

**AD/PN – 25/09**

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**  
na  
**„Dostawę zestawów, płynów oraz igieł do aferez kolekcyjnych i leczniczych”**

o wartości szacunkowej poniżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych

Dyrektor Regionalnego Centrum Krwiodawstwa  
i Krwiolecznictwa w Białymstoku

Prof. dr hab. med. Piotr Marek Radziwon

Ogłoszenie zostało opublikowane w Biuletynie Zamówień Publicznych pod **numerem**  
**347382-2009**

Białystok, 05.10.2009 r.

## SPIS TREŚCI

<b>Numer Działu</b>	<b>Nazwa Działu</b>	<b>Numer strony</b>
I	Nazwa i adres Zamawiającego	3
II	Tryb udzielenia zamówienia	3
III	Opis przedmiotu zamówienia	3
IV	Termin wykonania zamówienia	4
V	Opis warunków udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny ich spełnienia	4
VI	Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu	4
VII	Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami	5
VIII	Wymagania dotyczące wadium	6
IX	Termin związania ofertą	6
X	Opis sposobu przygotowania ofert	7
XI	Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert	7
XII	Opis sposobu obliczenia ceny	8
XIII	Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie kierował się przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia kryterium i sposobu oceny ofert	8
XIV	Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego	9
XV	Wzór umowy na wykonanie zamówienia	9
XVI	Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia	9
XVII	Postanowienia końcowe	10
	Załącznik A – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	11
	Załącznik B – Wzór umowy	12
	Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy	16
	Załącznik nr 2 – Oświadczenie Wykonawcy	21
	Załącznik nr 3 – Podwykonawcy	22
	Załącznik nr 4 – Ankieta oceny Wykonawcy	23

## I. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku,  
ul. M. Skłodowskiej – Curie 23,  
15-950 Białystok,  
tel. 085 7447002, fax 085 7447133,  
[www.rckik.bialystok.pl](http://www.rckik.bialystok.pl)  
e-mail: [sekretariat@rckik.bialystok.pl](mailto:sekretariat@rckik.bialystok.pl)

Godziny urzędowania Zamawiającego: od 7<sup>30</sup> do 15<sup>00</sup> od poniedziałku do piątku.

## II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej poniżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

Podstawę prawną opracowania Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWEZ) stanowią:

- 1) ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r., Nr 223, poz. 1655 z późn. zm.), zwana w dalszej części SIWZ „ustawą”,
- 2) rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 maja 2006 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2006 r., Nr 87, poz. 605 z późn. zm.),
- 3) rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 grudnia 2007 r. w sprawie średniego kursu złotego w stosunku do euro stanowiącego podstawę przeliczania wartości zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r., Nr 241, poz. 1763),
- 4) rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 października 2008 r. w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (Dz. U. z 2008 r., Nr 188, poz. 1154).

## III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa:

- 1) zestawów jednorazowego użytku do pobierania dwóch jednostek koncentratu krwinek czerwonych (KKCz) na separatorze komórkowym MCS+ Haemonetics - w ilości **64 szt.**
- 2) płynu wzbogacającego SAGM â 350 ml. - w ilości **80 szt.**
- 3) płynu antykoagulacyjnego CPD 50 â 150 ml. - w ilości **64 szt.**
- 4) zestawów jednorazowego użytku do pobierania jednej jednostki ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek czerwonych (UKKCz) i jednej jednostki ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek płytkowych (UKKP) na separatorze komórkowym MCS+ Haemonetics - w ilości **16 szt**
- 5) igieł 16 G z drenem, stanowiących odrębną część zestawów do aferez kolekcyjnych i leczniczych - w ilości **6 000 szt.**

*Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik A do niniejszej SIWZ.*

2. Oznaczenie wg Wspólnego Słownika Zamówień – Kod CPV:

**33141620-2** – zestawy medyczne

**33692500-2** – płyny dożylne

**33141320-9** – igły medyczne

3. Zamawiający przewiduje możliwość składania ofert częściowych. Pod pojęciem oferty częściowej rozumie się ofertę na jedno lub więcej wybranych n/w zadań:

**Zadanie nr 1** - dostawa zestawów j. uż. do pobierania dwóch jednostek KKCz na separatorze MCS+ Haemonetics w ilości 64 szt.

**Zadanie nr 2** – dostawa płynu wzbogacającego SAGM â 350 ml. w ilości 80 szt.

**Zadanie nr 3** - dostawa płynu antykoagulacyjnego CPD 50 â 150ml w ilości 64 szt.

**Zadanie nr 4** – dostawa zestawów j. uż. do pobierania jednej jedn. UKKCz i jednej jedn. UKKP na separatorze komórkowym MCS + Haemonetics w ilości 16 szt.

**Zadanie nr 5** – dostawa igieł 16 G z drenem, do aferez kolekcyjnych i leczniczych w ilości 6 000 szt.

4. Sposób realizacji zamówienia:

- a) Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia w ilościach i terminach zgodnych z zapisami działu IV SIWZ,
- b) Wykonawca dostarczy zestawy do siedziby Zamawiającego na własny koszt i ryzyko.

#### **IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA**

- 1) **do 30 października 2009 r.** – dostawa zestawów do pobierania dwóch jednostek KKCz na separatorze komórkowym MCS + Haemonetics w ilości 64 szt.
- 2) **do 30 października 2009 r.** – dostawa płynu SAGM a 350ml. w ilości 80 szt.
- 3) **do 30 października 2009 r.** – dostawa płynu CPD 50 a 150 ml. w ilości 64 szt.
- 4) **do 30 października 2009 r.** – dostawa zestawów do pobierania jednej jednostki UKKCz i jednej jednostki UKKP na separatorze komórkowym MCS+ Haemonetics w ilości 16 szt.
- 5) **do 30 października 2009 r.** - dostawa igieł 16G z drenem do aferez korekcyjnych i leczniczych w ilości 3 000 szt.
- 6) **do 30 stycznia 2010 r.** - dostawa igieł 16G z drenem do aferez kolekcyjnych i leczniczych w ilości 3 000 szt.

#### **V. OPIS WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY ICH SPEŁNIENIA**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

1. Spełniają warunki określone w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych:
  - a) posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności,
  - b) posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponują potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia, lub przedstawia pisemne zobowiązanie innych podmiotów do udostępnienia potencjału technicznego i osób zdolnych do wykonania zamówienia,
  - c) znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia,
2. Nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych,
3. Zaoferują zestawy zgodne z opisem i wymaganiami przedstawionymi w załączniku A do SIWZ,
4. Załączą certyfikat zgodności CE (WE),
5. Załączą deklarację zgodności WE,
6. Załączą dokumenty potwierdzające zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych,

Ocena spełnienia warunków wymaganych od Wykonawcy zostanie dokonana według formuły: **spełnia – nie spełnia.**

#### **VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

1. W celu potwierdzenia, że Wykonawca spełnia wymagania udziału w postępowaniu, do oferty dołącza:
  - 1) oświadczenie zgodne z postanowieniami art. 22 ust. 1 i art. 24 ust.1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych – wg wzoru Załącznika nr 2 do SIWZ,

- 2) aktualny odpis z właściwego rejestru lub aktualne zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
  - 3) certyfikat zgodności CE (WE),
  - 4) deklarację zgodności WE,
  - 5) dokument potwierdzający zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych,
2. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o którym mowa w pkt 1.2) składa dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzający odpowiednio, że:
- a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,
  - b) nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
  - c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie.

Dokumenty, o których mowa w pkt a) i c) powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, w przypadku dokumentu opisanego w pkt b) odpowiednio 3 miesiące.

Jeżeli w kraju pochodzenia osoby, lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem kraju pochodzenia osoby, lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.

3. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, każdy z nich musi wykazać, że spełnia warunki określone w pkt 1. a). Warunki określone w pkt. 1. b) i c), Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, muszą spełnić łącznie – sumując swój potencjał i sytuację finansową. Warunek pkt. 2. każdy Wykonawca musi spełnić z osobna.
4. Dokumenty składane są w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę przez niego upoważnioną. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonych kopii dokumentu, w przypadku, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości. Dokumenty sporządzone w języku obcym składane są wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.

## **VII. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI**

1. Osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcami jest: Anna Lisowska, ul. M. C. Skłodowskiej 23, 15-950 Białystok, pok. 202, tel. 085-74 56 343, 085-74 47 002 fax 085 74 47 133.
2. Na podstawie art. 27 ust. 1 i 2 ustawy, oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz inne informacje, Zamawiający i Wykonawcy przekazują w formie pisemnej lub faxem. Każda ze stron, na żądanie drugiej, potwierdza niezwłocznie fakt ich otrzymania.
3. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ, a Zamawiający jest obowiązany niezwłocznie udzielić wyjaśnień, chyba, że prośba o wyjaśnienie wpłynęła na mniej niż 2 dni przed terminem składania ofert. Zamawiający niezwłocznie zamieszcza treść zapytania wraz z wyjaśnieniami na stronie internetowej Zamawiającego: [www.rkik.bialystok.pl](http://www.rkik.bialystok.pl).

4. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert, zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ w formie pisemnej, oraz zamieszcza ją na stronie internetowej.

Zamawiający przedłuży termin składania ofert, jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ niezbędny będzie dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach.

O przedłużeniu terminu składania ofert Zamawiający niezwłocznie zawiadamia wszystkich Wykonawców, którym przekazano SIWZ, oraz zamieszcza powyższą informację na stronie internetowej.

## VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia jest wniesienie wadium.  
Zamawiający określa wadium w wysokości 1 500,00 zł – odpowiednio:
  - dla zadania nr 1 – 650,00 zł;
  - dla zadania nr 2 – 50,00 zł;
  - dla zadania nr 3 – 50,00 zł;
  - dla zadania nr 4 – 300,00 zł;
  - dla zadania nr 5 – 450,00 zł
2. Wadium musi być wniesione przed upływem terminu składania ofert określonym w dziale XI SIWZ.
3. Wadium może być wnoszone w następujących formach:
  - a) w pieniądzu - przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego:  
Kredyt Bank S.A. II O/Białystok 36 1500 1344 1213 4004 0133 0000,
  - b) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
  - c) gwarancjach bankowych,
  - d) gwarancjach ubezpieczeniowych,
  - e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6 b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2007 r., Nr 42, poz. 275 z późn. zm.).
4. Jeżeli wadium zostanie wniesione w pieniądzu - przelewem, Wykonawca dołącza do oferty kserokopię wpłaty wadium z potwierdzeniem dokonanego przelewu. Na poleceniu przelewu należy wpisać: „Wadium – przetarg nr AD/PN - 25/09 na dostawę zestawów do aferez”. W pozostałych przypadkach wymagane jest dołączenie oryginału dokumentu wystawionego na rzecz Zamawiającego. Dokumenty, o których mowa w punkcie 3 (poza formą pieniężną) muszą zachowywać ważność przez cały okres, w którym Wykonawca jest związany ofertą.
5. W przypadku wnoszenia wadium przelewem na rachunek bankowy, o jego wniesieniu w terminie, decydować będzie data wpływu środków na rachunek bankowy Zamawiającego wskazany w pkt. 3 a.
6. Gwarancje i poręczenia należy wystawiać na: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, ul. M. Skłodowskiej – Curie 23, 15-950 Białystok i zdeponować w kasie Zamawiającego, w pok. 40, zaś kopię potwierdzoną „za zgodność z oryginałem” przez Wykonawcę należy dołączyć do oferty.
7. W przypadku przesyłania poręczenia lub gwarancji pocztą, oryginał gwarancji lub poręczenia należy przesłać na adres Zamawiającego podany w dziale I SIWZ,.
8. Okoliczności i zasady zwrotu wadium, jego przepadku oraz zasady jego zaliczenia na poczet zabezpieczenia należytego wykonania umowy określa ustawa.

## IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

Wykonawcy będą związani ofertą przez okres 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert, o którym mowa w dziale XI SIWZ. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą. Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawcy o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony czas, nie dłuższy niż 60 dni. Brak zgody Wykonawcy na przedłużenie terminu związania ofertą jest podstawą do wykluczenia z postępowania.

## **X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY**

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Ofertę składa się w formie pisemnej, w języku polskim, trwałą, czytelną techniką.
3. Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
4. Oferta powinna być złożona na druku Załącznika nr 1 do SIWZ. Formularz ofertowy oraz pozostałe dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie załączników do SIWZ, winne być sporządzone zgodnie z tymi wzorami. Wszystkie kartki oferty powinny być trwale połączone, ponumerowane oraz zaparafowane lub podpisane przez osobę uprawnioną do występowania w imieniu Wykonawcy. Ewentualne poprawki lub korekty błędów w tekście oferty muszą być naniesione w czytelny sposób i parafowane przez osobę uprawnioną.
5. Składane dokumenty, w tym wszelkie zaświadczenia, muszą być załączone do oferty w formie oryginałów lub w formie kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
6. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę, zgodnie z zasadami reprezentacji określonymi w dokumencie rejestrowym Wykonawcy. W przypadku, gdy ofertę podpisuje osoba upoważniona – stosowne pełnomocnictwo powinno być załączone do oferty w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza (opatrzone datą poświadczenia za zgodność).
7. Zamawiający nie zwraca Wykonawcom dokumentów zawartych w ofercie. Koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca.
8. Oferty nie spełniające wszystkich wymogów wymienionych w niniejszej SIWZ będą odrzucone lub spowodują wykluczenie Wykonawcy.
9. Wykonawca zobowiązany jest do wskazania części zamówienia, którą zamierza powierzyć podwykonawcy – załącznik nr 3 do SIWZ.
10. Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa Wykonawcy po odpowiednim ich zastrzeżeniu

będą wyłączone z możliwości udostępnienia. Zastrzeżenia dotyczące informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawca winien złożyć w ofercie w sposób wyraźnie określający wolę ich utajnienia, np. spiąć (zszyć) oddzielnie od pozostałych, jawnych elementów oferty z jednoczesnym załączeniem do oferty oświadczenia treści „informacje zawarte na stronach od nr ..... do nr ..... stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i jako takie nie mogą być udostępniane innym uczestnikom niniejszego postępowania”.

11. Ofertę należy umieścić w jednej zabezpieczonej kopercie wewnętrznej oraz drugiej kopercie zewnętrznej oznaczonej adresem Zamawiającego - Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku, ul. M. Skłodowskiej – Curie 23, 15-950 Białystok i napisem: „Oferta na dostawę zestawów płynów i igieł do aferez. Nie otwierać przed dniem 14.10.2009 r., przed godz.11.15”. Na wewnętrznej kopercie należy, poza opisem jak wyżej, podać nazwę i adres Wykonawcy składającego ofertę.
12. Wykonawca może, przed upływem terminu przewidzianego do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu należy złożyć na takich samych zasadach jak składana oferta, odpowiednio z dopiskiem „ZMIANA OFERTY”, lub „WYCOFANIE OFERTY”.
13. Koperty oznaczone adnotacją „WYCOFANIE OFERTY” będą otwierane w pierwszej kolejności. Koperty oznaczone dopiskiem „ZMIANA OFERTY”, po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty Wykonawcy, który wniosł zmiany.

14. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy bez otwierania po upływie terminu przewidzianego na wniesienie protestu.

## **XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

1. Oferty należy składać na adres:

**Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku  
ul. M. Skłodowskiej – Curie 23,  
15-950 Białystok,  
pok. 201 – Sekretariat (II piętro).**

2. Termin składania ofert upływa w dniu **14.10.2009 roku o godz. 11.00.**
3. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **14.10.2009 roku o godz. 11.15** w Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku przy ul. M. Skłodowskiej – Curie 23, pok. 203 – sala seminaryjna (II piętro).
- 3.1. Otwarcie ofert jest jawne.
- 3.2. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 3.3. Podczas otwarcia ofert Zamawiający podaje do wiadomości nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, i warunków płatności zawartych w ofertach.
- 3.4. Zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy, Zamawiający nie ujawnia informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, jeżeli Wykonawca zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane.
- 3.5. Powyższe informacje zostaną niezwłocznie przekazane Wykonawcom, którzy nie byli obecni przy otwarciu ofert, na ich wniosek.

## **XII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY**

1. Cena oferty musi zawierać wszystkie koszty niezbędne do zrealizowania zamówienia wynikające wprost z opisu zawartego w SIWZ.
2. Wszystkie ceny, podane w ofercie i innych dokumentach sporządzanych przez Wykonawcę, muszą być wyrażone w złotych polskich (do dwóch miejsc po przecinku).
3. Cena oferty musi być podana w złotych polskich, wpisana czytelnie liczbowo oraz słownie w formularzu ofertowym.
4. Podana cena musi uwzględniać koszty:
  - a) transportu zagranicznego i krajowego do Zamawiającego,
  - b) ubezpieczenia towaru za granicą i w kraju do czasu przekazania go do Zamawiającego,
  - c) pakowania i znakowania wymaganego do przewozu,
  - d) załadunku i rozładunku u Zamawiającego,
  - e) cła i odprawy celnej (o ile wystąpią),
  - f) kontroli międzynarodowej (o ile wystąpi),
  - g) podatku VAT.
5. Przy ocenie ofert pod uwagę brana będzie cena brutto.
6. Wykonawca gwarantuje stałość cen przez cały okres obowiązywania umowy.
7. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walutach obcych.
8. Zamawiający poprawi oczywiste omyłki pisarskie i rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, oraz inne omyłki polegające na niezgodności oferty z SIWZ, nie powodujące istotnych zmian w treści oferty (zgodnie z art. 87 ust. 2 ustawy), oraz niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

## **XIII. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KIEROWAŁ SIĘ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA KRYTERIUM I SPOSOBU OCENY OFERT**



Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryterium jakim jest **cena ofertowa – 100%**.

Zamawiający ustala następujący system punktacji:

- a) 100 punktów (max.) uzyska oferta z najniższą ceną brutto za realizację zamówienia,
- b) pozostałe oferty uzyskają wartość punktową wyliczoną zgodnie ze wzorem:

$$W_c = C_n / C_o \times 100 \% \times 100, \text{ gdzie: } W_c - \text{wartość punktowa,}$$

$C_n$  – najniższa cena oferty,  
 $C_o$  – cena ocenianej oferty.

Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta uzyska największą ilość punktów.

#### **XIV. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty o:
  - a) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę, siedzibę i adres Wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz uzasadnienie jej wyboru, a także nazwy (firmy), siedziby i adresy Wykonawców, którzy złożyli oferty wraz ze streszczeniem oceny i porównania złożonych ofert zawierającym przyznaną punktację,
  - b) Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone,
  - c) Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia.
2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieści powyższe informacje na stronie internetowej Zamawiającego oraz na tablicy ogłoszeń w jego siedzibie.
3. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 7 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty. Zamawiający może zawrzeć umowę przed tym terminem, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia została złożona tylko jedna oferta. O miejscu i terminie zawarcia umowy poinformuje Wykonawcę, którego oferta została wybrana.
4. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, będzie uchylał się od zawarcia umowy, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzania ich ponownej oceny, chyba, że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy.
5. W przypadku, gdy zostanie wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

#### **XV. INFORMACJA O WZORZE UMOWY NA WYKONANIE ZAMÓWIENIA**

Z Wykonawcą, którego oferta zostanie wybrana, Zamawiający podpisze umowę na dostawę przedmiotu zamówienia (zadania 1 -5). Wzór umowy stanowi Załącznik B do niniejszej SIWZ. Wykonawca deklaruje przed podpisaniem umowy wypełnienie i przesłanie do Zamawiającego ankiety oceny Wykonawcy zgodnie z załączonym wzorem – Załącznik nr 4.

#### **XVI. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

1. Wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania oraz w przypadku zaniechania przez Zamawiającego czynności, których podjęcie nakazują przepisy prawa, Wykonawca może wnieść protest do Zamawiającego.

2. Termin do wniesienia protestu wynosi 7 dni od dnia, w którym Wykonawca powziął lub mógł powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
3. Protest dotyczący treści ogłoszenia oraz postanowień SIWZ wnosi się w terminie 7 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego.
4. W przypadku wniesienia protestu dotyczącego treści ogłoszenia lub postanowień SIWZ Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.
5. Wniesienie protestu dopuszczalne jest tylko przed zawarciem umowy.
6. Protest winien wskazywać oprotestowaną czynność lub zaniechanie Zamawiającego, a także zawierać żądanie, przytoczenie zarzutów oraz okoliczności uzasadniające wniesienie protestu.
7. W przypadku wniesienia protestu po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ostatecznego rozstrzygnięcia protestu.  
O zawieszeniu biegu terminu związania ofertą Zamawiający informuje niezwłocznie Wykonawców, którzy złożyli oferty.
8. Kopię wniesionego protestu Zamawiający niezwłocznie przekazuje Wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu o udzielenie zamówienia, a jeżeli protest dotyczy treści ogłoszenia lub postanowień SIWZ, zamieszcza ją również na stronie internetowej, na której jest udostępniana specyfikacja, wzywając Wykonawców do wzięcia udziału w postępowaniu.
9. Do czasu ostatecznego rozstrzygnięcia protestu Zamawiający nie może zawrzeć umowy.
10. Zamawiający rozstrzyga jednocześnie wszystkie protesty dotyczące:
  - a) treści ogłoszenia,
  - b) postanowień SIWZ,
  - c) wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia,
  - d) odrzucenia ofert,
  - e) wyboru najkorzystniejszej oferty,w terminie 10 dni od upływu ostatniego z terminów na wniesienie protestu. Protest inny niż wymienione powyżej Zamawiający rozstrzyga w terminie 10 dni od dnia jego wniesienia. Brak rozstrzygnięcia protestu w tych terminach uznaje się za jego oddalenie.
11. Rozstrzygnięcie protestu wraz z uzasadnieniem, Zamawiający przekazuje podmiotowi, który wniósł protest, Wykonawcom, którzy przystąpili do wniesionego protestu, a jeżeli protest dotyczy treści ogłoszenia lub postanowień SIWZ, zamieszcza również na swojej stronie internetowej.
12. W przypadku uwzględnienia protestu Zamawiający powtarza oprotestowaną czynność lub dokonuje czynności zaniechanej, o czym niezwłocznie informuje wszystkich Wykonawców.

## **XVII. POSTANOWIENIA KOŃCOWE**

1. Zamawiający udostępnia protokół postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub załączniki do protokołu na wniosek.
2. Udostępnienie może nastąpić poprzez wgląd w miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego, przesłanie kopii pocztą, faksem lub drogą elektroniczną, zgodnie z wyborem wnioskodawcy.
3. Bez zgody Zamawiającego, wnioskodawca w trakcie wglądu, nie może samodzielnie kopiować lub utrzymywać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert.
4. Jeżeli przesłanie kopii protokołu lub załączników z przyczyn technicznych jest utrudnione, Zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.
5. Dodatkowe koszty związane ze sposobem udostępnienia dokumentów, wskazanym we wniosku, pokrywa wnioskodawca. Przesłanie kopii protokołu lub załączników do protokołu wiąże się z kosztem skopiowania każdej strony w cenie 0,40 zł/stronę.
6. Zamawiający udostępnia wnioskodawcy protokół lub załączniki niezwłocznie.

**W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych oraz Kodeksu cywilnego.**

Załączniki do SIWZ:

Załącznik A – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia,

Załącznik B – Wzór umowy,

Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy,

Załącznik nr 2 – Oświadczenie Wykonawcy,

Załącznik nr 3 – Podwykonawcy,

Załącznik nr 4 – Ankieta oceny Wykonawcy.

### Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest:

**Zadanie nr 1** - Dostawa zestawów jednorazowego użytku do pobierania dwóch jednostek koncentratu krwinek czerwonych (KKCz), na separatorze komórkowym MCS+ Haemonetics, wyposażonych w:

- igłę 16 G, poddaną obróbce zwiększającej poślizg,
- pojemnik próbkowy, umożliwiający pobieranie próbek krwi z pierwszej porcji krwi przed donacją o pojemności min. 30 ml,
- port typ Luer żeński, umożliwiający podłączenie płynu antykoagulacyjnego CPD,
- port typ Luer męski, umożliwiający podłączenie płynu wzbogacającego SAGM,
- coupler – przebijak do podłączenia płynu kompensującego objętość krwi krążącej - 0,9% NaCl.

Termin ważności uzyskanych KKCz winien wynosić 42 dni.

Hemoliza KKCz w ostatnim dniu przechowywania poniżej 0,8% masy krwinek czerwonych.

**Zadanie nr 2** – Dostawa płynu wzbogacającego SAGM po 350 ml. w plastikowym worku z portem typu Luer żeński i blokadą wypływu.

**Zadanie nr 3** - Dostawa płynu antykoagulacyjnego CPD 50 po 150 ml. w plastikowym worku z portem typu Luer męski i blokadą wypływu.

**Zadanie nr 4** – Dostawa zestawów jednorazowego użytku do pobierania jednej jednostki ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek czerwonych (UKKCz) i jednej jednostki ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek płytkowych (UKKP), na separatorze komórkowym MCS+ Haemonetics, wyposażonych:

- igłę 16 G, poddaną obróbce zwiększającej poślizg,
- pojemnik próbkowy, umożliwiający pobieranie próbek krwi z pierwszej porcji krwi przed donacją o pojemności min. 30 ml.,
- port, umożliwiający podłączenie płynu antykoagulacyjnego ACD,
- port, umożliwiający podłączenie płynu wzbogacającego SAGM,
- coupler – przebijak do podłączenia płynu kompensującego objętość krwi krążącej – 0,9% NaCl.

Termin ważności uzyskanych UKKP Af winien wynosić **min. 5 dni**,

Ilość płytek krwi na jednostkę uzyskanego UKKP Af powinna wynosić **co najmniej  $3 \times 10^{11}$**

Ilość leukocytów na jednostkę uzyskanych składników powinna wynosić **<  $1 \times 10^6$**  w co najmniej **95%** badanych jednostek,

Termin ważności uzyskanych UKKCz winien wynosić 42 dni.

Hemoliza UKKCz w ostatnim dniu przechowywania poniżej 0,8% masy krwinek czerwonych,

**Zadanie nr 5** - Dostawa igieł z drenem, stanowiących odrębną część zestawów do aferez kolekcyjnych i leczniczych:

- wymiary kaniuli igły (mm) 1,6x25,0
- „Back Eye” umieszczony po przeciwnej do otworu igły stronie kaniuli,
- ruchome plastikowe skrzydełka, pozwalające stabilnie uchwycić igłę, osadzone tuż za kaniulą,
- barwne oznaczenie „górnej” i „dolnej” powierzchni kaniuli,
- plastikowa osłona kaniuli,
- plastikowy dren igły długości 100-300 mm.,
- plastikowy, zatraskowy zacisk drenu, umożliwiający szybkie zamknięcie jego światła,
- dren igły zakończony końcówką Luer, typu „female Luer – lock”,
- gwintowana, nakręcana plastikowa osłona końcówki Luer,
- igła jednorazowa, sterylna

## WZÓR UMOWY

## UMOWA NR AD/PN – 25/09

zawarta w dniu ....., pomiędzy:

**Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku,**

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

reprezentowanym przez :

prof. dr. hab. med. Piotra Marka Radziwona – Dyrektora,

zwanym dalej „Zamawiającym”

a

....., z siedzibą w .....

zarejestrowaną/ym przez Sąd Rejonowy dla ..... w ....., ..... Wydział Gospodarczy

Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS ....., kapitał zakładowy .....zł/

kapitał wpłacony .....

NIP....., REGON ....., reprezentowaną/ym przez:

1. .... – .....

2. .... - .....

zwaną/ym w dalszej części umowy „Wykonawcą”, o następującej treści:

## § 1

W wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego nr AD/PN-25/09 na dostawę zestawów, płynów oraz igieł do aferez kolekcyjnych i leczniczych, Zamawiający zawiera z Wykonawcą umowę, której przedmiotem jest dostawa niżej wymienionych:

Lp.	Przedmiot dostawy	Ilość (szt.)	Cena jednostk. netto (w zł.)	Wartość netto (w zł.)	% VAT	Kwota VAT	Wartość brutto (w zł.)
1	2	3	4	5 (3x4)	6	7	8 (5 +7)
1	Zestaw jednorazowego użytku do pobierania dwóch jednostek koncentratu krwinek czerwonych, na separatorze komórkowym MCS+ Haemonetics firmy: ....., nazwa: ....., kraj pochodzenia: ....., rok produkcji: .....	64					
2	Płyn SAGM a 350 ml firmy: ....., nazwa: ....., kraj pochodzenia: ....., rok produkcji: .....	80					
3	Płyn CPD 50 a 150 ml. firmy: ....., nazwa: ....., kraj pochodzenia: ....., rok produkcji: .....	64					
4	Zestaw jednorazowego użytku do pobierania jednej jednostki ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek czerwonych i jednej jednostki ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek płytkowych na separatorze komórkowym MCS+ Haemonetics firmy: ....., nazwa: ....., kraj pochodzenia: ....., rok produkcji: .....	16					
5	Igły z drenem, stanowiące odrębną część zestawów do aferez kolekcyjnych i leczniczych firmy: ....., nazwa: ....., kraj pochodzenia: ....., rok produkcji: .....	6 000					

**Wartość dostawy wynosi: ..... zł brutto,**  
**słownie: .....**  
**w tym podatek VAT ..... zł,**  
**słownie: .....**

1. Ustalona wyżej wartość jest wartością brutto i obejmuje wszelkie płatności wobec Skarbu RP oraz koszty ubezpieczenia i transportu do Zamawiającego.
2. Strony ustalają niezmiennosc cen w okresie trwania umowy.
3. Wykonawca oświadcza, że towar będący przedmiotem umowy jest fabrycznie nowy, dobrej jakości i gwarantuje, że jest wolny od wad.

#### § 2

1. Zestawy będą dostarczane na koszt i ryzyko Wykonawcy.
2. Miejsce dostawy – magazyn w siedzibie Zamawiającego.
3. Odbiór ilościowy i jakościowy nastąpi u Zamawiającego.
4. Terminy i wielkość dostaw przedstawia tabela:

Lp.	Przedmiot dostawy	I dostawa do 30.10.09 (w szt.)	II dostawa do 30.01.10 (w szt.)
1	Zestaw jednorazowego użytku do pobierania dwóch jednostek koncentratu krwinek czerwonych (KKCz), na separatorze komórkowym MCS+ Haemonetics	64	0
2	Płyn wzbogacający SAGM a 350 ml	80	0
3	Płyn antykoagulujący CPD 50 a 150 ml	64	0
4	Zestaw do pobierania jednej jednostki ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek czerwonych (UKKCz) i jednej jednej jednostki ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek płytkowych (UKKP) na separatorze MCS+ Haemonetics	16	0
5	Igły 16 G z drenem, stanowiące odrębną część zestawów do aferez kolekcyjnych i leczniczych	3 000	3 000

#### § 3

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone produkty będą miały termin ważności jak niżej:

1) zestawy do pobierania 2. jedn. KKCz – min 36 miesięcy od daty dostawy;

2) płyn wzbogacający SAGM – min. 12 miesięcy od daty dostawy;

3) płyn

antykoagulacyjny CPD – min. 12 miesięcy od daty dostawy;

4) zestawy do pobierania 1. jedn. UKKCz i 1. jedn. UKKP – min. 12 miesięcy od daty dostawy

5) igły z drenem, stanowiących odrębną część zestawów do aferez kolekcyjnych i leczniczych – min. 24 miesiące od daty dostawy.

2. Wykonawca gwarantuje, że termin ważności:

1) uzyskanych KKCz będzie wynosić 42 dni

2) uzyskanych UKKCz będzie wynosić 42 dni

3) uzyskanych UKKP będzie wynosić min. 5 dni

3. Hemoliza KKCz i UKKCz w ostatnim dniu przechowywania będzie wynosić poniżej 0,8% masy krwinek czerwonych,

4. Ilość płytek krwi na jednostkę uzyskanego UKKP Af będzie wynosić co najmniej  $3 \times 10^{11}$

5. Ilość leukocytów na jednostkę uzyskanych składników będzie wynosić  $< 1 \times 10^6$  w co najmniej 95% badanych jednostek

#### § 4

1. Jakość dostarczonego przedmiotu umowy będzie na wysokim poziomie użytkowym:

2. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych, w tym wad ukrytych ujawnionych w czasie użytkowania lub braków ilościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi Wykonawcę oraz prześle protokół reklamacyjny,

3. Wykonawca rozpatrzy reklamację i udzieli na nią odpowiedzi w ciągu 5 dni roboczych od dnia jej otrzymania,

4. Towar wadliwy Wykonawca zobowiązuje się odebrać własnym transportem i na własny koszt,
5. Termin zapłaty za towar zareklamowany będzie liczony od daty załatwienia reklamacji.

#### § 5

Jeżeli Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od daty uznania reklamacji, nie dostarczy partii towaru wolnego od wad, Zamawiający będzie mógł zakupić towar u innego dostawcy, a ewentualną różnicą w cenie obciąży Wykonawcę.

#### § 6\*

1. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy wykonywać będzie przy pomocy podwykonawców.
2. Zakres rzeczowy dostaw wykonywany przez podwykonawców sporządzony w oparciu o zestawienie wartości oferowanych określa wykaz podwykonawców stanowiących Załącznik nr .....

do umowy ( sporządzony na podstawie Załącznika nr 3 do oferty).

3. Wykonawca zobowiązuje się do zawarcia z podwykonawcami umów, których treść podlega pisemnej akceptacji Zamawiającego. Wszelkie zmiany dotyczące wykazu podwykonawców oraz zakresu wykonywanych przez nich czynności wymagają pisemnej zgody Zamawiającego.
4. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność wobec Zamawiającego oraz osób trzecich, za czynności, które wykonuje przy pomocy podwykonawców.

\* jeśli dotyczy

#### § 7

1. Wraz z każdą dostawą, Wykonawca dostarczy fakturę VAT wystawioną w złotych polskich na kwotę wynikającą z ilości i ceny jak w § 1 pkt 1 niniejszej umowy.
2. Wraz z każdą dostawą przedmiotu zamówienia, Wykonawca dostarczy certyfikat serii.

#### § 8

Zapłata za dostarczony towar nastąpi przelewem w ciągu 30 dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT.

#### § 9

1. Zamawiający naliczy kary umowne :
  - a) w wysokości 10% od wartości niezrealizowanej części umownej towaru, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.
  - b) w wysokości 0,2% wartości umownej towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
  - c) w wysokości 0,2% wartości umownej towaru za nieterminowe usuwanie wad i załatwianie reklamacji.
2. Wykonawca może naliczyć odsetki ustawowe za nieterminowe płatności

#### § 10

W przypadku braku realizacji lub nieterminowego realizowania dostaw Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z prawem do naliczenia kar umownych jak w § 9.

#### § 11

1. Zmian i uzupełnień umowy dokonuje się w formie pisemnej pod rygorem nieważności, przy czym zgodnie z art. 144 ust. 1. ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany postanowień zawartej umowy w sytuacji obiektywnej konieczności wprowadzenia zmiany, w niżej przedstawionym zakresie:
  - 1.1. zmiana warunków i terminów poszczególnych dostaw – zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, a w szczególności przesunięcia związane z wyborem wykonawcy i terminem podpisania umowy dostawy, trudności transportowych, celnych, itp.;
  - 1.2. zmiany terminu i warunków płatności – zmiany wynikające ze zmiany w prawie właściwym dla podatków i ceł, które podwyższą lub obniżą cenę przedmiotu zamówienia, co w zależności od rodzaju zmian, jakie będą miały miejsce, będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej przedmiotu zamówienia;
  - 1.3. zmiana terminów ważności, jeżeli związane to będzie z koniecznością przyspieszenia dostaw i/lub zmiany wielkości dostaw w sytuacji wystąpienia zmiany warunków produkcji Zamawiającego (np. zwiększenia zapotrzebowania na dany rodzaj składnika krwi itp.)

- 1.4. zmiana danych Wykonawcy (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie Wykonawcy np. w formie sukcesji uniwersalnej;
- 1.5. zmiana podwykonawcy – jeśli dotyczy;
- 1.6. zmiany wynikające z powstania niezgodności pomiędzy zapisami umowy, a treścią oferty i/lub

#### SIWZ.

2. Zamawiający zastrzega sobie również możliwość zmiany, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, w przypadku:
  - 2.1. zmiany w obowiązujących przepisach prawa mające wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmianę sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego, skutkującą nie możliwością realizacji przedmiotu umowy;
  - 2.2. powstanie nadzwyczajnych okoliczności (nie będących „siłą wyższą”), grożącą rażąco strata, których Strony nie przewidziały przy zawarciu umowy;
  - 2.3. powstanie nadzwyczajnych okoliczności będących „siłą wyższą”, skutkującą nie możliwością realizacji przedmiotu umowy lub grożącą rażąco strata, których Strony nie przewidziały przy zawarciu umowy.
3. Wyżej wymienione zmiany mogą być dokonane na wniosek Wykonawcy lub Zamawiającego, za zgodą obu Stron i zostaną wprowadzone do umowy aneksem.

#### § 12

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 właściwemu sądowi w Białymstoku.

#### § 13

1. Umowa obowiązuje od dnia jej podpisania do dnia 30.01.2010 r.
2. Umowa przestaje obowiązywać przed terminem określonym w ust. 1, w przypadku wyczerpania dostaw stanowiących przedmiot zamówienia.

#### § 14

Umowa podlega ustawom Kodeks cywilny, Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. i ustawie o wyrobach medycznych z dnia 24 kwietnia 2004 r.

#### § 15

Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego może nastąpić w trybie określonym w art. 145 ustawy Prawo zamówień publicznych.

#### § 16

Umowa została zawarta w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.

**ZAMAWIAJĄCY:**

**WYKONAWCA:**



**FORMULARZ OFERTOWY**

Oferta w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego  
na  
Dostawę zestawów, płynów oraz igieł do aferez kolekcyjnych i leczniczych.

**Dane Wykonawcy:**

Nazwa Wykonawcy: .....

.....

siedziba: .....

województwo: ....., powiat: .....

REGON: ....., NIP: .....

Dane osoby do kontaktu: .....

Nr telefonu i telefaxu: .....

Adres e-mail: .....

Nr rachunku bankowego: .....

**W odpowiedzi na ogłoszenie dotyczące przetargu nieograniczonego nr AD/PN – 25/09, składam ofertę wykonania zamówienia publicznego: „Dostawa zestawów, płynów oraz igieł do aferez kolekcyjnych i leczniczych”**

- 1. Oferuję realizację przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami przedstawionymi w SIWZ, za cenę:**

**Zadanie nr 1**

Lp.	Przedmiot zamówienia zgodny z opisem i wymaganiami zawartym w Załączniku A do SIWZ	Ilość (szt.)	Cena jednostkowa netto (w zł)	Wartość netto (w zł)	% VAT	Kwota VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5(3x4)	6	7	8(5+7)
1	Zestaw jedn. użytku do pobierania dwóch jednostek KKCz na separatorze MCS+ Haemonetics firmy: ....., nazwa: ....., kraj pochodzenia: ....., rok produkcji: .....	64					

Cena brutto: .....

słownie: .....

w tym podatek VAT: .....

słownie: .....

**Zadanie nr 2**

Lp.	Przedmiot zamówienia zgodny z opisem i wymaganiami zawartym w Załączniku A do SIWZ	Ilość (szt.)	Cena jednostk. netto (w zł)	Wartość netto (w zł)	% VAT	Kwota VAT	Cena brutto (w zł)

1	2	3	4	5 (3x4)	6	7	8 (5+7)
1	Płyn SAGM a 350 ml. firmy: ..... nazwa: ..... kraj pochodzenia: ..... rok produkcji: .....	80					

**Cena brutto:** .....  
**słownie:** .....  
**w tym podatek VAT:** .....  
**słownie:** .....

### Zadanie nr 3

Lp.	Przedmiot zamówienia zgodny z opisem i wymaganiami zawartym w Załączniku A do SIWZ	Ilość (szt.)	Cena jednostk. netto (w zł)	Wartość netto (w zł)	% VAT	Kwota VAT	Cena brutto (w zł)
1	2	3	4	5 (3x4)	6	7	8 (5+7)
1	Płyn CPD 50 a 150 ml firmy: ..... nazwa: ..... kraj pochodzenia: ..... rok produkcji: .....	64					

**Cena brutto:** .....  
**słownie:** .....  
**w tym podatek VAT:** .....  
**słownie:** .....

### Zadanie nr 4

Lp.	Przedmiot zamówienia zgodny z opisem i wymaganiami zawartym w Załączniku A do SIWZ	Ilość (szt.)	Cena jednostk. netto (w zł)	Wartość netto (w zł)	% VAT	Kwota VAT	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 (3x4)	6	7	8 (5+7)
1	Zestawy do pobierania 1. jedn. UKKCz i 1. jedn. UKKP na separatorze komórkowym MCS+ Haemonetics firmy: ..... nazwa: ..... kraj pochodzenia: ..... rok produkcji: .....	16					

**Cena brutto:** .....  
**słownie:** .....  
**w tym podatek VAT:** .....  
**słownie:** .....

## Zadanie nr 5

Lp.	Przedmiot zamówienia zgodny z opisem i wymaganiami zawartym w Załączniku A do SIWZ	Ilość (szt.)	Cena jednostk. netto (w zł)	Wartość netto (w zł)	% VAT	Kwota VAT (w zł)	Wartość brutto (w zł)
1	2	3	4	5 (3x4)	6	7	8 (5+7)
1	Igły 16 G z drenem, stanowiących odrębną część zestawów do aferez kolekcyjnych i leczniczych firmy: ....., nazwa: ....., kraj pochodzenia: ....., rok produkcji: .....	6 000					

**Cena brutto:** .....,  
**słownie:** .....,  
**w tym podatek VAT:** .....,  
**słownie:** .....

1. Oświadczam, że w przypadku zestawów jednorazowego użytku do pobierania dwóch jednostek koncentratu krwinek czerwonych, na separatorze komórkowym MCS+ Haemonetics, wyposażone one będą w (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
igłę 16 G, poddaną obróbce zwiększającej poślizg,		
pojemnik próbkowy, umożliwiający pobieranie próbek krwi z pierwszej porcji krwi przed donacją o pojemności min. 30 ml,		
port typ Luer żeński, umożliwiający podłączenie płynu antykoagulacyjnego CPD,		
port typ Luer męski, umożliwiający podłączenie płynu wzbogacającego SAGM,		
coupler – przebijak do podłączenia płynu kompensującego objętość krwi krążącej - 0,9% NaCl.		
hemoliza UKKCz w ostatnim dniu przechowywania poniżej 0,8% masy krwinek czerwonych		
termin ważności uzyskanych KKCz powinien wynosić 42 dni.		

Oferuję co najmniej 36 miesięczny termin ważności zestawów oferowanych w zadaniu nr 1.

2. Oświadczam, że w przypadku płynu SAGM a 350 ml. (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
dostawa płynu wzbogacającego SAGM po 350 ml. w plastikowym worku z portem typu Luer żeński i blokadą wypływu		

Oferuje co najmniej 12 miesięczny termin ważności płynów oferowanych w zadaniu nr 2.

3. Oświadczam, że w przypadku płynu antykoagulacyjnego CPD 50 a 150 ml. (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
Dostawa płynu antykoagulacyjnego CPD 50 po 150 ml. w plastikowym worku z portem typu Luer męski i blokadą wypływu		

Oferuję co najmniej 12 miesięczny termin ważności płynów oferowanych w zadaniu nr 3.

4. Oświadczam, że w przypadku zestawów jednorazowego użytku do pobierania jednej jednostki ubogoleukocytarne koncentratu krwinek czerwonych (UKKCz) i jednej jednostki ubogoleukocytarne koncentratu krwinek płytkowych (UKKP), na separatorze komórkowym MCS+ wyposażone one będą w (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
igłę 16 G, poddaną obróbce zwiększającej poślizg,		
pojemnik próbkowy, umożliwiający pobieranie próbek krwi z pierwszej porcji krwi przed donacją o pojemności min. 30 ml.,		
port, umożliwiający podłączenie płynu antykoagulacyjnego ACD,		
port, umożliwiający podłączenie płynu wzbogacającego SAGM,		
coupler – przebijak do podłączenia płynu kompensującego objętość krwi krążącej – 0,9% NaCl.		
termin ważności uzyskanych UKKP Af powinien wynosić min. 5 dni,		
ilość płytek krwi na jednostkę uzyskanego UKKP Af powinna wynosić co najmniej $3 \times 10^{11}$		
ilość leukocytów na jednostkę uzyskanych składników powinna wynosić $< 1 \times 10^6$ w co najmniej 95% badanych jednostek,		
termin ważności uzyskanych KKCz powinien wynosić 42 dni,		
hemoliza UKKCz w ostatnim dniu przechowywania poniżej 0,8% masy krwinek czerwonych,		

Oferuję co najmniej 12 miesięczny termin ważności zestawów oferowanych w zadaniu nr 4.

5. Oświadczam, że w przypadku igieł z drenem, stanowiących odrębną część zestawów do aferez korekcyjnych i leczniczych, wyposażone one będą w (zaznaczyć właściwe):

	TAK	NIE
wymiary kaniuli igły (mm) 1,6 x 25,0		
„Back Eye” umieszczony po przeciwnej do otworu igły stronie kaniuli,		
ruchome plastikowe skrzydełka, pozwalające stabilnie uchwycić igłę, osadzone tuż za kaniulą,		
barwne oznaczenie „górnej” i „dolnej” powierzchni kaniuli,		
plastikową osłonę kaniuli,		
plastikowy dren igły długości 100-300 mm.,		
plastikowy, zatraskowy zacisk drenu, umożliwiający szybkie zamknięcie jego światła,		
dren igły zakończony końcówką Luer, typu „female Luer – lock”,		
gwintowaną, nakręcaną plastikową osłonę końcówki Luer,		
igła jednorazowa, sterylna		

Oferuję co najmniej 24 miesięczny termin ważności igieł oferowanych w zadaniu nr 5.

6. Oświadczam, że akceptuję 30 dniowy termin płatności, licząc od momentu dostarczenia towaru i faktury VAT.
7. Deklaruję stałość cen w czasie trwania umowy.
8. Dostarczę przedmiot zamówienia\*:
  - 8.1. do 30 października 2009 r. – 64 szt. zestawów jednorazowego użytku do pobierania dwóch jednostek KKCz,
  - 8.2. do 30 października 2009 r. – 80 szt. płynu wzbogacającego SAGM a 350 ml.,
  - 8.3. do 30 października 2009 r. – 64 szt. płynów CPD 50 a 150 ml.,
  - 8.4. do 30 października 2009 r. - 16 szt. zestawów jednorazowego użytku do pobierania jednej jednostki UKKCz i jednej jednostki UKKP,
  - 8.5. do 30 października 2009r. - 3000 szt. igieł z drenem, stanowiących odrębną część zestawów do aferez korekcyjnych i leczniczych,
  - 8.6. do 30 stycznia 2010 r. - 3000 szt. igieł z drenem, stanowiących odrębną część zestawów do aferez kolekcyjnych i leczniczych,
- \* niepotrzebne skreślić
9. Oświadczam, że zobowiązuję się do dostarczenia certyfikatu serii wraz z dostawą zestawów.
10. Oświadczam, że jestem związany niniejszą ofertą przez okres 30 dni od daty, w której upływa termin składania ofert.
11. Oświadczam, że zapoznałam/łem się z treścią SIWZ i nie wnoszę do niej żadnych zastrzeżeń.
12. W przypadku udzielenia zamówienia, zobowiązuję się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego oraz na warunkach przedstawionych we wzorze umowy, stanowiącym załącznik B do SIWZ.
13. Ofertę składam na ..... kolejno ponumerowanych stronach.
14. Integralną częścią niniejszej oferty są:
  - 1) Załącznik nr 2 – Oświadczenie Wykonawcy,
  - 2) Załącznik nr 3 – Podwykonawcy,
  - 3) .....
  - 4) .....
  - 5) .....
  - 6) .....
  - 7) .....
  - 8) .....

.....  
*miejsowość i data*

.....  
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej*

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY  
O SPEŁNIANIU WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr AD/PN –25/09 na dostawę zestawów, płynów oraz igieł do aferez kolekcyjnych i leczniczych, oświadczam, że

- 1) spełniam warunki, wymienione w art. 22 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, a mianowicie:
  - a) posiadam wymagane uprawnienia do wykonywania określonej działalności i czynności:  
.....  
.....
  - b) posiadam niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponuję potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia\*,
  - c) posiadam niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz będę dysponował potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia - **w tym celu przedstawiam pisemne zobowiązanie innych podmiotów do udostępnienia potencjału technicznego i osób zdolnych do wykonania zamówienia\***,
  - d) znajduję się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia,
- 2) nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

.....  
*miejsowość i data*

.....  
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej*

\* niepotrzebne skreślić

**PODWYKONAWCY**

Oświadczam, że realizację zamówienia publicznego nr AD/PN – 25/09 – na dostawę zestawów, płynów oraz igieł do aferez kolekcyjnych i leczniczych, zamierzam powierzyć podwykonawcy:

<b>nazwa i adres firmy podwykonawcy</b>	<b>rodzaj, zakres i wartość powierzonych części realizacji zamówienia</b>

.....  
*miejsowość i data*

.....  
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej*

<b>ANKIETA OCENY WYKONAWCY W ZAKRESIE SPEŁNIENIA WYMAGAŃ ISO 9001</b>	
CZĘŚĆ A	
INFORMACJE OGÓLNE	
Nazwa firmy	
Adres	
REGON	
NIP	
Telefon	
Internet: www	
Internet: e-mail	
Prezes/Dyrektor	
Pełnomocnik ds. systemu jakości	
Liczba zatrudnionych	
Działalność, rodzaj produkcji lub usług	
Czy firma posiada certyfikowany system zarządzania jakością?	
TAK <input type="checkbox"/>	
<i>Jeżeli zaznaczono tę odpowiedź – prosimy o przesłanie kopii certyfikatu i nie wypełnianie poniższych części ankiety</i>	
NIE <input type="checkbox"/>	
<i>Jeżeli zaznaczono tę odpowiedź – prosimy o wypełnienie zaznaczonych części i przesłanie kopii procedur B1, B2, B3</i>	

Ankieta wstępnej oceny Wykonawcy c. d.



CZĘŚĆ B1. KONTROLA DOSTAW ZAOPATRZENIOWYCH		
PYTANIE		ODPOWIEDŹ NA PYTANIE
1. Czy istnieje w Zakładzie udokumentowany system oceny jakości dostawców ?	Tak <input type="checkbox"/>	Nie <input type="checkbox"/>
2. Czy zamówienia sprawdzane są wg wymagań jakościowych ?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. Czy materiały niezgodne jakościowo są odpowiednio zabezpieczone i oznakowane ?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
CZĘŚĆ B2. KONTROLA PROCESU PRODUKCYJNEGO		<input type="checkbox"/> NIE DOTYCZY
PYTANIE		ODPOWIEDŹ NA PYTANIE
1. Czy kontrola międzyoperacyjna procesu technologicznego przeprowadzana jest zgodnie z planami kontroli lub innymi dokumentami?	Tak <input type="checkbox"/>	Nie <input type="checkbox"/>
2. Czy stosowane są odpowiednie środki kontrolno-pomiarowe w procesie produkcyjnym?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. Czy wyniki kontroli międzyoperacyjnej są odpowiednio rejestrowane i analizowane?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. Czy Zakład stosuje działania korygujące w procesie produkcyjnym w przypadku niezgodności zasygnalizowanych przez klienta?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
CZĘŚĆ B3. KONTROLA WYROBU GOTOWEGO		
PYTANIE		ODPOWIEDŹ NA PYTANIE
1. Czy stosowane są odpowiednie środki kontrolno-pomiarowe (wzorce) do sprawdzania wyrobu finalnego?	Tak <input type="checkbox"/>	Nie <input type="checkbox"/>
2. Czy wykonuje się w Zakładzie kontrole odbiorcze wszystkich produkowanych wyrobów?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. Czy Zakład prowadzi rejestr wyników badań wyrobów gotowych oraz dokonuje ich analizy?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>