany sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego skutkującej brakiem możliwości realizacji przedmiotu umowy;
 - 2) powstania nadzwyczajnych okoliczności będących „siłą wyższą” lub grożących rażąco stratą, których Strony nie przewidziały przy zawarciu umowy; jako „siłę wyższą” rozumie się wydarzenia i okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, niezależne od woli i intencji którejkolwiek ze Stron umowy;
 - 3) powstania nadzwyczajnych okoliczności nie będących „siłą wyższą”, grożących rażąco stratą, których Strony nie przewidziały przy zawarciu umowy.
3. Zmiany postanowień umowy mogą być dokonane na wniosek Zamawiającego lub Wykonawcy i za zgodą obu Stron, w formie aneksu, wprowadzone do umowy.

§ 9.

1. Wykonawca oświadcza, iż przedmiot zamówienia wykonywać będzie przy pomocy podwykonawców, zgodnie z zakresem rzeczowym wyszczególnionym w Załączniku nr 2 do umowy.*
2. Wykonawca zobowiązany jest do pisemnego zgłoszenia Zamawiającemu podwykonawców, którzy na rzecz Wykonawcy świadczyć będą prace związane z realizacją przedmiotu umowy oraz podania firm podwykonawców.
3. Wykonawca zobowiązany jest do dokonania we własnym zakresie zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcy z zachowaniem terminu płatności określonego w umowie z podwykonawcą, jednak nie dłuższym niż 30 dni.
4. Wykonawca ponosi wobec Zamawiającego i osób trzecich pełną odpowiedzialność za prace, które wykonuje przy pomocy podwykonawców.
5. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić Zamawiającego z wszelkich roszczeń jakie mogą być podnoszone przez podwykonawców względem Zamawiającego w związku z niniejszą umową i naprawi wszelkie szkody, jakie Zamawiający poniósł lub może ponieść z tego tytułu.
6. Wykonawca, w szczególności, pokryje wszelkie wydatki i koszty poniesione przez Zamawiającego w związku z ochroną przed takimi roszczeniami lub w związku z ich zaspokojeniem - bez względu na ich wysokość.

* jeżeli dotyczy

§ 10.

1. Umowa obowiązuje przez okres 24 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
2. Umowa przestaje obowiązywać przed terminem określonym w ust. 1, w przypadku wykorzystania zamówionych ilości przedmiotu umowy, określonych w § 1 ust. 1.

§ 11.

1. Ze strony Wykonawcy osobą odpowiedzialną za przebieg realizacji umowy jest, tel., adres e-mail:
2. Ze strony Zamawiającego osobą odpowiedzialną za przebieg realizacji umowy jest, tel., adres e-mail:

§ 12.*

W stosunkach pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą na tle realizacji przedmiotu umowy wspólnie (konsorcjum, spółka cywilna) obowiązują zasady:

- 1) solidarnej odpowiedzialności Wykonawców (uczestników konsorcjum, spółki cywilnej) 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, spółki cywilnej – przedsiębiorców-wspólników) 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

§ 13.

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 dotyczących Zamawiającego danych i informacji uzyskanych 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 2022 r., poz. 902 t.j.), 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.

§ 14.

Realizacja niniejszej umowy nie wiąże się z powierzeniem Wykonawcy przetwarzania danych osobowych, których administratorem jest RCKiK w Białymstoku.

§ 15.

1. Wszelkie dyskusje, kontrowersje lub różnice w interpretacji, które mogą wynikać z umowy, Strony skłonne są prowadzić i rozwiązywać na zasadach wzajemnego zrozumienia.
2. Wszelkie kwestie sporne nie mogące znaleźć rozwiązania na drodze polubownej, zostaną poddane do rozstrzygnięcia właściwym rzeczowo sądom powszechnym w Białymstoku.

§ 16.

1. Umowa podlega ustawom: Prawo zamówień publicznych, o wyrobach medycznych oraz Kodeks cywilny.
2. Wszelkie uzgodnienia dotyczące przedmiotu umowy zawarte są w niniejszej umowie. Jakikolwiek inne uzgodnienia będą ważne jedynie wówczas, gdy określone zostaną w formie pisemnej i podpisane przez obie Strony.
3. Umowa została zawarta w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA:

ZAMAWIAJĄCY:

Załącznik nr 9 do SWZ

.....
/nazwa Wykonawcy/ Wykonawców/

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

**WYKAZ
PRZEKAZANYCH PRÓBEK**

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nr ZP/PN-16/22
na
„Dostawę odczynników do wykonywania badań immunohematologicznych”

Numer Części	Przedmiot zamówienia	Wymagana ilość (próbka o objętości)
Część 7*	Standard anty-D do metody mikrokolumnowej.	4 ml
Część 8*	Standard anty-D.	4 ml
Część 20*	Odczynnik anty-IgG.	4 ml
Część 24*	Surowica antyglobulinowa poliwalentna.	5 ml

* *niepotrzebne skreślić*

.....
/miejsowość i data/

.....
/podpis osoby/osób upoważnionej do występowania w imieniu Wykonawcy/