

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (dalej: SWZ)

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn.

Dostawa odczynników do badań laboratoryjnych

o którym mowa w art. 132 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2023 poz. 1605 ze zm.) – dalej: ustawa PZP z zastosowaniem art. 139 ust. 1PZP.

ZNAK SPRAWY: ZP-24-030UN

ZAMAWIAJĄCY

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

40-027 KATOWICE ul. Francuska 20/24

tel. 32/259-16-68

email: duo@spskm.katowice.pl

godz. pracy: pn. – pt. od 07:00 do 14:35

www.platformazakupowa.pl - na tej stronie udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia

Link do postępowania : <https://www.platformazakupowa.pl/transakcja/910303>

Wartość zamówienia przekracza progi unijne określone na podstawie art. 3 ustawy Pzp.

Ofertę należy złożyć w terminie: do 16.05.2024 do godz. 08:00

Do spraw nieuregulowanych w SWZ mają zastosowanie przepisy ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2023 poz. 1605 ze zm.).

Treść SWZ z załącznikami zatwierdzam

ROZDZIAŁ I - INFORMACJE OGÓLNE

1. Tryb udzielenia zamówienia

1. Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie przepisów Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) zwaną w dalszej części „ustawą Pzp”. Z zastosowaniem art. 139 ustawy Pzp. W sprawach nieuregulowanych zapisami niniejszej SWZ stosuje się przepisy wspomnianej ustawy wraz z aktami wykonawczymi do tej ustawy.

2. Postępowanie prowadzone jest dla wartości zamówienia przekraczającej progi unijne określone na podstawie art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych.

3. Postępowanie o udzielenie niniejszego zamówienia zakwalifikowane zostało do dostaw.

2. Wykonawcy/podwykonawcy/podmioty trzecie udostępniające wykonawcy swój potencjał

1. Wykonawcą jest osoba fizyczna, osoba prawna albo jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej, która oferuje na rynku wykonanie robót budowlanych lub obiektu budowlanego, dostawę produktów lub świadczenie usług lub ubiega się o udzielenie zamówienia, złożyła ofertę lub zawarła umowę w sprawie zamówienia publicznego.

2. Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy PZP, tj. mających status zakładu pracy chronionej, spółdzielnie socjalne oraz innych wykonawców, których głównym celem lub głównym celem działalności ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, jest społeczna i zawodowa integracja osób społecznie marginalizowanych.

3. **Zamówienie może zostać udzielone wykonawcy, który:**

3.1 spełnia warunki udziału w postępowaniu opisane w rozdziale II podrozdziale 3 i 5 SWZ,

3.2 nie podlega wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy PZP

3.3 złożył ofertę niepodlegającą odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 ustawy PZP

4. **Wykonawcy mogą ubiegać się wspólnie o udzielenie zamówienia.**

W takim przypadku:

4.1. Wykonawcy występujący wspólnie są zobowiązani do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego.

4.2. Oryginał pełnomocnictwa opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia lub kopia potwierdzona notarialnie, opatrzona kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez notariusza, powinny być załączone do oferty i zawierać w szczególności wskazanie:

4.2.1 postępowania o zamówienie publiczne, którego dotyczy,

4.2.2 wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia wymienionych z nazwy z określeniem adresu siedziby,

4.2.3 ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.

4.3 Wszelka korespondencja prowadzona będzie przez zamawiającego wyłącznie z pełnomocnikiem.

5. **Podwykonawstwo**

Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych zadań.

3. Komunikacja w postępowaniu

1. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim.

2. Komunikacja w postępowaniu o udzielenie zamówienia odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej wyłącznie za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem www.platformazakupowa.pl zwanej dalej Platformą. Inny sposób komunikacji, np. mailowy będzie ignorowany przez zamawiającego.

ZP-24-011UN

3. Szczegółowe informacje dotyczące przyjętego w postępowaniu sposobu komunikacji znajdują się w rozdziale III podrozdział 1 niniejszej SWZ.

4. Podział zamówienia na części

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych, przedmiot zamówienia podzielony jest na 11 odrębnych pakietów.

5. Oferty wariantowe

Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp, tzn. oferty przewidującej odmienny sposób wykonania zamówienia niż określony w niniejszej SWZ.

6. Umowa ramowa

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, o której mowa w art. 311–315 ustawy Pzp.

7. Aukcja elektroniczna

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 227–238 ustawy Pzp.

8. Rozliczenia w walutach obcych

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych

9. Zaliczki na poczet udzielenia zamówienia

Zamawiający nie przewiduje udzielania zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

10. Unieważnienie postępowania

Poza możliwością unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 255 ustawy PZP, zamawiający zastrzega możliwość unieważnienia postępowania przed upływem terminu do składania ofert, jeżeli wystąpią okoliczności powodujące, że dalsze prowadzenie postępowania jest nieuzasadnione

11. Ochrona danych osobowych zebranych przez zamawiającego w toku postępowania

1. Zamawiający oświadcza, że spełnia wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 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 4 maja 2016 r.) – dalej: RODO – tym samym dane osobowe podane przez wykonawcę będą przetwarzane zgodnie z RODO oraz zgodnie z przepisami krajowymi.
2. Dane osobowe wykonawcy przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z przedmiotowym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego pn. ***Dostawa odczynników do badań laboratoryjnych***
3. Odbiorcami przekazanych przez wykonawcę danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania zgodnie z art. 18 oraz art. 74 ustawy PZP, a także art. 6 ustawy z 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej.
4. Dane osobowe wykonawcy zawarte w protokole postępowania będą przechowywane przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia. Jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.
5. Klauzula informacyjna, o której mowa w art. 13 ust. 1 i 2 RODO, znajduje się w załączniku nr **4 do SWZ**.
6. Zamawiający nie planuje przetwarzania danych osobowych wykonawcy w celu innym niż cel określony w lit. b powyżej. Jeżeli administrator będzie planował przetwarzać dane osobowe w celu innym niż cel, w którym dane osobowe zostały zebrane (tj. cel określony w lit. b powyżej), przed takim dalszym

przetwarzaniem poinformuje on osobę, której dane dotyczą, o tym innym celu oraz udzieli jej wszelkich innych stosownych informacji, o których mowa w art. 13 ust. 2 RODO.

7. Wykonawca jest zobowiązany, w związku z udziałem w przedmiotowym postępowaniu, do wypełnienia wszystkich obowiązków formalnoprawnych wymaganych przez RODO i związanych z udziałem w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia. Należą do nich obowiązki informacyjne z:
 - 7.1. art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te wykonawca bezpośrednio pozyskał i przekazał zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie zamawiającego,
 - 7.2. art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane wykonawca pozyskał w sposób pośredni, a które to dane wykonawca przekazuje zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie zamawiającego.
8. W celu zapewnienia, że wykonawca wypełnił ww. obowiązki informacyjne oraz ochrony prawnie uzasadnionych interesów osoby trzeciej, której dane zostały przekazane w związku z udziałem w postępowaniu, wykonawca składa oświadczenie o wypełnieniu przez niego obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO – treść oświadczenia została zawarta w załączniku nr 2 do SWZ → OFERTA.
9. Zamawiający informuje, że:
 - 9.1. udostępnia dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO (dane osobowe dotyczące wyroków skazujących i czynów zabronionych), w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale IX ustawy PZP, do upływu terminu na ich wniesienie.
 - 9.2. Udostępnianie protokołu i załączników do protokołu ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem tych, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO (tj. danych osobowych ujawniających pochodzenie rasowe lub etniczne, poglądy polityczne, przekonania religijne lub światopoglądowe, przynależność do związków zawodowych oraz przetwarzania danych genetycznych, danych biometrycznych w celu jednoznacznego zidentyfikowania osoby fizycznej lub danych dotyczących zdrowia, seksualności lub orientacji seksualnej tej osoby), zebranych w toku postępowania o udzielenie zamówienia.
 - 9.3. W przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez zamawiającego, z uprawnienia, o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO (związanych z prawem wykonawcy do uzyskania od administratora potwierdzenia, czy przetwarzane są dane osobowe jego dotyczące, prawem wykonawcy do bycia poinformowanym o odpowiednich zabezpieczeniach, o których mowa w art. 46 RODO, związanych z przekazaniem jego danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej oraz prawem otrzymania przez wykonawcę od administratora kopii danych osobowych podlegających przetwarzaniu), zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia.
 - 9.4. Skorzystanie przez osobę, której dane osobowe dotyczą, z uprawnienia, o którym mowa w art. 16 RODO (z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych), nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników.
 - 9.5. W postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania.
 - 9.6. W przypadku gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679.

1. Przedmiot zamówienia

1. Wspólny słownik zamówień
CPV: 33696500-0 odczynniki laboratoryjne
2. Przedmiot zamówienia stanowi sukcesywna dostawa odczynników, materiałów zużywalnych, zestawów testowych, linii komórkowych z podziałem na 11 pakietów:
 - 2.1. **Pakiet 1** Odczynniki i materiały zużywalne do aparatu ABI PRISM i FAST 7500
 - 2.2. **Pakiet 2** Zestawy testowe i kontrole międzynarodowe do analizatora GeneXpert
 - 2.3. **Pakiet 3** Odczynniki do badań – wzorzec masowy, primery, barwniki, bufor obciążnikowy
 - 2.4. **Pakiet 4** Linie komórkowe RNA do diagnostyki białaczek
 - 2.5. **Pakiet 5** Zestaw do kwantyfikacji bibliotek NGS do sekwenatora NGS
 - 2.6. **Pakiet 6** Sondy genetyczne
 - 2.7. **Pakiet 7** Odczynniki do odwrotnej transkrypcji, zestawy Polimerazy, barwnik Giemzy
 - 2.8. **Pakiet 8** Odczynniki izotopowe do badań diagnostycznych
 - 2.9. **Pakiet 9** Odczynniki do wykrywania antygenu toksyny A i B Clostridium Difficile
 - 2.10. **Pakiet 10** Zewnętrzne panele kontroli jakości dla badań wykonywanych metodami biologii molekularnej
 - 2.11. **Pakiet 11** Odczynniki serologiczne i krwinki wzorcowe do oznaczeń grup krwi układu ABO i RH metodą probówkową
3. Zamawiający wymaga aby oferowany przedmiot zamówienia był dopuszczony do stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych zgodnie obowiązującym prawem.
4. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określa formularz asortymentowo – cenowy dla pakietów nr 1 – 11 - **załącznik nr 1 do SWZ**. Zamawiający udostępnił formularz w pliku Excel z podziałem na zakładki.
5. Opis wymagań zamawiającego w zakresie realizacji i odbioru przedmiotu zamówienia stanowią projektowane postanowienia umowy – **załącznik nr 3**.

Wszystkie wymagania określone w dokumentach wskazanych powyżej stanowią wymagania minimalne, a ich spełnienie jest obligatoryjne. Niespełnienie ww. wymagań minimalnych będzie skutkowało odrzuceniem oferty jako niezgodnej z warunkami zamówienia na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp.

6. Termin ważności

Wymagany minimalny termin ważności dostarczanego przedmiotu umowy – **70 % terminu podanego przez producenta**. Należy podać ile miesiącom odpowiada wymagane 70%. Termin ważności należy wpisać w formularzu asortymentowo – cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ. – **dotyczy pakietów 1-7; 9-11. Termin ważności stanowi kryterium oceny oferty – Rozdział III ust. 4**
Zaoferowanie terminu ważności krótszego niż wymagany przez Zamawiającego będzie skutkowało odrzuceniem oferty na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp.

7. Termin dostawy

Wymagany termin dostawy przedmiotu umowy wynosi maksymalnie:

10 dni r od daty zamówienia – dla odczynników z pakietów nr 2, 6, 7, 9, 11

21 dni od daty zamówienia – dla pakietów 1, 3, 4, 5

Zgodnie z harmonogramem dostaw – dla pakietu 10

14 dni od wymaganego znakowania – dla pakietu 8

Oferowany termin dostawy należy wpisać w formularzu ofertowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ. Termin dostawy stanowi kryterium oceny oferty – Rozdział III ust. 4

Zaoferowanie terminu dostawy dłuższego niż wymagany przez Zamawiającego będzie skutkowało odrzuceniem oferty na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp.

8. W przypadku, gdy opis przedmiotu zamówienia odnosi się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 Ustawy Pzp Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważne”. Wykonawca, który oferuje rozwiązania równoważne

do wskazanych norm jest obowiązany wykazać w ofercie, że oferowane przez niego rozwiązanie równoważne spełnia wymagania określone przez Zamawiającego, poprzez wskazanie w formularzu ofertowym normy równoważnej do oferowanego produktu oraz dołączenie do oferty przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa w art. 104 - 107 Ustawy Pzp, udowadniając, że proponowane rozwiązania do norm w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia.

3) Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone dowody będą niekompletne (nie potwierdzając w ten sposób równoważności oferty w zakresie opisanym w opisie przedmiotu zamówienia), Zamawiający nie będzie wzywał do ich złożenia /uzupełnienia. Wszelkie koszty i czynności związane z potwierdzeniem spełnienia przez ofertę równoważną parametrów jakościowych spoczywają na Wykonawcy.

2. Termin wykonania zamówienia

Realizacja przedmiotu zamówienia następować będzie w okresie 24 miesięcy

3. Warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia

Zamawiający nie określa warunku udziału w postępowaniu.

4. Przedmiotowe środki dowodowe składane zgodnie z art.107 ust. 1 Pzp.

1. DOKUMENTY SKŁADANE RAZEM Z OFERTĄ

1.1. Powiadomienia/Zgłoszenia lub Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r - dla pak. nr 2 poz. 1, 2, 3, 4; pak. 6 z wyłączeniem pozycji 16; pak. 7 poz. 3; pak. 8; pak. 9; pak. 11 z wyłączeniem materiałów zużywalnych

1.2. Certyfikat CE - dla pakietów 1-11 wyłączeniem materiałów zużywalnych

1.3. dokument potwierdzający parametry wymagane i kryteria oceny jakości między innymi: katalogi, broszury, ulotki, karty charakterystyki lub opis techniczny itp. – dla pakietów nr 1-11

Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający nie wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia i odrzuci ofertę.

5. Dokumenty składane wraz z ofertą i składane na wezwanie

1. DOKUMENTY SKŁADANE RAZEM Z OFERTĄ

1.1 JEDZ

1.1.1 Do oferty wykonawca dołącza oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym w rozdziale II podrozdziałach 4 i 5 SWZ. Wykonawca składa oświadczenie **na formularzu JEDZ**. JEDZ stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, na dzień składania ofert oraz

ZP-24-011UN

stanowi dowód tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe, wskazane w rozdziale II podrozdziale 6 pkt 2 SWZ.

1.1.1. Wykonawca składa JEDZ w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę upoważnioną do reprezentowania wykonawcy zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

1.1.2. JEDZ sporządza odrębnie:

- wykonawca/każdy spośród wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku JEDZ potwierdza brak podstaw wykluczenia wykonawcy oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu;
- podmiot trzeci, na którego potencjał powołuje się wykonawca celem potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu. W takim przypadku JEDZ potwierdza brak podstaw wykluczenia podmiotu oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim podmiot udostępnia swoje zasoby wykonawcy;
- podwykonawca, na którego zasobach wykonawca nie polega przy wykazywaniu spełnienia warunków udziału w postępowaniu. W takim przypadku musi zostać wypełniona część II sekcja A i B, część III (podstawy wykluczenia). JEDZ podpisuje kwalifikowanym podpisem elektronicznym podwykonawca *(jeżeli zamawiający weryfikuje podstawy wykluczenia w odniesieniu do podwykonawcy)*.

1.1.3. Wykonawca sporządzi oświadczenie JEDZ za pośrednictwem:

- platformy zakupowej zamawiającego poprzez : www.platformazakupowa.pl lub
- przy wykorzystaniu systemu dostępnego poprzez stronę internetową <https://espd.uzp.gov.pl/> lub
- za pośrednictwem innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego.

1.1.4. Instrukcja wypełniania formularza JEDZ znajduje się na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych pod adresem:

https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0015/32415/Instrukcja-wypelniania-JEDZ-ESPD.pdf

1.1.5. Celem ułatwienia wykonawcy sporządzenia JEDZ zamawiający przygotował formularz JEDZ (załącznik do SWZ), który zamieścił na Platformie. W przypadku gdy wykonawca korzysta z możliwości samodzielnego utworzenia nowego formularza JEDZ/ESPD, aktywne są wszystkie pola formularza. Należy je wypełnić w zakresie stosownym do wymagań określonych przez zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu. Przy wszystkich podstawach wykluczenia domyślnie zaznaczona jest odpowiedź przecząca. Po zaznaczeniu odpowiedzi twierdzącej wykonawca ma możliwość podania szczegółów, a także opisanie ewentualnych środków zaradczych podjętych w ramach tzw. samooczyszczenia.

1.1.6. JEDZ należy wypełnić w następujących częściach: Część II sekcja A z wyłączeniem informacji dotyczących zamówień zastrzeżonych, Część II sekcja A, B, C Część III sekcja A, B, C i D, Część IV Sekcja lub sekcja A

1.1.7. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, na etapie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest zobowiązany wypełnić część II sekcja D JEDZ, w tym, jeśli jest to wiadome, podać firmy podwykonawców.

1.2. Samooczyszczenie – w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 i 6 lub art. 109 ust. 1 pkt 2–10 ustawy Pzp wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:

1.1.1. naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;

- 1.1.2. 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;
- 1.1.3. podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
- 1.1.4. zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
- 1.1.5. zreorganizował personel,
- 1.1.6. wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
- 1.1.7. utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
- 1.1.8. wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzebranie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.

Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy, a jeżeli uzna, że nie są wystarczające, wyklucza wykonawcę.

1.2. Pełnomocnictwo

- 1.2.1. Gdy umocowanie osoby składającej ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, wykonawca, który składa ofertę za pośrednictwem pełnomocnika, powinien dołączyć do oferty dokument pełnomocnictwa obejmujący swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy.
- 1.2.2. W przypadku wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia wykonawcy są zobowiązani do ustanowienia pełnomocnika. Dokument pełnomocnictwa, z treści którego będzie wynikało umocowanie do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia tych wykonawców, należy załączyć do oferty.
- 1.2.3. Wymagana forma:
 - oryginał w postaci elektronicznej podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę upoważnioną do reprezentowania wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zgodnie z formą reprezentacji, określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej, lub
 - elektroniczna kopia dokumentu poświadczona za zgodność z oryginałem przez notariusza, tj. podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby posiadającej uprawnienia notariusza.

1.3. Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

- 1.3.1. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, spośród których tylko jeden spełnia warunek dotyczący uprawnień, są zobowiązani dołączyć do oferty oświadczenie, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni wykonawcy.

Wykonawcy składają oświadczenia w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osoby upoważnione do reprezentowania wykonawców zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub w innym dokumencie.

- 1.4. **Oświadczenie wykonawcy** dotyczące przestaniek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 Ustawy O Szczególnych Rozwiązaniach W Zakresie Przeciwdziałania Wspieraniu Agresji Na

Ukraiń Oraz Służących Ochronie Bezpieczeństwa Narodowego składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp – **załącznik nr 7 do SWZ**

1.5. Formularz oferty – załącznik nr 2 do SWZ

1.5.1. Formularz musi być złożony w oryginale na załączonym do SWZ wzorze, w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub osobistym przez osobę upoważnioną do reprezentowania wykonawcy zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

1.5.2. Wykonawca składa oświadczenie w zakresie spełnienia wymogów RODO oraz informację, czy wybór oferty wykonawcy będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, oraz oświadczenie o zapoznaniu się i zaakceptowaniu treści SWZ.

1.6. Formularz asortymentowo – cenowy – załącznik nr 1 do SWZ (DLA PAKIETÓW 1-11) Formularz należy złożyć w oryginale na załączonym do SWZ wzorze, w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub osobistym przez osobę upoważnioną do reprezentowania wykonawcy zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

2. DOKUMENTY SKŁADANE NA WEZWANIE (PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE)

Zgodnie z art. 126 ust. 1 ustawy Pzp zamawiający, przed wyborem najkorzystniejszej oferty, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych:

2.1. informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1,2,4 Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed ich złożeniem.

2.2. oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art.125 ust.1 ustawy w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania - **załącznik nr 5 do SWZ.**

2.3. oświadczenie wykonawcy, w zakresie art.108 ust.1 pkt.5 ustawy o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. 2021 poz.275) z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej - **załącznik nr 6 do SWZ**

3. ZAMAWIAJĄCY NIE WZYWA DO ZŁOŻENIA PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH, JEŻELI: 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 oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp dane umożliwiające dostęp do tych środków;

ZP-24-011UN

- 3.1. podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1.
- 3.2. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
- 3.3. W zakresie nieuregulowanym ustawą Pzp lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez wykonawcę w postępowaniu zastosowanie mają w szczególności przepisy rozporządzenia 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 oraz rozporządzenia 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

6. Inne dokumenty składane wraz z ofertą

1.3. Zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa – w sytuacji gdy oferta lub inne dokumenty składane w toku postępowania będą zawierały tajemnicę przedsiębiorstwa, wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzega, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazuje, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

Dokument musi być złożony w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, lub podpisem osobistym osoby upoważnionej do reprezentowania wykonawców zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie

- 1.3.1. Wykonawca składa oświadczenie w zakresie spełnienia wymogów RODO oraz informację, czy wybór oferty wykonawcy będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, oraz oświadczenie o zapoznaniu się i zaakceptowaniu treści SWZ.

7. Podstawy wykluczenia

Zamawiający wykluczy z postępowania wykonawców, wobec których zachodzą podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ust.1 z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 oraz art. 7 ust.1 pkt. 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. poz. 835) oraz art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 Ustawy O Szczególnych Rozwiązaniach W Zakresie Przeciwdziałania Wspieraniu Agresji Na Ukrainę Orz Służących Ochronie Bezpieczeństwa Narodowego składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

8. Wymagania dotyczące wadium

1. Zamawiający odstępuje od żądania wniesienia wadium.

9. Sposób przygotowania oferty

1. Oferta oraz przedmiotowe i podmiotowe środki dowodowe muszą zostać złożone w postaci elektronicznej oraz podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności. Złożenie oferty wymaga od wykonawcy zarejestrowania się i zalogowania na Platformie zakupowej zamawiającego dostępnej pod adresem www.platformazakupowa.pl
2. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

3. Każdy dokument złożony wraz z ofertą sporządzony w języku innym niż polski musi być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski (za wyjątkiem dokumentów wskazanych przez zamawiającego)
4. Po upływie terminu składania ofert Wykonawca nie może dokonać zmian w ofercie.
5. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poprzez oryginał należy rozumieć dokument podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub postaci elektronicznej podpisane podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione, *zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30.12.2020r. 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.*
6. Na podstawie §8 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30.12.2020r. 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, *w przypadku przekazywania w postępowaniu dokumentu elektronicznego w formie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.* Zamawiający zaleca jednak w przypadku gdy wykonawca pakuje dokumenty np. w plik o rozszerzeniu .zip - wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
7. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym polu w kroku 1 składania oferty przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa. Zgodnie z art. 222 ust.5 ustawy PZP **tajemnicą przedsiębiorstwa nie może być** nazwa firmy, adres, informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności. Każda informacja stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa musi być zamieszczona w odrębnym pliku i określać przedmiot będący jej treścią z uzasadnieniem (podstawa prawna utajnienia). Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert musi wykazać, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, w szczególności określając w jakli sposób zostały spełnione przesłanki, o których mowa w art.11 pkt.4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, zgodnie z którym tajemnicę przedsiębiorstwa stanowi określona informacja, jeżeli spełnia łącznie następujące warunki:
 - 7.1. Informacja ma charakter techniczny, technologiczny, organizacyjny przedsiębiorstwa lub inny posiadający wartość gospodarczą,
 - 7.2. Informacja nie została ujawniona do wiadomości publicznej,
 - 7.3. Podjęto w stosunku do niej niezbędne działania w celu zachowania poufności poprzez wskazanie konkretnych okoliczności, czynności, które zostały podjęte przez Wykonawcę jak np. wykazanie się wewnętrznymi regulaminami, pozwalającymi przypuszczać, iż informacja nie może zostać upubliczniona.
8. W przypadku, gdy dany dokument tylko w części zawiera tajemnicę przedsiębiorstwa, Wykonawca zobowiązany jest podzielić ten dokument na dwa pliki i dla każdego z nich odpowiednio oznaczyć status jawności bądź tajemnicy przedsiębiorstwa.
9. Jeżeli zastrzeżone przez Wykonawcę informacje nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa lub są jawne na podstawie przepisów Ustawy (np. art. 222 ust.5 PZP) lub odrębnych przepisów, Zamawiający zobowiązany jest do ujawnienia tych informacji w ramach prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

ZP-24-011UN

10. W przypadku gdy w jednym dokumencie Wykonawca zawrze informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa oraz informacje, do ujawnienia których Zamawiający będzie zobowiązany, Zamawiający ujawni cały dokument, zaś Wykonawca ponosić będzie odpowiedzialność za niewłaściwe zabezpieczenie informacji objętych tajemnicą przedsiębiorstwa.
11. Zamawiający informuje, że w przypadku kiedy Wykonawca otrzyma od Zamawiającego wezwanie do wyjaśnienia zaofertowanej ceny jako rażąco niskiej w trybie art. 224 PZP, a złożone przez Wykonawcę wyjaśnienia i/lub dowody stanowiąc będą tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawcy będzie przysługiwało prawo zastrzeżenia ich jako tajemnica przedsiębiorstwa pod warunkiem, że Wykonawca oprócz samego zastrzeżenia ich wykaże, iż dane informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
12. Oferta na wybrane i oferowane przez wykonawcę zadania musi posiadać pełny asortyment.
13. Brak jakiegokolwiek pozycji w oferowanej części lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów lub brak informacji określonych w poszczególnych kolumnach formularzy cenowych będzie skutkowało odrzuceniem oferty.
14. Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty umożliwiającej wybór wielkości opakowania. Oferta na każdą oferowaną pozycję musi zawierać wyłącznie jeden nr katalogowy, jedną cenę, jedną wielkość opakowania itd.
15. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę. Oferty wykonawcy, który przedłoży więcej niż jedną ofertę, zostaną odrzucone.
16. Wykonawca składa ofertę wraz z wymaganymi oświadczeniami i dokumentami, wskazanymi w rozdziale II podrozdziale 2
17. Do upływu terminu składania ofert wykonawca może wycofać ofertę. Sposób postępowania w przypadku oferty w systemie został opisany w Instrukcji korzystania z Platformy .
18. Ilekroć w dokumentach zamówienia jest mowa o dniach należy je rozumieć jako dni kalendarzowe. Dni robocze to wszystkie dni oprócz dni wolnych od pracy i sobót.

10. Opis sposobu obliczania ceny

1. Wykonawca obliczy cenę oferty brutto według formularza asortymentowo-cenowego, z zastrzeżeniem, że wykonawca jest zobowiązany do wypełnienia i określenia wartości we wszystkich pozycjach występujących w formularzu cenowym.
2. Wykonawca obliczy wartość oferty brutto dodając podatek VAT w odpowiedniej wysokości do całkowitej ceny netto (zamawiana ilość x cena jednostkowa netto = wartość netto + VAT = wartość brutto), a następnie wyrazi słownie podaną wcześniej cyfrowo wartość oferty brutto.
3. Na potrzeby niniejszego postępowania Zamawiający udostępnił Wykonawcy formularz asortymentowo – cenowy w formie Excel z założonymi formułami. Przed zapisaniem do pdf Wykonawca zobowiązany jest do sprawdzenia czy widoczne są wszystkie informacje zawarte w poszczególnych komórkach.
4. W przypadku oferowania towaru, w którym wielokrotność opakowania handlowego jest niezgodna z ilością przedmiotu zamówienia, wykonawca zobowiązany jest do kalkulacji oferty w sposób umożliwiający realizację całego zamówienia przy jednoczesnym zachowaniu zgodności z wymaganiami dotyczącymi konfekcjonowania – jeżeli zostały określone przez zamawiającego. W przypadku braku możliwości wyceny opakowań pełnych należy podać ilości opakowań zaokrąglonych w górę.
5. Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług. W związku z powyższym wszystkie ceny podane w formularzu cenowym uwzględniają stawkę VAT w obowiązującej wysokości.
6. Cenę oferty, jak również poszczególne ceny jednostkowe należy obliczyć, uwzględniając całość wynagrodzenia wykonawcy za prawidłowe wykonanie umowy. Wykonawca jest zobowiązany skalkulować cenę na podstawie opisu przedmiotu zamówienia, treści SWZ oraz projektowanych postanowień umowy.

ZP-24-011UN

7. Cena oferty, jak również poszczególne ceny jednostkowe obejmują także wszystkie inne koszty oraz ewentualne upusty i rabaty. Wykonawca skalkuluje ponadto wszystkie potencjalne rodzaje ryzyka ekonomicznego, jakie mogą wystąpić przy realizacji przedmiotu umowy, a wynikające z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy.
8. W formularzu oferty wykonawca poda wyłącznie cenę oferty, która uwzględnia całkowity koszt realizacji zamówienia w okresie obowiązywania umowy, obliczoną zgodnie z dyspozycjami 1 - 7 powyżej.
9. Zgodnie z art. 225 ustawy Pzp, jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, do celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W takiej sytuacji wykonawca ma obowiązek:
 - 9.1. poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - 9.2. wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 9.3. wskazania wartości towaru lub usługi objętych obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 9.4. wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy będzie miała zastosowanie.Informację w powyższym zakresie wykonawca składa w załączniku nr 2 do SWZ → OFERTA. Brak złożenia ww. informacji będzie postrzegany jako brak powstania obowiązku podatkowego u zamawiającego.
10. Zamawiający odrzuci ofertę, której cena została obliczona przy uwzględnieniu niewłaściwej stawki VAT na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 ustawy Pzp.
11. Rozliczenia będą prowadzone w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

UWAGA! Jeden grosz jest najmniejszą jednostką monetarną w systemie pieniężnym RP i nie jest możliwe wyliczenie ceny końcowej, jeśli komponenty ceny (ceny jednostkowe) są określone za pomocą wielkości mniejszych niż 1 grosz.

Wartości kwotowe ujęte jako wielkości matematyczne znajdujące się na trzecim i kolejnym miejscu po przecinku, w odniesieniu do nieistniejącej wielkości w polskim systemie monetarnym powodują, że tak wyrażona cena dla powszechnego obrotu gospodarczego jest niemożliwa do wypłacenia. Nie można kogoś realnie zobowiązać do zapłaty na jego rzecz kwoty niższej niż jeden grosz.

12. Ceny jednostkowe, stanowiące podstawę do obliczenia ceny oferty, muszą być podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli oferta będzie zawierała ceny jednostkowe wyrażone jako wielkości matematyczne znajdujące się na trzecim i kolejnym miejscu po przecinku, zostanie odrzucona na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 4 i 5 ustawy Pzp

ROZDZIAŁ III - INFORMACJE O PRZEBIEGU POSTĘPOWANIA

1. Sposób porozumiewania się zamawiającego z wykonawcami i wykonawców z zamawiającym

- 1) W postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, w szczególności składanie oświadczeń, zawiadomień oraz przekazywanie informacji, odbywa się wyłącznie elektronicznie za pośrednictwem <https://www.platformazakupowa.pl> „ wyslij wiadomość do zamawiającego” dostępnego na stronie internetowej obsługującej przedmiotowe postępowanie.
- 2) Korespondencję uważa się za przekazaną w terminie, jeżeli dotrze do zamawiającego przed upływem wymaganego terminu. Każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdzi fakt otrzymania wiadomości elektronicznej.

ZP-24-011UN

- 3) Zamawiający informuje, że zgodnie z Ustawą nie wyraża zgody na jakikolwiek inny kontakt, zarówno z Zamawiającym jak i osobami zatrudnionymi w SPSKM do porozumiewania się z Wykonawcami, niż wskazany w pkt1. Oznacza to, że Zamawiający będzie ignorował inne formy kontaktowania się z nim, w szczególności na wiadomości wysyłane na adres mailowy, na kontakt telefoniczny lub /i osobisty w swojej siedzibie.

2. Sposób oraz termin składania ofert. Termin otwarcia ofert

Ofertę należy złożyć w terminie do dnia **16.05.2024 do godz. 08:00** Za pośrednictwem Platformy zakupowej

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **16.05.2024 o godz. 08:05** poprzez odszyfrowanie wczytanych na Platformie ofert.
2. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
3. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 3.1.nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 3.2.cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

3. Termin związania ofertą

Wykonawca pozostaje związany ofertą **do dnia 13.08.2024 r.**

4. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert

Przy wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami i odpowiadającymi im znaczeniami oraz w następujący sposób będzie oceniał spełnienie kryteriów:

Pakiet 1, 3, 4, 5

Lp.	Opis kryterium oceny	(%)	Liczba punktów
1.	Cena (koszt)	60%	60 pkt
2.	Termin ważności	20%	20 pkt
3.	Termin dostawy	20%	20 pkt
	Razem	100%	100 pkt

1.CENA

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za cenę (PC):

$PC = (C_{min} / C_{of}) \times 60$ gdzie:

C_{min} - cena najniższa spośród ocenianych ofert

C_{of} - cena ocenianej oferty

PC - liczba punktów za kryterium ceny

Maksymalna ilość punktów przyznana za kryterium ceny (PC) wynosi 60.

2.TERMIN WAŻNOŚCI

Złożenie oferty jest jednoznaczne z przyjęciem przez wykonawcę przynajmniej minimalnego okresu terminu ważności wynoszącego **70%** terminu podanego przez producenta.

Zamawiający, oceniając warunki terminu ważności weźmie pod uwagę okres, o jaki zostanie wydłużony termin ważności w stosunku do minimalnie wymaganego terminu wynoszącego 70% terminu podanego przez producenta.

Maksymalna ilość punktów przyznana w kryterium Termin Ważności (PTW) wynosi 20.

Sposób przyznania punktów za kryterium Termin Ważności (PTW)oferowany termin ważności od 71% do 80% - **10 pkt**oferowany termin ważności od 81% do 90% - **15 pkt**oferowany termin ważności 91% i więcej - **20 pkt**

Wykonawca deklaruje, o jaki okres wydłuży termin ważności, w formularzu asortymentowo-cenowym. Oferta może otrzymać maksymalnie 20 pkt w zakresie kryterium terminu ważności. W przypadku braku wskazania przez wykonawcę terminu ważności w formularzu asortymentowo-cenowym do oceny zostanie podstawiony minimalny/wymagany termin wynoszący 70% terminu podanego przez producenta. Oferowanie terminu krótszego niż 70% terminu podanego przez producenta będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

3. TERMIN DOSTAWY

Złożenie oferty jest jednoznaczne z przyjęciem przez wykonawcę terminu dostawy maksymalnie 21 dni od daty zamówienia.

Zamawiający, oceniając warunki terminu dostawy weźmie pod uwagę okres, o jaki zostanie skrócony termin dostawy w stosunku do wymaganego terminu wynoszącego 21 dni. Oferty z terminem dostawy powyżej 21 dni od daty zamówienia zostaną odrzucone.

Maksymalna ilość punktów przyznana w kryterium Termin Dostawy (PTD) wynosi 20.

Sposób przyznania punktów za kryterium termin dostawy (PTD):Oferowany termin dostawy od 20 dni do 16 dni – **5 pkt**Oferowany termin dostawy od 15 dni do 11 dni – **10 pkt**Oferowany termin dostawy od 10 dni do 6 dni – **15 pkt**Oferowany termin dostawy od 5 dni i mniej – **20 pkt**

Brak dołączenia do oferty dokumentów potwierdzających dodatkowo oceniane parametry będzie skutkowało brakiem przyznania dodatkowych punktów.

$$P_{of} = PC + PTW + PTD$$

Łączna liczba punktów za ofertę P_{of} = liczba punktów za kryterium ceny (maks. 60) PC + liczba punktów za kryterium termin ważności (maks. 20) PTW + liczba punktów za kryterium termin dostawy (maks. 20) PTD

Pakiet 2, 6, 7, 9, 11

Lp.	Opis kryterium oceny	(%)	Liczba punktów
1.	Cena (koszt)	60%	60 pkt
2.	Termin ważności	20%	20 pkt
3.	Termin dostawy	20%	20 pkt
	Razem	100%	100 pkt

1.CENA**Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za cenę (PC):**

$$PC = (C_{min} / C_{of}) \times 60 \text{ gdzie:}$$

C_{min} - cena najniższa spośród ocenianych ofert

C_{of} - cena ocenianej oferty

PC - liczba punktów za kryterium ceny

ZP-24-011UN

Maksymalna ilość punktów przyznana za kryterium ceny (PC) wynosi 60.

2. TERMIN WAŻNOŚCI

Złożenie oferty jest jednoznaczne z przyjęciem przez wykonawcę przynajmniej minimalnego okresu terminu ważności wynoszącego **70%** terminu podanego przez producenta.

Zamawiający, oceniając warunki terminu ważności weźmie pod uwagę okres, o jaki zostanie wydłużony termin ważności w stosunku do minimalnie wymaganego terminu wynoszącego 70% terminu podanego przez producenta.

Maksymalna ilość punktów przyznana w kryterium Termin Ważności (PTW) wynosi 20.

Sposób przyznania punktów za kryterium Termin Ważności (PTW)

oferowany termin ważności od 71% do 80% - **10 pkt**

oferowany termin ważności od 81% do 90% - **15 pkt**

oferowany termin ważności 91% i więcej - **20 pkt**

Wykonawca deklaruje, o jaki okres wydłuży termin ważności, w formularzu asortymentowo-cenowym. Oferta może otrzymać maksymalnie 20 pkt w zakresie kryterium terminu ważności. W przypadku braku wskazania przez wykonawcę terminu ważności w formularzu asortymentowo-cenowym do oceny zostanie podstawiony minimalny/wymagany termin wynoszący 70% terminu podanego przez producenta. Oferowanie terminu krótszego niż 70% terminu podanego przez producenta będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

3. TERMIN DOSTAWY

Złożenie oferty jest jednoznaczne z przyjęciem przez wykonawcę terminu dostawy maksymalnie 10 dni od daty zamówienia.

Zamawiający, oceniając warunki terminu dostawy weźmie pod uwagę okres, o jaki zostanie skrócony termin dostawy w stosunku do wymaganego terminu wynoszącego 10 dni. Oferty z terminem dostawy powyżej 10 dni od daty zamówienia zostaną odrzucone.

Maksymalna ilość punktów przyznana w kryterium Termin Dostawy (PTD) wynosi 20.

Sposób przyznania punktów za kryterium termin dostawy (PTD):

Oferowany termin dostawy od 9 dni do 8 dni – **10 pkt**

Oferowany termin dostawy od 7 dni do 6 dni – **15 pkt**

Oferowany termin dostawy od 5 dni i mniej – **20 pkt**

Brak dołączenia do oferty dokumentów potwierdzających dodatkowo oceniane parametry będzie skutkowało brakiem przyznania dodatkowych punktów.

$$P_{of} = PC + PTW + PTD$$

Łączna liczba punktów za ofertę P_{of} = liczba punktów za kryterium ceny (maks. 60) PC + liczba punktów za kryterium termin ważności (maks. 20) PTW + liczba punktów za kryterium termin dostawy (maks. 20) PTD

Pakiet 8

Lp.	Opis kryterium oceny	(%)	Liczba punktów
1.	Cena (koszt)	60%	60 pkt
2.	Jakość	40%	40 pkt
	Razem	100%	100 pkt

ZP-24-011UN

CENA

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za cenę (PC):

$PC = (C_{\min} / C_{of}) \times 60$ gdzie:

C_{\min} - cena najniższa spośród ocenianych ofert

C_{of} - cena ocenianej oferty

PC - liczba punktów za kryterium ceny

Maksymalna ilość punktów przyznana za kryterium ceny (PC) wynosi 60.

JAKOŚĆ

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za kryterium jakość (PJ):

Zamawiający wymaga spełnienia minimalnych wymagań określonych w SWZ. Dodatkowo małe punkty za n/w parametry dla pakietu 8 zostaną przyznane na podstawie oświadczenia złożonego w formularzu stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ –formularz asortymentowo-cenowy dla pakietu nr 8. W przypadku niewypełnienia wymagań dodatkowo punktowanych zamawiający nie przyzna dodatkowych punktów.

Jakość dla pakietu nr 8 poz. 1

I. Metodyka wykonywania badań

1. Dwie kontrole

TAK – 20 pkt

NIE – 0 pkt

2. Możliwość wykonywania w dwóch nastawieniach

TAK – 20 pkt

NIE – 0 pkt

3. gotowa krzywa wzorcowa (tzn. bez konieczności dodatkowego przygotowania)

TAK – 20 pkt

NIE – 0 pkt

II. Dokładność, precyzja i czułość metody

4. dokładność metody sprawdzona przy pomocy testu odzyskania i równoległości, gdzie współczynnik zmienności testu między próbkami wynosi 20 %

Współczynnik zmienności $\leq 20\%$

TAK – 10 pkt

NIE – 0 pkt

5. precyzja wyznaczona ze zmienności wewnątrztestowej i międzylubowej

TAK – 10 pkt

NIE – 0 pkt

6. czułość funkcjonalna testu tzn. najniższy poziom, który jest mierzony z 20 % precyzją zmienności wewnątrztestowej Współczynnik zmienności $\leq 20\%$

TAK – 10 pkt

ZP-24-011UN

NIE – 0 pkt

III. Termin ważności HGH – 9 tygodni i powyżej

TAK – 10 pkt

NIE – 0 pkt

Jakość dla pakietu nr 8 poz. 2

IV. Metodyka wykonywania badań

7. Dwie kontrole

TAK – 20 pkt

NIE – 0 pkt

8. Możliwość wykonywania w dwóch nastawieniach

TAK – 20 pkt

NIE – 0 pkt

9. gotowa krzywa wzorcowa (tzn. bez konieczności dodatkowego przygotowania)

TAK – 20 pkt

NIE – 0 pkt

V. Dokładność, precyzja i czułość metody

10. dokładność metody sprawdzona przy pomocy testu odzyskania i równoległości, gdzie współczynnik zmienności testu między próbkami wynosi 20 %

Współczynnik zmienności $\leq 20\%$

TAK – 10 pkt

NIE – 0 pkt

11. precyzja wyznaczona ze zmienności wewnątrztestowej i międzytestowej

TAK – 10 pkt

NIE – 0 pkt

12. czułość funkcjonalna testu tzn. najniższy poziom, który jest mierzony z 20 % precyzją zmienności wewnątrztestowej Współczynnik zmienności $\leq 20\%$

TAK – 10 pkt

NIE – 0 pkt

VI. Termin ważności Aldosteron – 8 tygodni i powyżej

TAK – 10 pkt

NIE – 0 pkt

Suma uzyskanych małych punktów zostanie podstawiona do wzoru:

$PJ = (J_{of} / J_{max}) \times 40$ gdzie:

J_{of} - suma małych punktów przyznana za jakość w ocenianej ofercie

J_{max} – suma małych punktów przyznana za jakość najwyżej ocenionej oferty

PJ - liczba punktów za kryterium jakość

ZP-24-011UN

Brak dołączenia do oferty dokumentów potwierdzających dodatkowo oceniane parametry będzie skutkowało brakiem przyznania dodatkowych punktów.

Maksymalna ilość punktów przyznana za kryterium jakość (PJ) wynosi 40.

Łączna liczba punktów za ofertę P_{of} = liczba punktów za kryterium ceny (maks. 60) + liczba punktów za kryterium jakość (maks. 40) PJ

$$P_{of} = PC + PJ$$

Pakiet 10

CENA – 100%

Zamawiający wybierze ofertę z najniższą ceną, która spełnia wszystkie pozostałe wymagania.

5. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do umowy w sprawie zamówienia publicznego

Projektowane postanowienia umowy stanowi załącznik 3 do SWZ.

Złożenie oferty jest jednoznaczne z akceptacją przez wykonawcę projektowanych postanowień umowy.

6. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

Zamawiający odstępuje od wymagania zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

7. Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

1. Zamawiający poinformuje wykonawcę, któremu zostanie udzielone zamówienie, o miejscu i terminie zawarcia umowy.
2. Wykonawca przed zawarciem umowy:
 - 2.1. poda wszelkie informacje niezbędne do wypełnienia treści umowy na wezwanie zamawiającego,
3. Jeżeli zostanie wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zamawiający będzie żądał przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców, w której m.in. zostanie określony pełnomocnik uprawniony do kontaktów z zamawiającym oraz do wystawiania dokumentów związanych z płatnościami, przy czym termin, na jaki została zawarta umowa, nie może być krótszy niż termin realizacji zamówienia.
4. Niedopełnienie powyższych formalności przez wybranego wykonawcę będzie potraktowane przez zamawiającego jako niemożność zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego z przyczyn leżących po stronie wykonawcy i zgodnie z art. 98 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp będzie skutkowało zatrzymaniem przez zamawiającego wadium wraz z odsetkami.

8. Unieważnienie postępowania

Zamawiający zastrzega możliwość unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia, przed upływem terminu do składania ofert, jeżeli wystąpią okoliczności powodujące, że dalsze prowadzenie postępowania jest nieuzasadnione.

Pakiet 1 Odczynniki i materiały zużywalne do aparatu ABI PRISM i FAST 7500

lp.	asortyment	zamawiana ilość	numer katalogowy	* termin ważności w % i miesiącach	nazwa asortymentu/ producent	wymagana wielkość opakowania	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 [9*10]	12	13[11*12+11]
1	Kit do przeprowadzania odwrotnej transkrypcji z inhibitorem RNase Kit do przeprowadzania reakcji odwrotnej transkrypcji: - zawiera wszystkie potrzebne komponenty do konwersji RNA w cDNA (10x RTRandom Primers, 10xRT Buffer, 25x dNTP Mix, MultiScribe Reverse Transcriptase, RNase Inhibitor), - objętość prowadzonej reakcji to 20µl, - wystarczający do przeprowadzenia 500-1000 reakcji.	12000 reakcji	MIESIĘCY =%		500-1000 reakcji				- zł		zł -
2	Mikro płytki reakcyjne 96-dotkowe typu Fast Mikro płytki reakcyjne MicroAmp Fast Optical 96-Well Reaction Plate lub równoważne: - z 96 dotkami o pojemności 0,1 ml, - optycznie (fluorescencyjnie) neutralne, - kompatybilne pod względem ścisłego dopasowania do 96-dotkowego bloku posiadanego termocyklera 7500 Fast, - spełniające kryteria czystości wymagane w analizach DNA technika PCR, - kolekcjonowane fabrycznie, po 200 sztuk w opakowaniu.	1000 szt.	MIESIĘCY =%		100-200 szt.				- zł		zł -

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

3	<p>Nakrywki optyczne do mikroplatek reakcyjnych 96 -dotkowych Nakrywki MicroAmp Optical Adhesive Film lub równoważne:</p> <ul style="list-style-type: none"> - znajdujące zastosowanie do ilościowego oznaczania DNA techniką real time PCR, z wykorzystaniem będących na wyposażeniu aparatów 7500 Fast oraz 7000, - kompatybilne rozmiarowo do optycznych 96-dotkowych mikroplatek reakcyjnych, - wykonane z cienkiej, przezroczystej folii, zapewniającej optyczne i szczelne nakrycie mikroplatek reakcyjnych 	700 szt.	MIESIĘCY =%	50-100 szt.				- zł	zł	-
4	<p>Kit kalibracyjny do aparatu 7500 FAST Kit do kalibracji aparatu ABI 7500 Fast dla barwników ROX, FAM, TAMRA, VIC:</p> <ul style="list-style-type: none"> - umożliwiający skalibrowanie aparatu także na barwniki: SYBR Green, NED, JOE, - składający się z 9 płytek: 7 płytek kalibracyjnych 1 płytka kalibracyjna ROI + płytka podstawowa 	1 op.	MIESIĘCY =%	1 op. = 9 płytek				- zł	zł	-
5	<p>Kit kalibracyjny do aparatu 7500 FAST Kit do kalibracji aparatu ABI 7500 Fast dla barwników Cy3®, Cy5® i Texas Red, składający się z 3 płytek kalibracyjnych.</p>	1 op.	MIESIĘCY =%	1 op. = 3 płytki				- zł	zł	-
6	<p>Chusteczki bezpyłowe usuwające zanieczyszczenia RNAs'ami z powierzchni szklanych i plastikowych,</p> <ul style="list-style-type: none"> - używane do czyszczenia stołów laboratoryjnych, pipet i innego sprzętu laboratoryjnego 	1200 szt.	MIESIĘCY =%	100-300 szt.				- zł	zł	-

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

7	Standard do sekwencjonowania v.3.1 do 3500 Genetic Analyser - zestaw 4 probówek zawierających zliofolizowane DNA pozwalające na standaryzację znanej 1200 nukleotydowej sekwencji. Zestaw przy pomocy którego można wykonać kalibrację spektralną oraz kontrolną reakcję sekwencjonowania na 8 lub 24 kapilarnym analizatorze genetycznym	1 op.	MIESIĘCY =%	4- 8 probówek					- zł	zł	-
8	środek do mycia specjalistycznego usuwający zanieczyszczenia RNAs'ami z powierzchni szklanych i plastikowych, - używany do czyszczenia stołów laboratoryjnych, pipet i innego sprzętu laboratoryjnego	1500 ml	MIESIĘCY =%	500-1500 ml					- zł	zł	-
suma										- zł	zł	-

Pakiet 2 Zestawy testowe i kontrole międzynarodowe do analizatora GeneXpert

lp.	asortyment	zamawiana ilość	numer katalogowy	* termin ważności w % i miesiącach	nazwa asortymentu / producent	wymagana wielkość opakowania	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 [9*10]	12	13[11*12+11]	
1	Zestawy testowe do szybkiego ilościowego oznaczania RNA wirusa HCV	100 t	MIESIĘC Y =%		10 t				- zł		zł	-
2	Zestawy testowe do szybkiego ilościowego oznaczania DNA wirusa HBV	300 t	MIESIĘC Y =%		10 t				- zł		zł	-
3	Zestawy testowe do różnicowania infekcji Clostridium Difficile	120 t	MIESIĘC Y =%		10 t				- zł		zł	-
4	Zestawy pobraniowe do różnicowania infekcji Clostridium difficile	2 op.	MIESIĘC Y =%		50 szt.				- zł		zł	-

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

5	Międzynarodowa Kontrola zewnętrzna dla HCV 1x w roku	2 szt.MIESIĘC Y =%	1 szt.					- zł	zł	-	
6	Międzynarodowa Kontrola zewnętrzna dla HBV 1x w roku	2 szt.MIESIĘC Y =%	1 szt.					- zł	zł	-	
7	Międzynarodowa Kontrola zewnętrzna dla Clostridium Difficile 1x w roku	2 szt.MIESIĘC Y =%	1 szt.					- zł	zł	-	
									suma	- zł	zł	-

***OFEROWANY TERMIN WAŻNOŚCI WYNOŚI MINIMUM 70% TERMINU WAŻNOŚCI PODANEGO PRZEZ PRODUCENTA. Jeżeli wykonawca wydłuży termin ważności uzyska dodatkowe punkty za kryterium termin ważności. Należy wskazać liczbę miesięcy, którym odpowiada podany termin w %, np (75% - 9 mies)**

Parametry graniczne zestawów testowych :

1. Zestawy testowe w pojemnikach z kodem, dostosowane bezpośrednio do użytku w aparacie
2. Podane ilości zestawów do badań powinny uwzględniać oznaczenia kontrolne.

Pakiet 3 Odczynniki do badań – wzorzec masowy, primery, barwniki, bufor obciążnikowy

lp	asortyment	zamawiana ilość	numer katalogowy	* termin ważności w % i miesiącach	nazwa asortymentu/ producent	wymagana wielkość opakowania	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 [9*10]	12	13 [11*12+11]
1	Wzorzec masowy DNA 100bp1. Mieszanka fragmentów przygotowana przez cięcie specjalnie skonstruowanego plazmidu za pomocą restrykcyjnych endonukleaz. 2. Mieszanka zawiera 15 fragmentów dwuniciowego DNA o następującej wielkości (ilości par zasad): 100; 200; 300; 400; 500; 600; 700; 800; 900; 1,000; 1,100; 1,200; 1,300; 1,400; and 1,500 i dodatkowy prążek 2642 bp.3. Wskaźnik masy cząsteczkowej DNA XIV pozwala na dokładne określenie wielkości fragmentów DNA powstałych w reakcji PCR lub produktów trawienia restrykcyjnego rozdzielonych żelu agarozowym.	12 op.	MIESIĘCY =%		500 µl				- zł		- zł

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

Primery wg. podanych przez Zamawiającego sekwencji Średnia długość 18-30zasad Skala syntezy min.50 nM Primery syntezowane metoda bezsolną w fazie gazowej Jednorodność długości produktu na poziomie 98% Kontrola jakości polegająca na pomiarze OD, wykonaniu analizy MALDI-TOF- widmo do pobrania ze strony producenta 2 Dostarczane w postaci liofilizowanej wraz z raportem, który musi zawierać następujące informacje: nazwa, sekwencja, OD, Tm, przepis rozpuszczania											
a	Primery nieznakowane	6000 op.	MIESIĘCY =%		1 zasada				- zł	- zł
b	Primery znakowane barwnikami	600 op.	MIESIĘCY =%		1 zasada				- zł	- zł
3	Barwnik do wizualizacji kwasów nukleinowych w żelach elektroforetycznych <ul style="list-style-type: none"> · nowoczesny barwnik do wizualizacji kwasów nukleinowych w żelach elektroforetycznych · bezpieczna alternatywa dla bromku etydyny · Może być stosowany zarówno jako dodatek do żelu agarozowego, jak też do barwienia po rozdiale, gdzie daje wyższą czułość odczytu · Podstawowa fala wzbudzająca to kolor niebieski 470-490 nm, a dodatkowa fala wzbudzenia przypada na zakres UV, dzięki czemu nie zachodzi potrzeba wymiany stosowanego wcześniej transiluminatora UV 302/312 nm · Prążki wybarwione emitują silny zielony sygnał około 530 nm i dobrze odcinają się od tła. 	7	MIESIĘCY =%	1ml					- zł	- zł
4	Bufor obciążnikowy <ul style="list-style-type: none"> · gotowy do użytku koncentrat do nakładania próbek na żel agarozowy lub poliakryloamidowy · posiada dwa znaczniki migrujące podczas rozdziatu – Xylene Cyanol oraz Bromophenol Blue · dobrze miesza się z próbką · optymalna zawartość glicerolu zapobiega rozmywaniu się w buforze i ułatwia opadanie na dno dotka. 	10	MIESIĘCY =%	6x1ml					- zł	- zł
suma										- zł	- zł

***OFEROWANY TERMIN WAŻNOŚCI WYNOSI MINIMUM 70% TERMINU WAŻNOŚCI PODANEGO PRZEZ PRODUCENTA. Jeżeli wykonawca wydłuży termin ważności uzyska dodatkowe punkty za kryterium termin ważności. Należy wskazać liczbę miesięcy, którym odpowiada podany termin w %, np (75% - 9 mies)**

Pakiet 4 linie komórkowe RNA do diagnostyki białaczek

lp.	asortyment	zamawiana ilość	numer katalogowy	* termin ważności w % i miesiącach	nazwa asortymentu/ producent	wymagana wielkość opakowania	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 [9*10]	12	13[11*12+11]
1	Linie komórkowe RNA do diagnostyki białaczek typu: - BCR/ABLb2a2 t(9:22)	2 szt		...MIESIĘCY =%		400µl/ml				zł -		- zł
2	Linie komórkowe RNA do diagnostyki białaczek typu: - BCR/ABLb3a2 t(9:22)	2 szt		...MIESIĘCY =%		400µl/ml				zł -		- zł
3	Linie komórkowe RNA do diagnostyki białaczek typu: - BCR/ABLe1a2 t(9:22)	2 szt		...MIESIĘCY =%		400µl/ml				zł -		- zł
4	Linie komórkowe RNA do diagnostyki białaczek typu: - PML/RARa t(15:17)	2 szt		...MIESIĘCY =%		400µl/ml				zł -		- zł
5	Linie komórkowe RNA do diagnostyki białaczek typu: - CBFB/MYH11 inv(16)	2 szt		...MIESIĘCY =%		400µl/ml				zł -		- zł
suma										zł -		- zł

*OFEROWANY TERMIN WAŻNOŚCI WYNOSI MINIMUM 70% TERMINU WAŻNOŚCI PODANEGO PRZEZ PRODUCENTA. Jeżeli wykonawca wydłuży termin ważności uzyska dodatkowe punkty za kryterium termin ważności. Należy wskazać liczbę miesięcy, którym odpowiada podany termin w %, np (75% - 9 mies)

Pakiet 5 Zestaw do kwantyfikacji bibliotek NGS do sekwenatora NGS

lp.	asortyment	zamawiana ilość	numer katalogowy	* termin ważności w % i miesiącach	nazwa asortymentu/ producent	wymagana wielkość opakowania	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 [9*10]	12	13[11*12+11]
1	Zestaw do kwantyfikacji bibliotek NGS Zestaw do oznaczania ilościowego bibliotek sekwencjonowania nowej generacji (NGS) w oparciu o qPCR. Produkt przeznaczony do bibliotek NGS przygotowanych pod kątem sekwencjonowania na platformach Illumina. Zawartość opakowania : przynajmniej Master Mix typu SYBR FAST qPCR 5 ml zawierający barwnik referencyjny, dedykowany konkretnej platformie primer premix 1 ml oraz wstępnie rozcieńczony zestaw standardów DNA 6 szt. każdy po min. 80. Standardy stanowią serię 10-krotnych rozcieńczeń od 20 pM to 0,002 pM. Primer premix 10-krotnie stężony. Opakowanie 500x20 µl.	3	MIESIĘCY =%		500 x 20µl				- zł		- zł
suma										- zł		- zł

***OFEROWANY TERMIN WAŻNOŚCI WYNOSI MINIMUM 70% TERMINU WAŻNOŚCI PODANEGO PRZEZ PRODUCENTA. Jeżeli wykonawca wydłuży termin ważności uzyska dodatkowe punkty za kryterium termin ważności. Należy wskazać liczbę miesięcy, którym odpowiada podany termin w %, np (75% - 9 mies)**

Pakiet 6 Sondy genetyczne

lp.	asortyment	zamawiana ilość opakowań	numer katalogowy	* termin ważności w % i miesiącach	nazwa asortymentu/ producent	wymagana wielkość opakowania	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 [9*10]	12	13[11*12+11]
1	Sonda genetyczna podwójna Tp53 / CEN17, lokalizacja 17p13.1 znakowana fluorochromami Orange -Tp53 o długości 185 kb i Green -CEN17, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	10		...MIESIĘCY =%				1 szt.		zł -		zł -
2	Sonda genetyczna podwójna Tp53 / ATM, lokalizacja 17p13.1 i 11q22.3 znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 560 kb i 550 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	5		...MIESIĘCY =%				1 szt.		zł -		zł -
3	Sonda genetyczna podwójna CDKN2C / CKS1B, lokalizacja 1p32.3, 1q21.3 znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 210 kb i 356 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	10		...MIESIĘCY =%				1 szt.		zł -		zł -

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

4	Sonda genetyczna fuzyjno - translokacyjna CBF8 - MYH 11, lokalizacja 16q22.1 and 16p13.11 znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 550/720 kb i 560/ 520 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	5MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-
5	Sonda genetyczna fuzyjno – translokacyjna DEK-NUP214, lokalizacja 6p22.3 and 9q34.13 znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 680 kb i 600 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	1MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-
6	Sonda genetyczna break apart NUP98, lokalizacja 11p15.4, znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 570 kb i 670 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	1MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-
7	Sonda genetyczna fuzyjno – translokacyjna ZBTB16 - RARA, lokalizacja 11q23.3 and 17q21.2, znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 530 kb i 570 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	1MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

8	Sonda genetyczna break apart JAK2, lokalizacja 9p21.4, znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 590 kb i 580 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	1	MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-
9	Sonda genetyczna break apart MYC, lokalizacja 8q24 znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 650 kb i 690 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	2	MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-
10	Sonda genetyczna break apart IGK, lokalizacja 2p11.2, znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 730 kb i 450 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	1	MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-
11	Sonda genetyczna break apart BCL2, lokalizacja 18q21.33 znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 570 kb i 700 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	1	MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

12	Sonda genetyczna break apart BCL6, lokalizacja 3q27.3 znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 700 kb i 680 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	1	MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-	
13	Sonda genetyczna fuzyjno – translokacyjna KAT6A/CREBBP lokalizacja 8p11.21 and 16p13.3, znakowana fluorochromami Orange i Green o długości 540 /600 kb i 480/ 660 kb, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	1	MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-	
14	Sonda genetyczna subtelomerowa, pojedyncza do wybranego regionu chromosomowego, znakowana fluorochromami Orange lub Green, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	10	MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-	
15	Sonda genetyczna podwójna do wybranego markera molekularnego, znakowana dwoma fluorochromami Orange i Green, przeznaczona do laboratoryjnej diagnostyki medycznej in vitro, działająca w oparciu o technologię FISH. Sonda oznakowana znakiem CE IVD. Opakowanie sond po 10 testów/100ul. Sondy gotowe do użycia tj. fabrycznie zawieszono w buforze hybrydizacyjnym	10	MIESIĘCY =%	1 szt.				zł	-	zł	-	
16	Trypsyna (0.25 %) w DPBS 1 x 100 ml	55	MIESIĘCY =%	1 x 100 ml				zł	-	zł	-	
suma										zł	-	zł	-

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

*OFEROWANY TERMIN WAŻNOŚCI WYNOSI MINIMUM 70% TERMINU WAŻNOŚCI PODANEGO PRZEZ PRODUCENTA. Jeżeli wykonawca wydłuży termin ważności uzyska dodatkowe punkty za kryterium termin ważności. Należy wskazać liczbę miesięcy, którym odpowiada podany termin w %, np (75% - 9 mies)

Pakiet 7 Odczynniki do odwrotnej transkrypcji, zestawy Polimerazy, barwnik Gjemzy

lp.	asortyment	zamawiana ilość opakowań	numer katalogowy	* termin ważności w % i miesiącach	nazwa asortymentu/ producent	wymagana wielkość opakowania	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 [9*10]	12	13[11*12+11]
1	<p>1. Kompletny zestaw do wykonania szybkiej, czutej i specyficznej analizy RT-PCR z wykorzystaniem starterów specyficznych dla genu.</p> <p>2. Zestaw zawierający kompleks enzymatyczny polimerazy DNA złożony z polimerazy DNA Taq oraz z polimerazy o aktywności korygującej.</p> <p>3. Mieszanina enzymów (fiolka 1) zawiera zabezpieczający inhibitor rybonukleaz, który dezaktywuje szerokie spektrum tych enzymów i jest aktywowany w temp. 60°C. Jego obecność zabezpiecza RNA podczas syntezy cDNA, kiedy inne inhibitory rybonukleaz zawodzą. Integralność mRNA jest szczególnie ważna podczas analizy dłuższych fragmentów. Temperatura wydłużania wynosi zawsze 68°C.</p> <p>4. Zestaw zawierający bufor 5x stężony polimeraz typu hot-start+ Transcriptor Reverse Transcriptase wraz z nukleotydami w stężeniu 1,5 nM. Bufor zawierający dezoksyrybonukleotydy i substancje dodatkowe umożliwia rozpoczęcie reakcji PCR w wersji „hot start”, co gwarantuje uzyskanie wysokiej specyficzności i polepszenia jakości wykonania poprzez redukcję procesu tworzenia dimerów starterów.</p> <p>5. Bufor odpowiedni do stosowania w wypadku wykonywania jednostopniowej reakcji RT-PCR dla trudnych matryc (skomplikowana struktura drugorzędowa, duża zawartość par GC) bez konieczności zwiększania temperatury reakcji.</p> <p>6. Zestaw zawierający inhibitor Rnaz</p> <p>7. Każda seria zestawu jest testowana pod względem prawidłowości procesu RT-PCR. RT-PCR jest prowadzona dla 1000 kopii transkryptu in vitro RNA wirusa HAV.</p>	15	MIESIĘCY =%		150 reakcji			- zł		zł	-

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

	<p>Zestaw Polymerazy DNA</p> <p>1. Enzym nieaktywny w temp. +15°C do +25°C w trakcie przygotowania PCR, aktywowany w temp. 95°C w trakcie początkowej denaturacji.</p> <p>2. Amplifikacja docelowej genomowych DNA i cDNA do długości 3 kb, przy wysokiej swoistości, czułości oraz wydajności.</p> <p>3. Każdy lot polimerazy poddawany kontrolom jakości: jednostka oznaczenia, test czynnościowy (czułość), test czynnościowy (matryca bogata w GC), test dla endonukleazy, test egzonukleazy, test z rybonukleazą.</p> <p>4. Nierozcieńczone roztwory w opakowaniu pozostają stabilne w temp. od -15°C do -25 °C do upłynięcia daty ważności ok. 18 miesięcy. Polimerazę można także przechowywać w temp. -80°C.</p> <p>5. Możliwość zastosowania z odczynnikiem uracylo-N-glikozylazy w celu zapobieżenia kontaminacji.</p> <p>6. Bufor do przechowywania: Tris/HCl, 20 mmol/l; KCl, 100 mmol/l; DTT, 1 mmol/l; EDTA, 0.1 mmol; Tween 20, 20%; glicerol, 50% (v/v); pH ok. 9.0 at +25 °C.</p> <p>7. Zawartość opakowania:</p> <ul style="list-style-type: none"> · FastStart Taq DNA Polymerase (5 U/μl) · Bufor reakcyjny PCR, 10 x stęż. z 20 mM MgCl₂ mmol/l · Roztwór MgCl₂, 25 mM, pH ok. 8.3 · Roztwór GC-RICH · Mix nukleotydów o czystości PCR Grade zawierający dUTP (Uracyl) 	18MIESIĘCY =%	1000U					- zł	zł	-	
3	Barwnik Giemzy - odczynnik do barwienia preparatów o gęstości min.0,99g/cm ³ w 20 C, pH 6,1-7,0 w 20 C (nierozcieńczony)	200MIESIĘCY =%	500 ml					- zł	zł	-	
									suma	- zł	zł	-

***OFEROWANY TERMIN WAŻNOŚCI WYNOSI MINIMUM 70% TERMINU WAŻNOŚCI PODANEGO PRZEZ PRODUCENTA. Jeżeli wykonawca wydłuży termin ważności uzyska dodatkowe punkty za kryterium termin ważności. Należy wskazać liczbę miesięcy, którym odpowiada podany termin w %, np (75% - 9 mies)**

Pakiet 8 Odczynniki izotopowe do badań diagnostycznych

lp.	asortyment - Zestawy do oznaczania:	ilość oznaczeń	numer katalogowy	nazwa asortymentu/ producent	wymagana wielkość opakowania	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10 [8*9]	11	12[10*11+10]
1	hGH IRMA + min. 1 surowica kontrolna do każdego zestawu	2 304			48-96 oznaczeń				- zł		- zł
2	Aldosteron RIA CT w surowicy i w moczu + min. 1 surowica kontrolna do każdego zestawu	2 304			48-96 oznaczeń				- zł		- zł
suma									- zł		- zł

***OFEROWANY TERMIN WAŻNOŚCI WYNOSI MINIMUM 70% TERMINU WAŻNOŚCI PODANEGO PRZEZ PRODUCENTA. Jeżeli wykonawca wydłuży termin ważności uzyska dodatkowe punkty za kryterium termin ważności. Należy wskazać liczbę miesięcy, którym odpowiada podany termin w %, np (75% - 9 mies)**

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI**Parametry jakościowe dla pakietu nr 8 poz 1**

Lp.	Parametr/warunek	oferowane warunki/opis	ilość punktów
I	Metodyka wykonywania badań :		
1	dwie kontrole		tak - 20 pkt. nie – 0 pkt
2	możliwość wykonania w dwóch nastawieniach		tak - 20 pkt. nie – 0 pkt
3	gotowa krzywa wzorcowa (tzn. bez konieczności dodatkowego przygotowania)		tak - 20 pkt. nie – 0 pkt
II	Dokładność, precyzja i czułość metody :		
4	dokładność metody sprawdzona przy pomocy testu odzyskania i równoległości, gdzie współczynnik zmienności testu między próbkami wynosi 20 % Współczynnik zmienności $\leq 20\%$		tak – 10 pkt nie – 0 pkt
5	precyzja wyznaczona ze zmienności wewnątrztestowej i międzypokładowej		tak – 10 pkt nie – 0 pkt
6	czułość funkcjonalna testu tzn. najniższy poziom, który jest mierzony z 20 % precyzją zmienności wewnątrztestowej Współczynnik zmienności $\leq 20\%$		tak – 10 pkt nie – 0 pkt
III	Termin ważności HGh – 9 tygodni i powyżej		tak – 10 pkt nie – 0 pkt

Parametry jakościowe dla pakietu nr 8 poz 2

Lp.	Parametr/warunek	oferowane warunki/opis	ilość punktów
IV	Metodyka wykonywania badań :		
7	dwie kontrole		tak - 20 pkt. nie – 0 pkt
8	możliwość wykonania w dwóch nastawieniach		tak - 20 pkt. nie – 0 pkt
9	gotowa krzywa wzorcowa (tzn. bez konieczności dodatkowego przygotowania)		tak - 20 pkt. nie – 0 pkt
V	Dokładność, precyzja i czułość metody :		
10	dokładność metody sprawdzona przy pomocy testu odzyskania i równoległości, gdzie współczynnik zmienności testu między próbkami wynosi 20 % Współczynnik zmienności <= 20%		tak – 10 pkt nie – 0 pkt
11	precyzja wyznaczona ze zmienności wewnątrztestowej i między testowej		tak – 10 pkt nie – 0 pkt
12	czułość funkcjonalna testu tzn. najniższy poziom, który jest mierzony z 20 % precyzją zmienności wewnątrztestowej Współczynnik zmienności <= 20%		tak – 10 pkt nie – 0 pkt
VI	Termin ważności Aldosteron – 8 tygodni i powyżej		tak – 10 pkt nie – 0 pkt

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI
Pakiet 9 Odczynniki do wykrywania antygenu toksyny A i B Clostridium Difficile

lp.	asortyment - Zestawy do oznaczania:	ilość oznaczeń	numer katalogowy	* termin ważności w % i miesiącach	nazwa asortymentu/ producent	wymagana wielkość opakowania	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 [9*10]	12	13[11*12+11]
1	Szybki test immunoenzymatyczny / jednostudzienkowy/ do jednoczesnego wykrywania antygenu dehydrogenazy glutaminowej / GDH/ Clostridium Difficile oraz Toksyn A i B w próbkach kału Toksyna A min.0,7 ng/ml, Toksyna B min.0,2 ng/ml, kontrola dodatnia /antygen/ zawarta w zestawie. Czulość GDH 0,8ng/ml. Możliwość przechowywania próbki bez mrożenia do 72 godzin. czulość i swoistość testu wyznaczone względem metody referencyjnej tj. tkankowej/ bakteryjnej.	58	MIESIĘCY =%		25 t				- zł		- zł
2	Test immunochromatograficzny do jakosciowego wykrywania podwyższonego poziomu laktoferyny w probkach kału. Membrana testu pokryta przeciwciałami przeciwko laktoferynie, zawierająca przeciwciała sprzężone ze złotem koloidalnym. Kontrola dodatnia min. 2 ml zawarta w zestawie.	3	MIESIĘCY =%		25 t				- zł		- zł
suma										- zł		- zł

***OFEROWANY TERMIN WAŻNOŚCI WYNOSI MINIMUM 70% TERMINU WAŻNOŚCI PODANEGO PRZEZ PRODUCENTA. Jeżeli wykonawca wyduży termin ważności uzyska dodatkowe punkty za kryterium termin ważności. Należy wskazać liczbę miesięcy, którym odpowiada podany termin w %, np (75% - 9 mies)**

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI
Pakiet 10 Zewnętrzne panele kontroli jakości dla badań wykonywanych metodami biologii molekularnej

lp.	asortyment - odczynniki do oznaczania:	ilość zamawiana	numer katalogowy	* termin ważności w % i miesiącach	nazwa asortymentu/ producent	wymagana wielkość panelu	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 [9*10]	12	13[11*12+11]
1) Dwie dostawy w roku 2) Analiza jakościowa i ilościowa 3) Objętość każdej próbki dla EBV,CMV,BKV min. 1 ml, dla HCV, HBV min. 1,2 ml 4) Materiał wyjściowy dla EBV - krew pełna,dla CMV,HCV, HBV - osocze, dla BKV - osocze, mocz 5) Każdy panel powinien zawierać 4-10 próbek 6) Materiał próbek powinien pokrywać spektrum kliniczne materiałów badanych 7) Wynik końcowy powinien być wyrażony w kopiach/ml lub IU/ml 8) Dostawca paneli kontrolnych musi zapewniać indywidualne konto do zgłaszania wyników, dostępne przez internet i zabezpieczone hasłem 9) Udział w programie musi być potwierdzony certyfikatem oraz raportem zawierającym analizę statystyczną wyników. Możliwość anonimowego porównywania online własnych wyników z innymi uczestnikami programu												
1	Kontrola CMV	4 panele / 2 lata	MIESIĘCY =%		4-10 próbek				- zł		- zł
2	Kontrola EBV	4 panele / 2 lata	MIESIĘCY =%		4-10 próbek				- zł		- zł
3	Kontrola HCV	4 panele / 2 lata	MIESIĘCY =%		4-10 próbek				- zł		- zł
4	Kontrola HBV	4 panele / 2 lata	MIESIĘCY =%		4-10 próbek				- zł		- zł
5	Kontrola BKV	4 panele / 2 lata	MIESIĘCY =%		4-10 próbek				- zł		- zł
suma										- zł		- zł

***OFEROWANY TERMIN WAŻNOŚCI WYNOSI MINIMUM 70% TERMINU WAŻNOŚCI PODANEGO PRZEZ PRODUCENTA. Jeżeli wykonawca wydłuży termin ważności uzyska dodatkowe punkty za kryterium termin ważności. Należy wskazać liczbę miesięcy, którym odpowiada podany termin w %, np (75% - 9 mies)**

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI
Pakiet 11 Odczynniki serologiczne i krwinki wzorcowe do oznaczeń grup krwi układu ABO i RH metodą probówkową

lp.	asortyment	zamawiana ilość	numer katalogowy	* termin ważności w % i miesiącach	nazwa asortymentu/ producent	wymagana wielkość opakowania	oferowana wielkość opakowania jednostkowego	oferowana ilość opakowań	cena jednostkowa netto za op.	wartość netto	vat %	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11 [9*10]	12	13[11*12+11]
1	Odczynnik monoklonalny anty A klon I	12		...MIESIĘCY =%		1 amp. x 5 ml				zł -		- zł
2	Odczynnik monoklonalny anty A klon II	12		...MIESIĘCY =%		1 amp. x 5 ml				zł -		- zł
3	Odczynnik monoklonalny anty B klon I	12		...MIESIĘCY =%		1 amp. x 5 ml				zł -		- zł
4	Odczynnik monoklonalny anty B klon II	12		...MIESIĘCY =%		1 amp. x 5 ml				zł -		- zł
5	Odczynnik monoklonalny anty D Blend	12		...MIESIĘCY =%		1 amp. x 5 ml				zł -		- zł
6	Odczynnik monoklonalny anty D Rum	12		...MIESIĘCY =%		1 amp. x 5 ml				zł -		- zł
7	Dolichotest	6		...MIESIĘCY =%		1 amp. x 5 ml				zł -		- zł
8	Standaryzowane Krwinki Wzorcowe typ PBS do układu ABO	24		...MIESIĘCY =%		3 x 4 ml				zł -		- zł
9	PBS	8		...MIESIĘCY =%		51				zł -		- zł
suma										zł -		- zł

***OFEROWANY TERMIN WAŻNOŚCI WYNOSI MINIMUM 70% TERMINU WAŻNOŚCI PODANEGO PRZEZ PRODUCENTA. Jeżeli wykonawca wydłuży termin ważności uzyska dodatkowe punkty za kryterium termin ważności. Należy wskazać liczbę miesięcy, którym odpowiada podany termin w %, np (75% - 9 mies)**

OFERTA
DLA SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO SZPITALA KLINICZNEGO
IM. ANDRZEJA MIEŁĘCKIEGO ŚLĄSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W KATOWICACH

Nazwa wykonawcy

Z siedzibą:

NIP REGON

Tel. email

Osoba/y reprezentujące firmę

Osoba upoważniona do kontaktu z zamawiającym

Tel e-mail

Osoba odpowiedzialna za realizację przedmiotu umowy

Tel e-mail

Zamawiający wymaga wypełnienia wszystkich pól / podania wszystkich danych wymaganych w ramce powyżej

W nawiązaniu do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym pn. Dostawa odczynników do badań laboratoryjnych oferuję wykonanie zadania na warunkach określonych w specyfikacji warunków zamówienia za cenę:

PAKIET nr*

Cena ofertowa z podatkiem VATzł w tym VAT%

Słownie:

Oferowany termin dostawy Dni**

*(wpisać nr pakietu, którego dotyczy oferta)

** nie dotyczy pakietów 8 i 10

Dodatkowe oświadczenia

- 1) Oświadczamy, że cena/y brutto zawarta/e w Ofercie zawierają wszystkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty.
- 2) Oświadczamy, że należymy do grupy **przedsiębiorstw mikro/małych/średnich/dużych/innych (niepotrzebne skreślić)**
- 3) Oświadczamy, że akceptujemy warunki płatności określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia przedmiotowego postępowania.
- 4) Oświadczamy, że jesteśmy związani niniejszą ofertą do dnia wskazanego w Rozdziale III ust. 3 SWZ
- 5) Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art.13 lub art.14 RODO
- 6) Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z treścią SWZ i projektem umowy, stanowiącym załącznik nr 3 do Specyfikacji Warunków Zamówienia i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w SWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
- 7) Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art.13 lub art.14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu¹⁾.
- 8) **Oświadczenie dotyczące tajemnicy przedsiębiorstwa (niepotrzebne skreślić)**
 - Żadna z informacji wskazanych w ofercie **nie stanowi tajemnicy przedsiębiorstwa** w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji
 - Wskazane poniżej informacje **stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa** w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i w związku z tym nie mogą być one udostępniane, w szczególności innym

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

uczestnikom postępowania. Dokumenty stanowiące tajemnice przedsiębiorstwa oznaczone są w sposób/za pomocąNa dowód, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa przedstawiam/-y dokumenty w postaci:

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

¹⁾ 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).

* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

Projektowane postanowienia umowy

Zawarta w Katowicach pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Szpitalem Klinicznym im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

z siedzibą: 40-027 Katowice ul. Francuska 20 – 24

NIP: 954 22 70 611

zwanym w treści umowy „Zamawiającym”

a

.....

z siedzibą:

NIP :..... REGON :

zwaną w treści umowy „ Wykonawcą”.

W wyniku przeprowadzenia przez Zamawiającego – zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019r (Dz. U. 2023 poz. 1605 z późn. zm.) postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego została zawarta umowa o następującej treści.

§ 1

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest dostawaokreślonych ilościowo i asortymentowo w załączniku nr 1 do umowy.
2. Oferta Wykonawcy jest zgodna ze specyfikacją warunków zamówienia.
3. Umowa obowiązuje przez okres miesięcy tj.: **od** **do**
4. W okresie obowiązywania umowy Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego w ilościach wskazanych w zamówieniu w **terminie****dni** od dnia złożenia zamówienia. Strony ustalają, iż dostawa następować będzie na podstawie pisemnych zamówień składanych przez Zamawiającego drogą listową, faksową lub środkami komunikacji elektronicznej, szczegółowo określających ilości towaru Dostawy mogą odbywać się w godzinach pracy zamawiającego tj. od godz. 8.00 do godz. 13.00. w dni robocze

§ 2

WARUNKI DOSTAWY

1. Wykonawca gwarantuje, że przedmiot i warunki realizacji niniejszej umowy są zgodne z obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
2. Wykonawca zobowiązuje się realizować zamówienia objęte niniejszą umową w cenach i na warunkach określonych w niniejszej umowie.
3. Przedmiot umowy powinien być przez Wykonawcę opakowany w sposób zapobiegający jego przypadkowemu uszkodzeniu i oznakowany w sposób niebudzący wątpliwości co do jego tożsamości.
4. Termin ważności przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż termin wskazany w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik do niniejszej umowy. Dostawy z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone tylko w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że przedmiot umowy jest wolny od wad.
5. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw.
6. Wykonawca, w wykonaniu obowiązku określonego w art. 4c ustawy z dnia 08.03.2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, oświadcza, że posiada/nie posiada status dużego

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

- przedsiębiorcy w rozumieniu art. 4 pkt 6) tej ustawy w związku z załącznikiem I do rozporządzenia Komisji (UE) nr 651/2014 z dnia 17.06.2014 r. uznającego niektóre rodzaje pomocy za zgodne z rynkiem wewnętrznym w zastosowaniu art. 107 i 108 Traktatu (Dz. Urz. UE.L Nr 187, str. 1 ze zm.).
7. Zamawiający, w wykonaniu obowiązku określonego w art. 4c ustawy z dnia 08.03.2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, oświadcza, że posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu art. 4 pkt 6) tej ustawy w związku z załącznikiem I do rozporządzenia Komisji (UE) nr 651/2014 z dnia 17.06.2014 r. uznającego niektóre rodzaje pomocy za zgodne z rynkiem wewnętrznym w zastosowaniu art. 107 i 108 Traktatu (Dz. Urz. UE.L Nr 187, str. 1 ze zm.).
 8. Wykonawca ponosi koszty transportu i ubezpieczenia przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego.
 9. Wykonawca zobowiązuje się:
 - a) realizować zamówienia terminowo
 - b) w przypadku dostarczenia przedmiotu zamówienia z wadami, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany go na wolny od wad w terminie nie dłuższym niż 10 dni od daty zgłoszenia reklamacji, na własny koszt
 10. Za dostarczony przedmiot zamówienia Wykonawca wystawi fakturę VAT. Zamawiający dopuszcza dostarczenie faktury VAT oddzielnie do siedziby Zamawiającego, niezwłocznie po dostawie przedmiotu zamówienia
 11. Wykonawca, na każde żądanie Zamawiającego, w ciągu trzech dni roboczych, jest zobowiązany do dostarczenia kart charakterystyki odczynników, a jeżeli odczynnik nie wymaga karty charakterystyki należy dostarczyć oświadczenie, że odczynnik nie zawiera substancji niebezpiecznej lub zapewni stały dostęp 24h/7 dni w tygodniu do w/w dokumentów na stronie producenta.

§ 3

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Łączna wartość przedmiotu umowy określonego w § 1 pkt 1 wynosi netto zł plus należny podatek VAT%. Razem: zł brutto (słownie: zł).
2. Ceny jednostkowe przedmiotu umowy określa oferta Wykonawcy
3. Zapłata należności przez Zamawiającego za dostarczoną partię przedmiotu umowy nastąpi przelewem na rachunek Wykonawcy wskazany na fakturze VAT, na podstawie prawidłowo wystawionej faktury Wykonawcy, w terminie do 60 dni od daty dostawy zamówionej partii przedmiotu umowy i otrzymania oryginału faktury.
4. Za datę płatności uznaje się datę obciążenia rachunku Zamawiającego.
5. Zamawiający dopuszcza składanie ustrukturyzowanych faktur drogą elektroniczną zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 09 listopada 2018r o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. Wykonawcy uprawnieni są do składania faktur za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania na stronie: <https://efaktura.gov.pl>
6. W okresie obowiązywania Umowy i do momentu otrzymania ostatnich płatności wynikających z Umowy Wykonawca zobowiązany jest do zgłoszenia rachunku rozliczeniowego podawanego na fakturach do wykazu prowadzonego przez szefa Krajowej Administracji Skarbowej na podstawie art. 96b ustawy z dnia 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług (dalej: „biała lista”) i do nie wykreślenia tego rachunku z białej listy.
7. Wykonawca oświadcza, iż w stosunku do otrzymywanego wynagrodzenia w zamian za realizację przedmiotu Umowy jest on rzeczywistym właścicielem należności, tj. w szczególności Wykonawca:
 - a) otrzymuje należność dla własnej korzyści, w tym decyduje samodzielnie o jej przeznaczeniu i ponosi ryzyko ekonomiczne związane z utratą tej należności lub jej części, oraz
 - b) nie jest pośrednikiem, przedstawicielem, powiernikiem lub innym podmiotem zobowiązanym prawnie lub faktycznie do przekazania całości lub części należności innemu podmiotowi, oraz
 - c) otrzymuje ww. wynagrodzenie w związku z prowadzoną przez siebie rzeczywistą działalnością gospodarczą w kraju swojej siedziby lub miejsca zamieszkania.

§ 4

KARY UMOWNE I ODSETKI

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

1. W przypadku niewykonania dostawy przez Wykonawcę, powstania zwłoki w realizacji zamówienia lub braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie określonym w § 2 pkt 9b niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 2% wartości netto niedostarczonego przedmiotu umowy – za każdy dzień zwłoki
2. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w wysokości 20% wartości netto niezrealizowanej części
3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych naliczonych na podstawie niniejszej umowy nie może przekroczyć 30 % wartości netto przedmiotu umowy określonego w § 2 pkt 1.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wartości wskazanych wyżej kar umownych na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego.
5. W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji którejkolwiek z dostaw częściowych, Zamawiający w celu utrzymania ciągłości działalności zastrzega sobie prawo zakupu zamówionych produktów u innego sprzedawcy z żądaniem zapłaty różnicy w cenie, jeśli nastąpiła, zachowując prawo do roszczenia o naprawienie szkody wynikającej ze zwłoki.
6. W przypadku opóźnienia w terminie płatności Wykonawcy przysługuje prawo naliczenia odsetek ustawowych.

§ 5

ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do wypowiedzenia Umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:
 - a) wykonywania przez Wykonawcę Umowy w sposób sprzeczny z jej treścią i po bezskutecznym upływie terminu 7 dni kalendarzowych, wyznaczonym przez Zamawiającego na dokonanie przez Wykonawcę zmiany lub poprawy sposobu wykonywania Umowy;
 - b) w przypadku zmiany sposobu leczenia lub mniejszej liczby pacjentów, lub braku umowy z NFZ na finansowanie kosztów, czego nie można było przewidzieć przed zawarciem Umowy;
 - c) gdy Wykonawca nie dostarczy Przedmiotu Umowy w terminie 30 dni od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego.
2. Odstąpienie lub wypowiedzenie przez Zamawiającego Umowy nie stanowi podstawy roszczeń odszkodowawczych Wykonawcy wobec Zamawiającego.
3. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, w szczególności zmniejszenia ilościowego bądź wartościowego kontraktu z NFZ bądź MZ lub braku kontraktu z NFZ bądź MZ, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od daty powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
4. W przypadku, o którym mowa w ust. 3 postanowienia o karze umownej nie mają zastosowania.
5. W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego, wstrzymanie lub wycofanie z obrotu produktu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC. W takim przypadku postanowienia o karze umownej nie mają zastosowania

§ 6

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

1. Wykonawca oświadcza, że prowadzi rzeczywistą działalność gospodarczą w kraju swojej rezydencji (tj. państwie siedziby lub miejsca zamieszkania wskazanym w komparycji umowy), w szczególności:
 - a) posiada lokal, wykwalifikowany personel oraz wyposażenie wykorzystywane w prowadzonej działalności gospodarczej;
 - b) nie tworzy struktury funkcjonującej w oderwaniu od przyczyn ekonomicznych;
 - c) zachowuje współmierność między zakresem prowadzonej działalności, a faktycznie posiadanym lokalem, personelem lub wyposażeniem;

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

- d) zawiera porozumienia zgodne z rzeczywistością gospodarczą mające uzasadnienie gospodarcze i nie będące w sposób oczywisty sprzeczne z ogólnymi interesami gospodarczymi Wykonawcy;
 - e) samodzielnie wykonuje swoje podstawowe funkcje gospodarcze przy wykorzystaniu zasobów własnych, w tym obecnych na miejscu osób zarządzających.
2. Według najlepszej wiedzy Wykonawca oświadcza również, że: otrzymywane płatności nie będą służyć – pośrednio lub bezpośrednio – finansowaniu podlegających odliczeniu wydatków powodujących powstanie rozbieżności w kwalifikacji struktur hybrydowych poprzez transakcję lub serię transakcji między przedsiębiorstwami powiązаныmi lub zawartymi w ramach uzgodnienia strukturalnego, w rozumieniu Dyrektywy Rady (UE) 2016/1164 z dnia 12 lipca 2016 r. (tekst skonsolidowany na 01.01.2020 r.).
3. W przypadku jakichkolwiek zmian wyżej wymienionych okoliczności przedstawionych w pkt 1 i 2 i utraty aktualności złożonych oświadczeń, Wykonawca jest zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o tym fakcie Zamawiającego. Jednocześnie Wykonawca deklaruje, że w przypadku zgłoszenia przez organy podatkowe państwa rezydencji Zamawiającego żądania wykazania prawdziwości wskazanych wyżej oświadczeń, Wykonawca będzie współpracował z Zamawiającym i na jego prośbę przedstawi odpowiednie dowody potwierdzające fakty powyżej wskazane.

§ 7

OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH I KLAUZULA ZACHOWANIA POUFNOŚCI

1. W związku z realizacją niniejszej umowy Wykonawca:
 - 1) zapewnia przestrzegania zasad przetwarzania i ochrony danych osobowych zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami, w tym z zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 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 (RODO) oraz ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1781);
 - 2) ponosi odpowiedzialność za ewentualne skutki działania niezgodnego z przepisami, o których mowa w pkt 1;
 - 3) zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych wyłącznie w celu realizacji Umowy;
 - 4) zobowiązuje się do natychmiastowego powiadomienia Inspektora Ochrony Danych Osobowych Zamawiającego o stwierdzeniu prób lub faktów naruszenia poufności przetwarzanych danych osobowych;
 - 5) w przypadku stwierdzenia zdarzeń, o których mowa w pkt 5, zobowiązuje się umożliwić Zamawiającemu prowadzenie kontroli procesu przetwarzania i ochrony danych osobowych;
 - 6) zobowiązuje się po zakończeniu realizacji Umowy, zwrócić Zamawiającemu - oraz Inspektorowi Ochrony danych Osobowych, wszelkie zbiory danych osobowych, zarówno te w formie papierowej, jak i elektronicznej, które zostały przekazane przez Zamawiającego w celu realizacji Umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że znany jest mu fakt, że treść Umowy, a w szczególności dotyczące go dane identyfikujące, 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.

§ 8

ZMIANY WYNAGRODZENIA

1. W związku z art. 439 ust. 1 ustawy Pzp Strony przewidują następujące zasady zmiany (waloryzacji) wynagrodzenia Wykonawcy, w zakresie cen jednostkowych asortymentu, określonych, w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia.
2. Zamawiający dopuszcza zmiany wynagrodzenia w przypadku:
 - 1) zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia w ramach danego pakietu, z tym zastrzeżeniem, że:
 - a) poziom zmiany cen materiałów lub kosztów, o których mowa w pkt 1, uprawniający do żądania zmiany wynagrodzenia Strony ustalają na poziomie 25% (zmiana ceny/kosztu o 25% w stosunku do ceny/kosztu z dnia zawarcia Umowy)

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

- b) poziom zmiany wynagrodzenia zostanie ustalony na podstawie wskaźnika zmiany cen materiałów lub kosztów ogłoszonego w komunikacie prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, ustalonego w stosunku do wynagrodzenia wykonawcy zawartego w ofercie.
 - c) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający, to łącznie 30 % w stosunku do wartości pierwotnego wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 umowy;
 - d) zmiana może być dokonana nie częściej niż po upływie 6 miesięcy od daty dokonania poprzedniej zmiany, a w przypadku pierwszej zmiany nie wcześniej niż po upływie 12 miesięcy od daty złożenia oferty, na podstawie której zawarto niniejszą Umowę;
 - e) maksymalna wartość zmiany cen jednostkowych asortymentu dokonana na podstawie okoliczności, o których mowa powyżej, nie może przekroczyć 10 % cen jednostkowych określonych w Umowie – w skali 12 miesięcy i kolejnych 12 miesięcy od daty zawarcia Umowy;
 - f) maksymalna wartość zmiany cen jednostkowych asortymentu, dokonana na podstawie okoliczności, o których mowa powyżej, nie może przekroczyć 25 % cen jednostkowych określonych pierwotnie w Umowie – w okresie obowiązywania Umowy
- 2) w przypadku zmiany stawki podatku VAT, przy czym ceny netto Przedmiotu Umowy pozostają bez zmian, a stosownej zmianie ulegają ceny brutto, odpowiedniej zmianie ulega również całkowita wartość Przedmiotu Umowy brutto określona § 3 ust. 1 Umowy;
 - 3) w przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę;
 - 4) w przypadku zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne;
 - 5) w przypadku zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych
- jeżeli zmiany, o których mowa w ppkt 2)- 5)te będą miały wpływ na koszty wykonania Umowy przez Wykonawcę.
3. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w pkt 2 ppkt 2) Wykonawca składa pisemny wniosek o zmianę Umowy w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po wejściu w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia Wykonawcy po zmianie Umowy, przy czym wysokość całkowita wartość Przedmiotu Umowy netto pozostaje bez zmian, natomiast zmianie w drodze aneksu podlegać będzie wysokość całkowitej wartości Przedmiotu Umowy brutto w ten sposób, że zostanie ona odpowiednio dostosowana do zmienionej stawki VAT.
 4. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w pkt. 2 ppkt 3) Wykonawca składa pisemny wniosek o zmianę Umowy w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po wejściu w życie przepisów zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia za pracę. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne oraz dokładne wyliczenie kwoty, o którą wzrosły koszty wykonania Umowy, w szczególności Wykonawca będzie zobowiązany wykazać za pomocą dowolnych środków dowodowych wpływ zmiany minimalnego wynagrodzenia za pracę na podwyższenie kosztów wykonania zamówienia w stosunku do kalkulacji ceny ofertowej. Wniosek powinien obejmować jedynie te dodatkowe koszty realizacji Umowy, które Wykonawca obowiązkowo ponosi w związku z podwyższeniem wysokości płacy minimalnej. Nie będą akceptowane koszty wynikające z podwyższenia wynagrodzeń pracownikom Wykonawcy, które nie są konieczne w celu ich dostosowania do wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę. Wynagrodzenie zostanie podwyższone w drodze aneksu do Umowy jednak o kwotę nie większą niż 50% wzrostu kosztów wykonania Umowy przez Wykonawcę, wynikających ze zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę.
 5. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w pkt. 2 ppkt 4) Wykonawca składa pisemny wniosek o zmianę Umowy w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po zmianie zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne oraz dokładne wyliczenie kwoty, o którą wzrosły koszty wykonania Umowy, w szczególności Wykonawca będzie zobowiązany wykazać za pomocą dowolnych środków dowodowych wpływ zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne na podwyższenie kosztów wykonania Umowy w stosunku do kalkulacji ceny ofertowej. Wniosek powinien obejmować jedynie te dodatkowe koszty realizacji Umowy, które Wykonawca obowiązkowo

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

ponosi w związku ze zmianą zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne. Wynagrodzenie zostanie podwyższone w drodze aneksu do Umowy jednak o kwotę nie większą niż 50% wzrostu kosztów wykonania Umowy przez Wykonawcę, wynikających ze zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne.

6. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w pkt. 2 ppkt 5) Wykonawca składa pisemny wniosek o zmianę Umowy w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po zmianie zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne oraz dokładne wyliczenie kwoty, o którą wzrosły koszty wykonania Umowy, w szczególności Wykonawca będzie zobowiązany wykazać za pomocą dowolnych środków dowodowych sposób i podstawę wyliczenia odpowiedniej zmiany wysokości wynagrodzenia, w tym wpływ zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych na podwyższenie kosztów wykonania Umowy w stosunku do kalkulacji ceny ofertowej. Zmiana wysokości wynagrodzenia w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w pkt. 2 ppkt 5), będzie obejmować wyłącznie część wynagrodzenia należnego Wykonawcy, w odniesieniu, do której nastąpiła zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy przez Wykonawcę w związku z zawarciem umowy o prowadzenie pracowniczych planów kapitałowych, o której mowa w ust. 14 ust. 1 Ustawy z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 2 pkt 5, wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o sumę wzrostu kosztów bezpośrednio związanych z realizacją Przedmiotu Umowy wynikającą z wpłat do pracowniczych planów kapitałowych dokonywanych przez Wykonawcę lub podwykonawcę.
7. Zamawiający po dokonaniu analizy wniosków, o których mowa w pkt 3-6, wyznacza datę negocjacji w celu ustalenia ostatecznej wysokości zmiany wynagrodzenia.
8. Zmiana Umowy skutkuje zmianą wynagrodzenia jedynie w zakresie płatności realizowanych po dacie wejścia w życie przepisów stanowiących zmianę, o której mowa w pkt. 2 ppkt 1) lub po dacie zawarcia aneksu do Umowy w przypadku zmian, o których mowa w pkt. 2 ppkt 2)-5).
9. Obowiązek wykazania wpływu zmian, o których mowa w pkt. 2 ppkt 2)- 5), na koszty wykonania Umowy należy do Wykonawcy, pod rygorem odmowy wyrażenia zgody na zmianę przez Zamawiającego.
10. W przypadku zmiany, o której mowa w pkt. 2 ppkt 1), z wnioskiem o zmianę Umowy, na zasadach określonych w pkt. 2, może wystąpić Zamawiający.

§ 9

ZMIANY UMOWY

1. Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w przypadku:
 - a) zmiany numeru katalogowego produktu i sposobu konfekcjonowania, w sytuacji gdy zostanie wprowadzony do sprzedaży przez producenta zmodyfikowany (udoskonalony produkt) co nie może skutkować zwiększeniem wartości umowy, podwyższeniem ceny jednostkowej i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego;
 - b) zmiany nazwy handlowej produktu przy zachowaniu jego parametrów
 - c) zakończenia produkcji, wycofania z rynku lub czasowej niedostępności na rynku przedmiotu umowy z przyczyn nie leżących po stronie Wykonawcy - w takim przypadku dopuszcza się zmianę na inny nowy produkt pod warunkiem, że będzie miał takie same lub lepsze parametry. Aby wprowadzić taką zmianę w umowie Wykonawca musi udowodnić Zamawiającemu zaistnienie wszystkich poniżej określonych przesłanek tj.
 - proponowany nowy produkt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia
 - brak produktu umowy nie wynika z winy Wykonawcy.
2. Powyższe zmiany nie mogą skutkować zwiększeniem wartości umowy, podwyższeniem cen jednostkowych i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego. Obniżenie cen jednostkowych i wartości umowy jest dopuszczalne.

§ 10

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Jakakolwiek czynność prawna Wykonawcy, mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić po wyrażeniu zgody przez Śląski Uniwersytet Medyczny w Katowicach, z uwzględnieniem postanowień art.54 ust.5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r o działalności leczniczej, pod rygorem nieważności.

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

2. W razie powstania sporu związanego z wykonaniem umowy, Wykonawca zobowiązany jest wyczerpać drogę postępowania reklamacyjnego, kierując swoje roszczenia do Zamawiającego.
3. W sprawach niniejszą umową nieuregulowanych mają zastosowanie przepisy kodeksu cywilnego, jeżeli przepisy Prawa zamówień publicznych nie stanowią inaczej.
4. Wszelkie spory wynikające z niniejszej umowy będą rozstrzygane przez sąd powszechny w Katowicach.
5. Dla uniknięcia wątpliwości Strony potwierdzają, że każda ze Stron może podpisać Umowę, według swojego wyboru, zarówno poprzez złożenie własnoręcznego podpisu na papierowym egzemplarzu obejmującym treść Umowy, jak również poprzez naniesienie kwalifikowanego podpisu elektronicznego, na pliku cyfrowym w formacie pdf, obejmującym treść niniejszej Umowy, niezależnie od formy podpisu drugiej Strony. W przypadku, gdy Umowa zostanie podpisana w formie elektronicznej przez którąkolwiek ze Stron, podpisany w ten sposób plik cyfrowy obejmujący treść Umowy zostanie dostarczony Zamawiającemu na e-mail.
6. Integralną część niniejszej umowy stanowi:
 - 1) Formularz asortymentowo-cenowy Wykonawcy
 - 2) klauzula RODO.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

klauzula informacyjna z art. 13 RODO

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach 40-027 Katowice ul. Francuska 20-24;
- W sprawach związanych z Pani/Pana danymi proszę kontaktować się z Inspektorem Danych Osobowych przez adres mailowy: jod@spskm.katowice.pl oraz pod adresem korespondencyjnym: Inspektor Danych Osobowych Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach 40-027 Katowice ul. Francuska 20/24
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na **Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów ZP-24-011UN** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 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;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących 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;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 1. na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 2. na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych¹;
 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 RODO²;
 4. prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 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 którym mowa w art. 20 RODO;na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c

¹ **Wyjaśnienie:** 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;

² **Wyjaśnienie:** 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 Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

OŚWIADCZENIE SKŁADANE NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający:

SP Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowic ul. Francuska 20/24

Wykonawca:

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

Nazwa wykonawcy, siedziba

OŚWIADCZENIE
O AKTUALNOŚCI INFORMACJI ZAWARTYCH W JEDZ*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: **Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów, sygn. sprawy: ZP-24-011UN** prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. 2023 r. poz. 1605 ze zm.), zwanej dalej ustawą oświadczam, że informacje zawarte w Jednolitym Europejskim Dokumencie Zamówienia (JEDZ), o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania o których mowa w:

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, dotyczących wydania prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
- b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy, dotyczących zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania Wykonawcy lub podmiotu który należy z Wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia,
- e) art. 7 ust. 1 pkt 1-3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. poz. 835)
- f) art. 5k rozporządzenia 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)

są aktualne / są nieaktualne.**

* niniejsze oświadczenie składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

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

Zamawiający:
SP Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mieleckiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowic ul. Francuska 20/24

OŚWIADCZENIE SKŁADANE NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO

Wykonawca:

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

Nazwa wykonawcy, siedziba

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 108 ust. 1 pkt.5 ustawy z dnia 11 września 2019r
Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2023 poz. 1605 ze zm.),

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów** sygn. sprawy: ZP-24-011UN , prowadzonego przez SPSKM w Katowicach, oświadczam, że:

- **nie należymy** do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2020r poz.1076 i 1086) z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę*
- **należymy** do grupy kapitałowej, o której mowa w art.108 ust.1 pkt.5 ustawy Prawo zamówień publicznych*. W przypadku *przynależności Wykonawcy do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 108 ust. 1 pkt.5 ustawy Prawo zamówień publicznych, Wykonawca składa dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej*

**niewłaściwe skreślić*

Zamawiający:
SP Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowic ul. Francuska 20/24

OŚWIADCZENIE SKŁADANE RAZEM Z OFERTĄ

Wykonawca:

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

Nazwa wykonawcy, siedziba

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

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
składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: **Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów, sygn. sprawy: ZP-24-011UN**, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.), zwanej dalej ustawą

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia 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), dalej: rozporządzenie 833/2014, 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), dalej: rozporządzenie 2022/576¹.
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia 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* (Dz. U. poz. 835).²

¹ Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

ZP-24-030UN - ODCZYNNIKI

² Zgodnie z treścią 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, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym 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 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 ustawy;
- 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą 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 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 ustawy.