

SZPITAL W PYSKOWICACH SP. Z O.O.
UL.SZPITALNA 2
44-120 PYSKOWICE


SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

na postępowanie przetargowe pn.:

**„Dostawa odczynników laboratoryjnych
do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.”**

Numer sprawy: Sp/AZP/382/6/2023

Pyskowice, sierpień 2023



ROZDZIAŁY SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA:

- I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO
- II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA
- III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA
- IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA I MIEJSCE REALIZACJI USŁUGI
- V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU
- VI. PODSTAWY WYKLUCZENIA Z UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU
- VII. PODMIOTOWE I PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE, SKŁADANE W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA
- VIII. SPOSÓB UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ NA TEMAT SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
- IX. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM
- X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY
- XI. PODWYKONAWSTWO ORAZ MOŻLIWOŚĆ WSPÓLNEGO UBIEGANIA SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA
- XII. OSOBY UPRAWNIONE DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI
- XIII. INFORMACJA O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ DO KOMUNIKACJI WYKONAWCY Z ZAMAWIAJĄCYM, W TYM DO PRZESYŁANIA WNIOSKÓW I OFERT
- XIV. TERMIN ZWIĄZANIA Z OFERTĄ
- XV. SPOSÓB ORAZ TERMINY SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT
- XVI. SPOSÓB OBLICZENIA CENY, OPIS KRYTERIÓW OCENY ORAZ SPOSOBU OCENY OFERT
- XVII. INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO
- XVIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ
- XIX. KLAUZULA INFORMACYJNA RODO

ZAŁĄCZNIKI DO SPECYFIKACJI:

1. Interaktywny formularz ofertowy dostępny na platformie e-Zamówienia, na stronie prowadzonego postępowania – załącznik nr 1.
2. Oświadczenia Wykonawcy – załącznik nr 2.
3. Wzór umowy – załącznik nr 3.
4. Zobowiązanie podmiotu trzeciego – załącznik nr 4.
5. Oświadczenie dla podmiotów ubiegających się wspólnie – załącznik nr 5.
6. Oświadczenie o tajemnicy przedsiębiorstwa – załącznik nr 6.
7. Formularz asortymentowo-cenowy – załącznik nr 7.

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Nazwa zamawiającego Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o.
Adres zamawiającego Szpitalna 2
Kod Miejscowość 44-120 Pyskowice
Telefon: 32/233-24-24
adres strony internetowej www.szpitalpyskowice.com.pl
adres poczty elektronicznej zp@szpitalpyskowice.com.pl
Godziny urzędowania: od poniedziałku do piątku w godz. 7.30-15.00
Adres www postępowania Platforma e-Zamówienia (przycisk „Przełóżaj postępowania/konkursy”)

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp”. W zakresie nieuregulowanym w niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ" lub "specyfikacją"), zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp wraz z aktami wykonawczymi do tej ustawy. Zamawiający dokona wyboru oferty najkorzystniejszej w trybie podstawowym bez negocjacji, o którym mowa w art. 275 ustawy PZP. Postępowanie o udzielenie niniejszego zamówienia zostało zakwalifikowane do dostaw.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą sprzętu podzielona na 10 niezależnych części:

Pakiet 1: Odczynniki dedykowane do aparatu STARLYTE V

- Paki do oznaczania Na⁺/K⁺ na 50 oznaczeń.
- Opakowania muszą pasować bezpośrednio do aparatu bez złączek pośrednich, w przypadku zaproponowania odczynników równoważnych do oryginalnych równoważność musi być potwierdzona specyfikacją techniczną.
- Płyn czyszczący A.
- Kondycjoner elektrody Na⁺.
- Materiały kontrolne na 3 poziomach z ulotką uwzględniającą wartości elektrolitów i parametrów gazometrycznych dla różnych analizatorów 30 kontrolki w opakowaniu po 2 ml na 3 poziomach – 5 opakowań.

Pakiet 2: Analityka ogólna

- Odczynnik Mac-Williamsa opakowanie nie większe niż 0,5l - 3 opakowania
- Barwnik Giemzy opakowanie nie większe niż 0,5 l - 3 opakowania
- Barwnik May-Grunwalda opakowanie nie większe niż 0,5l – 3 opakowania
- Uniwersalny papierek wskaźnikowy do pomiaru pH – 400 oznaczeń
- Płyn Lugola 100 ml – 3 opakowania
- Zestaw diagnostyczny do pobierania, utrwalania, filtrowania i zagęszczania próbek kału w celu wykrywania pasożytów układu pokarmowego – 40 oznaczeń.
- Płyn do manualnego liczenia krwinek płytkowych w komorze Burkera z użyciem mikroskopu świetlnego. Płyn rozcieńczający, utrwalający i podbarwiający krwinki płytkowe oraz hemolizujący krwinki czerwone. Opakowanie nie większe niż 100 ml - 4 opakowania.
- Barwnik do liczenia retikulocytów z użyciem mikroskopu świetlnego. Płyn do barwienia retikulocytów w krwi pełnej, które stają się widoczne i mogą być policzone przy użyciu mikroskopu świetlnego w rozmazie przygotowanym z krwi pełnej. Opakowanie nie większe niż 100 ml - 4 opakowania.

Pakiet 3: Testy manualne

- Testy kasetkowe na krew utajoną w kale bez konieczności stosowania diety, czułość nie mniejsza niż 10 ng/ml z dołączoną kontrolą dodatnią – 400 oznaczeń.

- Testy paskowe lub kasetkowe do oznaczania β HCG o czułości nie mniejszej niż 10 mIU/ml w moczu – 200 oznaczeń.
- Zestaw lateksowy do oznaczania reagin syfilisa z kontrolą dodatnią i ujemną. Płytką reakcyjną powinna być sztywna i w jednolita – 400 testów. Czuość nie mniejsza niż 86% dla syfilisu pierwszorzędowego oraz 100% dla syfilisu drugorzędowego, specyficzność nie mniejsza niż 98%.
- Zestaw lateksowy do oznaczania czynnika reumatoidalnego RF z kontrolą dodatnią i ujemną na 700 oznaczeń. Czuość testu 8 IU/ml RF (zgodnie ze standardem WHO 64/1).
- Zestaw lateksowy do oznaczania antygenu *Helicobacter pylori* w kale z kontrolą pozytywną oraz z aplikatorem – 100 oznaczeń. Względna czuość testu nie mniejsza niż 99%, względna swoistość nie mniejsza niż 98%.

Pakiet 4: Mikrobiologia

- Immunoenzymatyczny test kasetkowy, przeznaczony do jednoczesnego wykrywania antygenu GDH (dehydrogenazy glutaminianowej) oraz toksyn A/B *Clostridium difficile* w próbkach kału ludzkiego –150 oznaczeń.
 - próbka dozowana tylko do jednej studzienki pomiarowej,
 - test bez potrzeby zamrażania materiału badanego do 72 godzin,
 - zestaw zawierający wszystkie niezbędne odczynniki oraz materiały zużywalne do wykonania oznaczenia (kontrola dodatnia, ujemna, koniugat, skalibrowane pipetki),
 - wykrywalność: toksyna A - nie gorsza niż 0,7 ng/ml. Toksyna B – nie gorsza niż 0,2 ng/ml, GDH – nie gorsza niż 0,8 ng/ml,
 - instrukcja wykonania w języku polskim zawierająca informacje o reakcjach krzyżowych (dotyczących wirusów, bakterii, substancji interferujących i innych patogenów) i ograniczeniach testu w tym wpływie konsystencji kału
 - kasetka testowa posiadająca kontrolę wewnętrzną, sprawdzającą poprawność wykonania testu
 - możliwość stosowania próbek z podłoży transportowych
 - czuość i swoistość wyznaczona względem metody referencyjnej tj. tkankowej/bakteryjnej
- Test immunochromatograficzny combo stosowany w diagnostyce zakażeń wirusami grypy A i B, wirusem RSV i/lub SARS-CoV-2. Test do jakościowego wykrywania antygenu białka nukleokapsydu wirusa grypy A (włączając w to podtyp H1N1), wirusa grypy B, wirusa RSV oraz wirusa SARS-CoV-2 w próbkach wymazu z nosa – 200 testów.
 - zestaw powinien zawierać: kasetkę testową (wszystkie oznaczenia na jednej kasetce), probówkę z buforem i wymazówkę do pobrania próbki
 - parametry testu: dla SARS-CoV-2 czuość nie mniejsza niż 89,09%, swoistość nie mniejsza niż 100%’ dla grypy typu A czuość nie mniejsza niż 100%, swoistość nie mniejsza niż 99,34%, dla grypy typu B czuość nie mniejsza niż 96%, swoistość nie mniejsza niż 99,6%, dla RSV czuość nie mniejsza niż 98,98%, swoistość nie mniejsza niż 99,21%.
 - instrukcja w języku polskim zawierająca informacje o reakcjach krzyżowych (dotyczących wirusów, bakterii, substancji interferujących i innych patogenów).

Pakiet 5: Analiza moczu

- Dostawa odczynników oraz materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą czytnika pasków do moczu.
- Testy paskowe 10 parametrowe do badania moczu na 7000 oznaczeń wraz z bezpłatnym użyczeniem czytnika do pasków na okres trwania umowy z międzynarodową kontrolą jakości wykonywanych oznaczeń (cztery razy do roku) oraz z moczem kontrolnym na 2 poziomach. Kontrole wykonywane są codziennie na 1 poziomie naprzemiennie. Paski do kalibracji aparatu.
- Czytnik pasków do moczu o następujących minimalnych wymaganiach:
 - automatyczny podajnik pasków
 - możliwość odczytu z pasków od 8 do 11 parametrów
 - wydajność nie mniejsza niż 500 oznaczeń na godzinę
 - wyświetlacz graficzny LCD dotykowy
 - wbudowana drukarka termiczna
 - możliwość podłączenia do komputera i do laboratoryjnego systemu informatycznego będącego w posiadaniu Zamawiającego
 - możliwość podłączenia klawiatury i czytnika kodów kreskowych
 - automatyczna kalibracja przy użyciu paska standardowego wielokrotnego użytku
 - oprogramowanie w języku polskim
 - pamięć minimum 2000 badań
 - pamięć wyników kontroli jakości minimum 50 wyników

- flagowanie wyników patologicznych
- kompensacja własnego zabarwienia moczu
- czytnik i paski oraz kontrola jakości wewnątrz muszą pochodzić od jednego producenta
- bezpłatne przeglądy i przeglądy okresowe w okresie dzierżawy zgodnie z wymaganiami producenta monitorowane przez firmę Wyzierżawiającą
- bezpłatny serwis, czas reakcji do 24 godzin w dni robocze

Pakiet 6: Gazometria

- Dostawa odczynników oraz materiałów zużywalnych do aparatu Rapid Point 500e.
- Odczynniki oraz materiały zużywalne dedykowane do aparatu Rapid Point 500e wraz z kontrolą zewnętrzną wykonywaną raz dziennie naprzemiennie na jednym z trzech poziomów – 2000 oznaczeń.
- Podłączenie aparatu Rapid Point 500e będącego własnością szpitala do systemu informatycznego LIS znajdującego się w laboratorium szpitala.

Pakiet 7: Hematologia

- Dostawa odczynników oraz materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą analizatora hematologicznego 5 DIFF na: 10000 oznaczeń CBC i 2600 DIFF wraz z kontrolami.
- Odczynniki do oznaczeń CBC + 5 DIFF
- Krew kontrolna na 3 poziomach
- Materiały eksploatacyjne i płyny

Wymagania dotyczące realizacji zamówienia:

- Wykonawca dostarczy, zainstaluje i uruchomi analizatory a także przeprowadzi szkolenie dla użytkowników oraz zapewni serwis 7 dni w tygodniu. Naprawy i przeglądy w okresie dzierżawy wykonawca będzie wykonywał na własny koszt.
- W przypadku awarii lub innej sytuacji wymagającej usług serwisowych wymagana jest obecność serwisanta do 24 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii.
- Koszty przeglądów technicznych, konserwacji, napraw, wymiany części uszkodzonych nie z winy użytkownika urządzenia ponosi wykonawca.
- **Na czas trwania umowy Wykonawca zapewni analizator 3-DIFF jako backup oraz odczynniki w ilości niezbędnej do wykonania badań w przypadku awarii aparatu głównego.**
- Wykonawca zapewni opiekę merytoryczną i aplikacyjną przez cały okres dzierżawy analizatorów.
- Zamawiający wymaga, aby wykonawca dostarczył wraz z aparatem pełną dokumentację, wszelkie instrukcje, aplikacje oraz opisy parametrów technicznych w języku polskim.

Wymagane parametry techniczno-eksploatacyjne dla analizatora hematologicznego CBC+5DIFF

- Analizator hematologiczny CBC + 5-DIFF z wbudowanym podajnikiem próbek, wewnętrznym skanerem kodów kreskowych oraz automatycznym mieszaniem.
- Parametry dotyczące krwinek czerwonych:
 - erytrocyty RBC
 - hematokryt HCT
 - stężenie hemoglobiny HGB
 - średnia objętość krwinki czerwonej MCV
 - średnia zawartość hemoglobiny w erytrocytach MCH
 - średnie stężenie hemoglobiny w erytrocytach MCHC
 - rozpiętość rozkładu objętości erytrocytów, odchylenie standardowe RDW-SD
 - rozpiętość rozkładu erytrocytów, współczynnik zmienności RDW-CV
- Parametry dotyczące krwinek białych:
 - liczba krwinek białych WBC
 - granulocyty obojętnochłonne/neutrofile/NEUT (# i %)
 - limfocyty LYMPH (# i %)
 - monocyty MONO (# i %)
 - granulocyty kwasochłonne/eozynofile/EO (# i %)
 - granulocyty zasadochłonne/bazofile/BASO (# i %)
 - niedojrzałe granulocyty IG (# i %)
- Parametry dotyczące płytek krwi:

- liczba płytek krwi PLT
- średnia objętość płytki krwi MPV
- rozpiętość rozkładu objętości PDW
- duże płytki P-LCC
- odsetek dużych płytek wyodrębnionych z całej populacji P-LCR
- płytkokryt PCT
- Metody pomiaru: impedancja elektryczna z ogniskowaniem hydrodynamicznym, optyczny pomiar hemoglobiny w dedykowanej komorze, cytometria przepływowa z laserem półprzewodnikowym, bez barwienia leukocytów.
- Obsługa analizatora za pomocą wbudowanego kolorowego ekranu dotykowego (minimum 10") i klawiszy, bez konieczności używania zewnętrznego komputera.
- Minimalna ilość parametrów: 33
- Wydajność w trybie automatycznego podajnika: min. 90 próbek/godz. (CBC+ 5-DIFF)
- Minimum 7 statywów z 10 pozycjami na próbki każdy. Możliwość ciągłego ładowania próbek
- Praca w trybie probówek zamkniętych (podajnik) i otwartych (tryb manualny) oraz tryb rozcieńczenia wstępnego (krew włośniczkowa).
- Możliwość wykonania pomiaru z dowolnych probówek, w tym pediatrycznych i mikrometody.
- Maksymalna objętość próbki w trybie podajnikowym i manualnym: 40 µl (CBC+5-DIFF), 25 µl (CBC) oraz 20 µl w trybie rozcieńczenia wstępnego.
- Wykrywanie niewystarczającej objętości pobranej próbki i mikroskrzepów.
- Wyniki pomiaru próbki, łącznie z 3 histogramami, 3 kolorowymi skatergramami i flagami wyświetlane w jednym oknie, bez konieczności przechodzenia do innych okien/ekranów.
- Wprowadzanie odczynników i wartości materiałów kontrolnych do analizatora za pomocą czytnika kodów kreskowych.
- Walidacja wyników na poziomie oprogramowania analizatora; możliwość porównania aktualnego wyniku z poprzednimi wynikami pacjenta
- Wyeliminowanie zjawiska koincydencji.
- Skondensowane hemolizaty na pokładzie analizatora
- Kontrola wykonywana codziennie przez 7 dni w tygodniu na 2 poziomach naprzemiennie. Poziom normalny – wykonywany codziennie, patologiczny wysoki i poziomy niski naprzemiennie. Kontrole wykonywane do utraty ich stabilności.
- Odczynniki całkowicie bezcyjankowe.
- Aparaty, odczynniki, kontrole i kalibratory od jednego producenta.
- Wpięcie analizatorów do systemu LIS będącego w posiadaniu zamawiającego.
- Wykonawca zobowiązany jest załączyć do umowy harmonogram dostaw krwi kontrolnej.
- Do oferty powinna być załączona broszura/ulotka w języku polskim potwierdzająca spełnianie wszystkich powyższych parametrów.
- W przypadku wątpliwości zamawiaczy zastrzega sobie prawo zażądania pełnej instrukcji obsługi lub demonstracji aparatu w siedzibie zamawiającego na koszt wykonawcy.

Pakiet 8: Koagulologia

- Dostawa odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą analizatora koagulologicznego.
 - Odczynnik do oznaczania PT na 5000 oznaczeń.
 - Odczynnik do oznaczania APTT na 3000 oznaczeń.
 - Odczynnik do oznaczania Fibrynogenu na 100 oznaczeń.
 - Materiały kontrolne na 3 poziomach wykonywane naprzemiennie, codziennie na jednym poziomie.
 - Materiały eksploatacyjne i płyny.
- Wymagane parametry dla analizatora koagulologicznego.
- Automatyczny analizator koagulologiczny pracujący w otwartym systemie odczynnikowym (pozwalającym na stosowanie odczynników innych producentów).
 - Pomiar metodą krzepnięciową i chromogenną.
 - Obsługa za pomocą wbudowanego ekranu dotykowego, bez konieczności używania zewnętrznego komputera.
 - Wydajność: min. 50 testów/godz. dla PT.
 - Pomiar w pojedynczych kuwetach reakcyjnych, nie w segmentach kuwet.

- Możliwość jednorazowego załadowania do aparatu min. 50 kuwet, ich automatyczne pobieranie oraz utylizacja.
- Odczynnik do PT dostarczony z gotową krzywą kalibracyjną dla fibrynogenu wyliczanego, bez konieczności używania kalibratora.
- Pokład odczynnikowy z pozycjami chłodzonymi (w tym na PT) i niechłodzonymi.
- Termostatowanie odczynników do 37°C dopiero w igle, nie na pokładzie odczynnikowym.
- Możliwość zdefiniowania różnych pojemników odczynnikowych (w tym naczynek próbkowych) i automatyczne dostosowanie się poziomu schodzenia igły dla różnych pojemników.
- Próbkę rutynowe umieszczane w wyjmowanych statywach.
- Możliwość dostawienia próbki citowej.
- Kod kreskowy próbki citowej odczytywany przez wbudowany czytnik kodów.
- Czujniki wykrywania poziomu dla próbek, odczynników, wody destylowanej i ścieków.
- Monitorowanie objętości odczynników na pokładzie.
- Automatyczne rozcieńczanie kalibratorów oraz próbek.
- Wbudowany skaner kodów kreskowych dla próbek.
- Kontrola jakości z wykresami Levey Jenningsa.
- Minimum 6 plików kontroli jakości, pozwalających na jednoczesne wprowadzenie 6 różnych materiałów kontrolnych dla każdego z testów.
- Wbudowana drukarka termiczna.
- Analizator pracujący w oparciu o pompy próżniowe lub ciśnieniowe (bezobsługowe).
- Możliwość dwukierunkowej komunikacji z systemem laboratoryjnym na zasadzie zapytań.
- Dołączona do oferty ulotka analizatora potwierdzająca spełnianie wymagań oraz instrukcje używania odczynników PT, APTT oraz przykładowa ulotka z wartościami dla kontroli jakości.
- Możliwość podłączenia do systemu LSI będącego w posiadaniu zamawiającego
- Podana ilość oznaczeń uwzględnia pacjentów, kontrole, kalibracje i ewentualne powtórzenia.
- Podana ilość oznaczeń uwzględnia kontrole na 3 poziomach (codziennie na dwóch poziomach – poziomy patologiczne wykonywane naprzemiennie).
- Materiały kontrolne na 3 poziomach zmianowane dla zaoferowanego analizatora z możliwością mrożenia.
- Odczynnik do oznaczania PT – odczynnik ciekły gotowy do użycia. Stabilność po otwarciu w temp. lodówki - min. 2 miesiące. Maksymalna objętość buteleczki z odczynnikiem – 10 ml. ISI 1.0 ± 0.3
- Odczynnik do APTT – ciekły odczynnik z aktywatorem (krzemionka); kompletny zestaw z chlorkiem wapnia. Maksymalna objętość buteleczki z odczynnikiem – 10 ml. Stabilność odczynnika w temp. lodówki – min. 30 dni.
- Do oferty powinna być załączona broszura/ulotka w języku polskim potwierdzająca spełnienie wszystkich powyższych parametrów.
- W przypadku wątpliwości zamawiający zastrzega sobie prawo zażądania pełnej instrukcji obsługi lub demonstracji aparatu w siedzibie zamawiającego na koszt wykonawcy.

Pakiet 9: dostawy odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą aparatu biochemicznego

- α -Amylaza direct substrate na 3000 oznaczeń
- Albumina na 100 oznaczeń
- Alkohol etylowy na 300 oznaczeń
- Aminotransferaza alaninowa (ALT/GPT) na 2400 oznaczenia
- Aminotransferaza asparaginowa (AST/GOT) na 2000 oznaczenia
- Białko całkowite na 2400 oznaczeń
- Białko C-reaktywne (CRP) na 7700 oznaczeń
- Białko w moczu i PMR na 170 oznaczeń
- Bilirubina całkowita na 3000 oznaczenia
- Bilirubina bezpośrednia na 1000 oznaczeń
- Cholesterol na 1800 oznaczeń
- Cholesterol HDL Direct na 1200 oznaczeń
- D-dimer na 2000 oznaczeń
- Elektrolity (sód, potas, chlorki) na 10000 oznaczeń
- Ferrytyna na 200 oznaczeń

- Fosfor nieorganiczny na 150 oznaczeń
- Fosfataza alkaliczna (ALP) AMP-IFCC na 1000 oznaczeń
- Gamma glutamylotranspeptydaza (GGT) 900 oznaczeń
- Glukoza Oxy na 5600 oznaczeń
- Kinaza kreatynowa (CK) na 200 oznaczeń
- Kinaza keratynowa izoenzym MB (CK-MB) na 7000 oznaczeń
- Kreatynina z kompensacją na 7600 oznaczeń
- Kwas moczowy na 3000 oznaczeń
- LDH dehydrogenaza mleczanowa na 100 oznaczeń
- Magnez na 700 oznaczeń
- Mocznik / Bun UV na 2000 oznaczeń
- Triglicerydy na 1400 oznaczeń
- Wapń Arsenazo na 230 oznaczeń
- Żelazo – ferrozyna na 1000 oznaczeń
- Kalibratory/standardy dla wyżej wymienionych parametrów.
- Materiał kontrolny dla wyżej wymienionych parametrów
- Materiały eksploatacyjne i płyny

Wymagania dotyczące aparatu:

- Analizator biochemiczny wyposażony w przystawkę ISE (Na/K/Cl).
- Wydajność analizatora: testy fotometryczne – min. 400 testów/godz.; przystawka ISE – min. 80 próbek/godz.
- Pomiar ISE metodą bezpośrednią; wszystkie elektrody w pełni bezobsługowe.
- Wszystkie odczynniki do ISE w szczelnie zamkniętym paku automatycznie rozpoznawanym przez analizator.
- System odczynnikowy w pełni otwarty (nie dotyczy ISE).
- Dwie niezależne igły odczynnikowe dla R1 i R2, nie powodujące spadku wydajności w przypadku reakcji dwuodczynnikowych.
- W pełni bezobsługowy układ optyczny, nie wymagający wymiany jego elementów. Optyka oparta na diodach LED.
- Bezobsługowy układ dozujący, nie wymagający wymiany tłoków, strzykawek, wężyków (nie dotyczy ISE).
- Termostatowanie rotora reakcyjnego – sucha łaźnia.
- Automatyczne prześwietlanie kuwet w czasie rzeczywistym i pomijanie kuwet poza zakresem.
- Ilość pozycji w rotorze próbkowym: min. 80 pozycji odczytywanych automatycznie przez wbudowany czytnik kodów kreskowych i min. 30 dodatkowych pozycji.
- Kalibratory i kontrole umieszczane na dowolnych pozycjach rotora próbkowego.
- Automatyczna kalibracja przystawki ISE.
- Próbkki citowe – możliwość umieszczenia próbek citowych na dowolnych pozycjach rotora próbkowego i możliwość zmiany dowolnej próbki rutynowej znajdującej się na pokładzie na citową w trakcie pracy aparatu.
- Chłodzony rotor odczynnikowy z min. 80 pozycjami na odczynniki.
- Wszystkie odczynniki w barkodowanych buteleczkach tego samego producenta, co analizator (nie dotyczy ISE i jednego dodatkowego parametru). Uwzględnić stabilność odczynników na pokładzie analizatora lub w zewnętrznej lodówce.
- Oprogramowanie sterujące pracą analizatora w języku polskim.
- Możliwość dostawiania próbek i odczynników do sesji roboczej w toku w czasie nie dłuższym niż 1 minuta (wstrzymanie pracy igieł).
- Automatyczne rozcieńczanie próbek poza liniowością lub zdefiniowanym zakresem.
- Automatyczne rozcieńczanie rozcieńczanie próbek poza liniowością lub zdefiniowanym zakresem.
- Możliwość zlecenia ręcznego powtórzenia próbki z własnym współczynnikiem rozcieńczenia i zagęszczenia.
- Możliwość odczytu bardzo ciemnych reakcji do 3.5 A.
- Automatyczne podejmowanie pracy analizatora po uderzeniu w probówkę lub naczynko.
- Czas gotowości analizatora do pracy od pełnego wyłączenia nie dłuższy niż 20 minut.
- W przypadku analizatorów wymagających stacji uzdatniania wody, pobór wody maks. 15 litrów/godz. i dostarczenie stacji wody spełniających wymagania analizatorów.
- Maksymalne zużycie prądu nie więcej niż 1000 VA.
- Oprogramowanie analizatorów w języku polskim.
- Dostarczenie wyposażenia dodatkowego wymaganego do pracy analizatora.

- Przeglądy serwisowe co 6 miesięcy.
- Możliwość podłączenia analizatora do oprogramowania LIS będącego w posiadaniu zamawiającego.
- Podana ilość oznaczeń uwzględnia pacjentów, kontrole, kalibracje i ewentualne powtórki.
- Podana ilość oznaczeń uwzględnia kontrolę codzienną na 2 poziomach (parametry w moczu codziennie na 1 poziomie – poziom I i II wykonywane naprzemiennie)
- Automatycznie tworzenie pełnej kopii zapasowej wyników, kalibracji i wszystkich ustawień aparatu przed każdą nową sesją roboczą.
- Do oferty powinna być załączona broszura/ulotka w języku polskim potwierdzająca spełnienie wszystkich powyższych parametrów.
- W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo zażądania pełnej instrukcji obsługi lub demonstracji aparatu w siedzibie zamawiającego na koszt wykonawcy.

Odczynniki do analizatora immunochemicznego

1. CA 125 na 300 oznaczeń
2. CA 19-9 na 300 na oznaczeń
3. CEA na 450 na oznaczenia
4. FT3 na 400 oznaczania
5. FT4 na 500 oznaczeń
4. Hbs Ag na 2000 na oznaczeń
5. HCG + β HCG na 300 oznaczenia
6. NT-proBNP na 1400 oznaczenia
7. PSA na 350 oznaczeń
8. Prokalcytonina na 2200 oznaczenia
7. Przeciwciała anty HCV na 150 oznaczeń
8. Przeciwciała anty HIV na 150 oznaczeń
6. Troponina T lub I na 9000 oznaczeń
7. TSH na 2700 oznaczeń
8. Witamina B12 na 700 oznaczeń
15. Kalibratory/standardy dla wyżej wymienionych parametrów.
16. Materiał kontrolny dla wyżej wymienionych parametrów.
17. Materiały eksploatacyjne i płyny.

Parametry wymagane dla analizatora immunochemicznego

1. Fabrycznie nowy analizator nabiurkowy do oznaczeń metodą chemiluminescencji
2. Minimalna wydajność nominalna: 180 testów/godzinę
3. Minimalna liczba pozycji na kasety odczynnikowe 15
4. Minimalna liczba pozycji na próbki pacjentów: 114
5. Ciągłe ładowanie kaset odczynnikowych i próbek
6. Kasety odczynnikowe maksymalnie na 50 i 100 oznaczeń
7. Kalibratory na dwóch poziomach będące integralną częścią kaset odczynnikowych
8. Minimum jeden poziom kontroli zawarty w każdym opakowaniu odczynnikowym
9. Ten sam producent analizatora i kaset odczynnikowych.
10. Nowy stół laboratoryjny o rozmiarach umożliwiających swobodne umieszczenie na nim analizatora o białym lub szarym kolorze blatu.
11. Wykonawca zapewni bezpłatny pakiet startowy dp aparatu (odczynniki i materiały zużywalne).

Pakiet 10: Immunoematologia

- Dostawa odczynników do badań z zakresu immunoematologii metodą aglutynacji kolumnowej, wraz z dzierżawą aparatu oraz usługą serwisową.
- Badanie grupy krwi w zakresie: antygenów A-B-D(VI+)-D(VI-), izoaglutyniny grupowe A1, B (badanie wykonywane na jednej karcie) – na 2160 oznaczeń
- Badanie potwierdzenia grupy krwi oraz grupy krwi biorcy w zakresie: A-B-D(VI-) – na 2900 oznaczeń
- Potwierdzenie grupy krwi dawcy – na 2200 oznaczeń
- Przeglądowe badanie przeciwciał w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA-LISS) oraz badanie przeciwciał u biorców krwi – na 2970 oznaczeń.
- Właściwa próba zgodności serologicznej krwi w pośrednim teście antyglobulinowym – na 740 oznaczeń.

Szczegółowe warunki dzierżawy sprzętu wraz z ofertą.

- Zasada metody oparta na aglutynacji krwinek czerwonych z wykorzystaniem kart 8-kolumnowych lub 6- kolumnowych. Brak możliwości mieszania systemów 6 i 8 kolumnowych jednocześnie.
- Kolumny wypełnione żelowym podłożem separującym. Wszystkie mikrokolumny wypełnione odczynnikami bezpośrednio przez producenta.
- Badanie przeglądowe przeciwciał pośrednim testem antyglobulinowym. Mikrokarty wypełnione surowicą antyglobulinową poliwalentną.
- Karty do oznaczeń potwierdzenia grupy krwi zawierają kolumny na wewnętrzną kontrolę jakości.
- Próba zgodności pomiędzy biorcą a dawcą krwi – pośredni test antyglobulinowy
- Krwinki firmowe do badania przeglądowego przeciwciał gotowe do użycia zawieszono w roztworze o niskiej sile jonowej. Krwinki czteropanelowe lub trzypanelowe zawierające wszystkie znaczące klinicznie antygeny w tym antygen Cw.
- Odczynniki – gotowe do użycia, termin ważności minimum 9 miesięcy od daty dostawy oraz 5 tygodni dla krwinek firmowych.
- Dostawa produktów zgodnie z zadeklarowanym harmonogramem, transport monitorowany odczynnikami krwinkowych pod względem temperatury 2-8 stopni C i potwierdzony wydrukiem.
- Wszystkie odczynniki do mikrometody od jednego producenta pozwalające na pełną walidację metody.
- Wszystkie karty przechowywane w temperaturze pokojowej za wyjątkiem karty do potwierdzania grupy krwi – dopuszczona temperatura przechowywania 2-8 stopni C.
- Pozytywna opinia IHiT w Warszawie na temat metody.
- Wykonawca zapewni bezpłatne szkolenie z zakresu obsługi i użytkowania metody.
- Wykonawca jest zobowiązany do pierwszej dostawy dołączyć karty charakterystyki odczynników lub inne dokumenty niezbędne do bezpiecznego stosowania odczynników (w formie papierowej lub elektronicznej).
- System do oznaczeń zawiera: wirówkę (1szt), inkubator (1szt), pipeta automatyczna nastawna dedykowana do mikrometody (2szt) wraz z odpowiednią ilością końcówek do pipety, dozownik do diluentu.
- Wirówka do mikrokart maksymalnie na 24 miejsca, sprzęt wyprodukowany nie wcześniej niż w 2019 r.
- Inkubator do mikrokart na maksymalnie 24 karty, posiadający dwie niezależne komory inkubacyjne z dwoma wbudowanymi niezależnymi zegarami i dwoma niezależnymi czasami przeinkubowania, czas przeinkubowania uruchamiany automatycznie po zakończeniu inkubacji, sprzęt wyprodukowany nie wcześniej niż w 2020r.
- Deklaracja zgodności CE dla produktów, których dotyczy tj. karty, krwinki.
- Zamawiający zapewni odczynniki do walidacji metody w sumie na 100 oznaczeń – 25 oznaczeń grup krwi (w zakresie: A-B-D(VI+)-D(VI-), izoaglutynin grupowych A1,B) , 25 oznaczeń potwierdzenia grupy krwi oraz grupy krwi biorcy (w zakresie A-B-D(VI+)), 25 oznaczeń dla potwierdzenia grupy krwi dawcy oraz 25 oznaczeń przeglądowego badania przeciwciał w pośrednik teście antyglobulinowym (PTA-LISS).
- Zamawiający zapewni na okres trwania umowy nową witrynę chłodniczą o szerokości 60 cm, wysokości co najmniej 170cm, z co najmniej 5-cio ma drucianymi półkami, zakresem temperatur co najmniej od +2 stopni do +8 stopni z możliwością regulacji temperatury.

Warunki serwisowania

- Naprawy, przeglądy i walidacja sprzętu: bezpłatne na okres trwania umowy.
- Gwarancja na analizator i osprzęt przez cały okres trwania dzierżawy, dostarczenie urządzenia zastępczego na czas naprawy trwający dłużej niż 48 godzin.
- Usunięcie usterki lub awarii do 24 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia.

1. **Kody wspólnego słownika zamówień:** 33696500-0 odczynniki laboratoryjne, 33696100-6 odczynniki do badania grupy krwi, 33696200-7 odczynniki do badania krwi, 33696700-2 odczynniki urologiczne.
2. **Możliwość przeprowadzenia wizji lokalnej:** Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia wizji lokalnej.
3. **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.**
4. **Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych** na jedną lub większą liczbę zadań wymienionych w niniejszej specyfikacji (od 1 do 10). Każdy z Wykonawców może złożyć ofertę na wybrane przez siebie zadanie lub zadania, jednak nie więcej niż dopuszczalna liczba zadań.
5. **Zamówienia, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy pzp:** Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielenia zamówień, o których mowa art. 214 ust. 1 pkt. 7 ustawy Pzp.

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA I MIEJSCE REALIZACJI USŁUGI

Okres trwania umowy: 12 miesięcy licząc od daty zawarcia umowy. Obowiązującą formą zapłaty za przedmiot zamówienia będzie wynagrodzenie zgodnie z cenami zawartymi w formularzu asortymentowo-cenowym oraz formularzu ofertowym Wykonawcy. Miejsce realizacji dostawy:

Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o. –
Laboratorium – piętro pierwsze
ul. Szpitalna 2
44-120 Pyskowice.

Wymagania organizacyjne: dostawa zrealizowana zadeklarowanym przez Wykonawcę czasie, na podstawie rzeczywistego zapotrzebowania zgłoszonego przez pracownika szpitala.

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. **Zdolność do występowania w obrocie gospodarczym (wpis do rejestru zawodowego lub handlowego)**
Określenie warunku: Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.
2. **Sytuacja finansowa lub ekonomiczna**
Określenie warunku: Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.
3. **Zdolność techniczna lub zawodowa**
Określenie warunku: Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

VI. PODSTAWY WYKLUCZENIA Z UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu. Podstawy wykluczenia:

1. **art. 108 ust. 1 ustawy pzp** (obligatoryjne) 1 pkt 1-6 ustawy (obligatoryjne przesłanki wykluczenia).
2. **art. 109 ust. 1 ustawy pzp** (przesłanki fakultatywne). Zamawiający wykluczy Wykonawcę:
- w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury (art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy pzp).
3. **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. z 2022 poz. 835).

VII. PODMIOTOWE I PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE SKŁADANE W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Do formularza oferty każdy Wykonawca musi dołączyć podmiotowe oraz przedmiotowe środki dowodowe. Link do instrukcji „Oferty, wnioski, prace konkursowe” <https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2022/07/Oferty-5.2.1.pdf>

1. Podmiotowe środki dowodowe:

a) **odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru**, w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia dokumentów, jeżeli Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, o ile Wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów. Jeżeli w imieniu Wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z w/w dokumentów Zamawiający wymaga od Wykonawcy złożenia pełnomocnictwa lub innego dokumentu potwierdzającego umocowanie do reprezentowania Wykonawcy.

b) **oświadczenia Wykonawcy, z którego wynikać będzie, że w stosunku do Wykonawcy nie zachodzą podstawy wykluczenia**, w tym w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie 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) – załącznik nr 2.

2. Przedmiotowe środki dowodowe:

a) w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji,

Zamawiający żąda przedłożenia **kart katalogowych lub innych dokumentów** potwierdzających parametry techniczne materiałów.

W przypadku nie złożenia przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą lub gdy złożone takie dowody są niekompletne, Zamawiający, zgodnie z art. 107 ust. 2 ust. Pzp, będzie wzywał do ich uzupełnienia. UWAGA: Powyższe wezwanie nie dotyczy sytuacji, gdy przedmiotowe środki dowodowe służyć mają potwierdzeniu zgodności z kryteriami ustalonymi w opisie kryteriów oceny ofert przez Zamawiającego w postępowaniu lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

3. Inne dokumenty:

a) Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych. W takim przypadku Wykonawca składa wypełniony dokument – **załącznik nr 4 do SWZ (jeżeli dotyczy)**. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby winno potwierdzać, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określać w szczególności:

- zakres dostępnych Wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
- sposób i okres udostępnienia Wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
- czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.

Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia przewidziane względem Wykonawcy oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu:

- przedstawia oświadczenie podmiotu trzeciego, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby – **załącznik nr 2 do SWZ**,
- przedstawia w odniesieniu do tych podmiotów wszystkie dokumenty wymienione w SWZ niezbędne do udziału w postępowaniu.

b) W przypadku gdy umocowanie osoby składającej ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, Wykonawca który składa ofertę za pomocą pełnomocnika, powinien dołączyć do oferty **pełnomocnictwo** obejmujące swoim zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo powinno być opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W przypadku gdy dokument został sporządzony w formie papierowej i opatrzony własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

c) W przypadku, gdy Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia, należy złożyć **oświadczenie dla podmiotów ubiegających się wspólnie – załącznik nr 5 (jeżeli dotyczy)**.

d) Jeżeli oferta zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawca winien zastrzec, które spośród zawartych w ofercie informacji stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności. Wykonawca zastrzegając określoną informację jako tajemnicę przedsiębiorstwa musi wykazać, że: informacja ta ma charakter techniczny, technologiczny, organizacyjny przedsiębiorstwa lub posiada wartość gospodarczą, nie została ujawniona do wiadomości publicznej, podjęto w stosunku do niej niezbędne działania w celu zachowania poufności. Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa wraz z **oświadczeniem o tajemnicy przedsiębiorstwa (załącznik nr 6) – jeżeli dotyczy**, Wykonawca - w celu utrzymania w poufności tych informacji - przekazuje w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku. Nie można zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy pzp.

4. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia przedmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone

uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

VIII. SPOSÓB UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ NA TEMAT SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie Specyfikacji Warunków Zamówienia, **jednak nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert.**
2. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ należy przekazać przy użyciu Platformy e-Zamówienia lub na adres: zp@szpitalpyskowice.com.pl
3. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert.
4. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie o którym mowa w ust. 3, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych Wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
5. W przypadku, gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w ust. 1, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużania terminu składania ofert.
6. Przedłużenie terminu składania ofert, nie ma wpływu na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.
7. Treść pytań wraz wyjaśnieniami, Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania, na której SWZ jest udostępniona. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią SWZ, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść późniejszych wyjaśnień lub oświadczenia Zamawiającego.
8. Wszelkie wyjaśnienia, modyfikacje treści SWZ oraz inne informacje związane z niniejszym postępowaniem Zamawiający będzie zamieszczał wyłącznie na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

IX. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Wykonawca przedstawia ofertę zgodnie z opisem i wymogami zawartymi w SWZ. Dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory załączników, należy przygotować zgodnie z tym wzorem.
2. Ofertę można złożyć do upływu terminu składania.
3. Maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę wraz z załącznikami to 250 MB.
4. Wymagane w SWZ dokumenty sporządzone **w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.**
5. Do przygotowania oferty i załączników do niej konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy **kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub podpisu zaufanego.**
6. Oferta oraz załączniki do niej musi być podpisana przez Wykonawcę zgodnie z zasadami reprezentacji określonymi w dokumencie rejestrowym Wykonawcy, lub przez osobę upoważnioną do składania oświadczeń woli w jego imieniu, a w przypadku Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia przez ustanowionego pełnomocnika.
7. Dla potrzeb udowodnienia ważności oferty składanej przez Wykonawcę będącego:
 - a) osobą fizyczną prowadzącą działalność gospodarczą
 - b) osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej,w imieniu, której ofertę podpisuje pełnomocnik, Wykonawca ten winien załączyć do oferty pełnomocnictwo.
8. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć wyłącznie za **pośrednictwem Platformy e-Zamówienia.**
9. **Wykonawca przygotowuje ofertę przy pomocy interaktywnego „Formularza ofertowego”** udostępnionego przez Zamawiającego na Platformie e-Zamówienia i zamieszczonego w podglądzie postępowania w zakładce „Informacje podstawowe”.
10. Zalogowany wykonawca używając przycisku „Wypełnij” pod „Formularzem ofertowym” zobowiązany jest do zweryfikowania poprawności danych automatycznie pobranych przez system z jego konta i uzupełnienia pozostałych informacji dotyczących wykonawcy lub wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. **Następnie powinien pobrać „Formularz ofertowy”, zapisać go na dysku komputera, uzupełnić pozostałymi danymi wymaganymi przez Zamawiającego i ponownie zapisać na dysku komputera oraz podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym.**

Nie należy zmieniać nazwy pliku nadanej przez Platformę e-Zamówienia. Zapisany „Formularz ofertowy” należy otwierać w programie Adobe Acrobat Reader DC.

11. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem zakładki „Oferty/wnioski”, widocznej w podglądzie postępowania po zalogowaniu się na konto Wykonawcy. Po wybraniu przycisku „Złóż ofertę” system prezentuje okno składania oferty umożliwiające przekazanie dokumentów elektronicznych, w którym znajdują się dwa pola drag&drop („przeciągnij” i „upuść”) służące do dodawania plików.
12. Wykonawca dodaje wybrany z dysku i uprzednio podpisany „Formularz oferty” w pierwszym polu („Wypełniony formularz oferty”). W kolejnym polu („Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”) wykonawca dodaje pozostałe pliki stanowiące ofertę lub składane wraz z ofertą.
13. Jeżeli wraz z ofertą składane są dokumenty zawierające tajemnicę przedsiębiorstwa wykonawcy, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Zarówno załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa jak i uzasadnienie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa należy dodać w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”. Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazał, że zastrzeżenie informacji stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 Pzp, o czym Zamawiający poinformuje Wykonawcę.
14. System sprawdza, czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, jednocześnie informując o tym wykonawcę. Potwierdzenie czasu przekazania i odbioru oferty znajduje się w Elektronicznym Potwierdzeniu Przesłania (EPP) i Elektronicznym Potwierdzeniu Odebrania (EPO). EPP i EPO dostępne są dla zalogowanego Wykonawcy w zakładce „Oferty/Wnioski”.
15. Do oferty sporządzonej przy pomocy interaktywnego formularza ofertowego, należy dołączyć wypełnione, podpisane przez osobę/y uprawnioną/e do reprezentowania Wykonawcy formularze:
 - Oświadczenie Wykonawcy, z którego wynikać będzie, że w stosunku do Wykonawcy nie zachodzą podstawy wykluczenia – załącznik nr 2 do SWZ.
 - Odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru potwierdzającego, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania. Jeżeli w imieniu wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z dokumentów, o których mowa powyżej, zamawiający oprócz dokumentu o którym mowa w zdaniu 1 powyżej wymaga od wykonawcy złożenia pełnomocnictwa lub innego dokumentu potwierdzającego umocowanie do reprezentowania wykonawcy. Powyższe dotyczy również osoby działającej w imieniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego.
 - Oświadczenie zobowiązanie podmiotu trzeciego - załącznik nr 4 (jeżeli dotyczy).
 - Pełnomocnictwo (jeżeli dotyczy) - w przypadku gdy umocowanie osoby składającej ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, obejmujące swoim zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy.
 - Oświadczenie dla podmiotów ubiegających się wspólnie – załącznik nr 5 (jeżeli dotyczy).
 - Oświadczenie o tajemnicy przedsiębiorstwa - załącznik nr 6 – (jeżeli dotyczy).
16. Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert wycofać ofertę. Wykonawca wycofuje ofertę za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia w zakładce „Oferty/wnioski” używając przycisku „Wycofaj ofertę”. Po potwierdzeniu oferta zostanie wycofana i będzie można pobrać dokument potwierdzający wycofanie oferty, tzw. Elektroniczne Potwierdzenie Wycofania (EPW).
17. Koszty udziału w postępowaniu, a w szczególności koszty sporządzenia oferty, pokrywa Wykonawca. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu (za wyjątkiem zaistnienia okoliczności, o której mowa w art. 261 ustawy Pzp).

XI. PODWYKONAWSTWO ORAZ MOŻLIWOŚĆ WSPÓLNEGO UBIEGANIA SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Wykonawcy mogą ubiegać się wspólnie o udzielenie zamówienia.
2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego - nie dotyczy spółki cywilnej, o ile pełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki wynika z dołączonej do oferty umowy spółki lub wszyscy wspólnicy podpiszą ofertę.

3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, zobowiązani się złożyć wraz z ofertą stosowne pełnomocnictwo – nie dotyczy spółki cywilnej, o ile pełnomocnictwo do występowania w imieniu tej spółki wynika z dołączonej do oferty umowy spółki lub wszyscy wspólnicy podpiszą ofertę.
4. Oferta musi być podpisana tak, by prawnie zobowiązywała wszystkich Wykonawców występujących wspólnie.
5. W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia oświadczenie o braku podstaw wykluczenia składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
6. Wszelka korespondencja będzie prowadzona z podmiotem występującym jako pełnomocnik.
7. Zamawiający nie wprowadza zastrzeżenia wskazującego na obowiązek osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom. Zamawiający żąda od Wykonawcy wskazania części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć Podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firmy Podwykonawców (nazwa), o ile są na danym etapie znane:
 - na etapie składania ofert, w Formularzu ofertowym,
 - w trakcie realizacji zamówienia (pismem powiadomienie zamawiającego).
8. Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, o ile są już znane podał nazwy albo imiona i nazwiska oraz dane kontaktowe Podwykonawców i osób do kontaktu z nimi, zaangażowanych w realizację zamówienia. Wykonawca zawiadamia zamawiającego o wszelkich zmianach danych, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazuje informacje na temat nowych Podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację części zamówienia. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia Wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonują usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.

XII. OSOBY UPRAWNIONE DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

Osobami uprawnionymi do kontaktów z Wykonawcami ze strony Zamawiającego jest :

1. Joanna Bienias – przewodnicząca komisji przetargowej – tel. +48 32 233 24 24 wew. 213, od poniedziałku do piątku w godz. od 9.30 do 11.30.
2. Magdalena Pudło – ze strony Zamawiającego upoważniona do potwierdzenia wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz innych informacji przekazanych drogą elektroniczną jest: tel. +48 32 233 24 24 wew. 281. pomiędzy 8.30 a 14.30.

XIII. INFORMACJA O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ DO KOMUNIKACJI WYKONAWCY Z ZAMAWIAJĄCYM, W TYM DO PRZESYŁANIA WNIOSKÓW I OFERT

1. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim, pisemnie. Składanie ofert i komunikacja w postępowaniu, wymiana informacji oraz przekazywanie dokumentów lub oświadczeń, z uwzględnieniem wyjątków określonych w ustawie odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia (dalej jako Platforma) pod adresem: <https://ezamowienia.gov.pl>.
2. Komunikacja za pośrednictwem Platformy jest preferowanym sposobem przekazywania informacji (a w przypadku składania ofert wymaganym bezwzględnie), natomiast Zamawiający dopuszcza również komunikację za pomocą poczty elektronicznej na adres: zp@szpitalpyskowice.com.pl.
3. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont podmiotów oraz zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia, dostępny na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl/pl/regulamin/> oraz informacje zamieszczone w zakładce „Centrum Pomocy”. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.
4. Sposób sporządzania dokumentów, oświadczeń, wniosków, ofert, pełnomocnictw czy innych informacji winien być zgodny z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz. U. z 2020 r., poz. 2452).
5. Wymagania techniczne umożliwiające pracę za pośrednictwem Platformy :
 - a) specyfikacja połączenia – formularze udostępniane są za pomocą protokołu TLS 1.2,
 - b) oznaczenie czasu odbioru danych wszelkie operacje opierają się o czas serwera i dane zapisywane są z dokładnością co do sekundy,

- Dostępny pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl/pl/regulamin/> Regulamin Platformy e-Zamówienia określa pozostałe szczegółowe minimalne wymagania dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z Platformy oraz zawiera informacje dotyczące specyfikacji połączenia, formatu przesyłania danych oraz kodowania i oznaczania czasu odbioru danych.
6. Informacje o sposobie składania ofert w postępowaniu zostały opisane w dokumencie „Oferty, wnioski i prace konkursowe” – instrukcja interaktywna, dostępnym pod adresem: <https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Oferty-5.2.pdf>
 7. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na Platformie. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca, będzie przekazywana za pośrednictwem Platformy do konkretnego Wykonawcy.
 8. Informacja o sposobie komunikacji w postępowaniu opisana została w dokumencie „Komunikacja w postępowaniu”, dostępnym pod adresem: <https://ezamowienia.gov.pl/pl/komponent-edukacyjny/>
 9. Przesyłanie przez Wykonawcę dokumentów, oświadczeń, wniosków, pełnomocnictw czy innych informacji, z wyłączeniem składania ofert, jest możliwe poprzez dostępne w ramach danego postępowania formularze do komunikacji (w sekcji Formularze prowadzonego postępowania). Możliwość korzystania w postępowaniu z formularzy do komunikacji w pełnym zakresie wymaga posiadania konta podmiotu „Wykonawca” oraz zalogowania się na Platformie. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce Komunikacja. W celu przesłania pisma o wyjaśnienia treści dokumentów postępowania wystarczające jest posiadanie konta uproszczonego na Platformie.
 10. Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
 - a) akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl/pl/regulamin/> oraz uznaje go za wiążący,
 - b) zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków.
 11. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z Platformy dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu Platformy znajdują się na stronie internetowej pod adresem: <https://ezamowienia.gov.pl/pl/instrukcje/>.
 12. W przypadku przekazywania w postępowaniu dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
 13. Pozostałe informacje:
 - a) dostępne formaty danych: .pdf, .doc, .docx, .rtf, .xls, .odt, .ods; .xps; plik archiwum danych: .zip.
 - b) maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem środków komunikacji elektronicznej wynosi: w przypadku Platformy - 150 MB; w przypadku poczty elektronicznej 500 MB. Zamawiający zwraca również uwagę, iż maksymalny rozmiar pliku do podpisania podpisem zaufanym wynosi 10MB.
 14. W przypadku przekazywania w postępowaniu dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
 15. Zamawiający nie odpowiada za wyjaśnienia udzielane Wykonawcom przez inne osoby i instytucje nieuprawnione do bezpośredniego kontaktowania się z Wykonawcami, niż wymienione w niniejszej specyfikacji.
 16. Zamawiający nie przewiduje sposobu komunikowania się z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, wskazanych w SWZ.

XIV. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Termin związania ofertą upływa w dniu **07.10.2023r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w ust. 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.
3. Przedłużenie terminu składania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
4. Zamawiający odrzuci na podstawie art. 226 ust 1 pkt. 12) i 13) ustawy Pzp, ofertę Wykonawcy, który nie wyrazi pisemnej zgody na przedłużenie terminu związania ofertą oraz na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą.

XV. TERMINY SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Wykonawca składa ofertę wyłącznie za pomocą Platformy e-Zamówienia.
2. Oferty (wraz z wymaganymi załącznikami) należy złożyć do dnia **08.09.2023 r.** do godz. 10:00
3. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **08.09.2023r.** o godz. 10:30.
4. W przypadku awarii sieci informatycznej, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym w pkt.3, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
5. O ewentualnej zmianie terminu otwarcia ofert Zamawiający poinformuje na stronie www prowadzonego postępowania.
6. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia (kwota brutto).
7. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

XVI. SPOSÓB OBLICZENIA CENY, OPIS KRYTERIÓW OCENY ORAZ SPOSOBU OCENY OFERT

1. Oferowaną cenę należy podać w PLN w formularzu oferty.
2. Cenę oferty należy obliczyć na podstawie opisu przedmiotu zamówienia. W cenie należy uwzględnić wszystkie koszty związane z jego realizacją. Wykonanie przedmiotu zamówienia w większym rozmiarze niż przewidziany w dokumentach zamówienia nie będzie dodatkowo płatne.
3. Jeżeli Wykonawca składa ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.
4. Zamawiający uzna oferty za spełniające wymagania i przyjmie do szczegółowego rozpatrywania, jeżeli:
 - 1) oferta, spełnia wymagania określone niniejszą specyfikacją,
 - 2) oferta została złożona, w określonym przez Zamawiającego terminie,
 - 3) wykonawca przedstawił ofertę zgodną co do treści z wymaganiami Zamawiającego.
5. Stosowanie matematycznych obliczeń przy ocenie ofert, stanowi podstawową zasadę oceny ofert, które oceniane będą w odniesieniu do najkorzystniejszych warunków przedstawionych przez wykonawców w zakresie każdego kryterium.
6. Za parametry najkorzystniejsze w danym kryterium, oferta otrzyma maksymalną ilość punktów ustaloną w poniższym opisie, pozostałe będą oceniane odpowiednio - proporcjonalnie do parametru najkorzystniejszego, wybór oferty dokonany zostanie na podstawie opisanych kryteriów i ustaloną punktacją: punktacja 0-100 (100%=100pkt).
7. Przy wyborze oferty Zamawiający kierował się będzie następującymi kryteriami:

Cena - C – 80%, Termin realizacji zamówienia – 20%

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za cenę:

a) w kryterium cena:

$$C = (C_{\min} / C_n) \times 100 \times 80\%$$

C_{\min} – cena najniższa spośród badanych ofert, C_n – cena badanej oferty

100 – stały współczynnik, P – liczba punktów

Maksymalna liczba punktów, jaką może otrzymać oferta w tym kryterium - 80. Otrzyma ją oferta z najniższą oferowaną ceną netto.

b) w kryterium termin realizacji zamówienia :

Zamawiający będzie przyznawał punkty według następujących kryteriów, łącznie 20 pkt., w tym:

Termin dostawy	Punktacja
Ponad 14 dni	0
7-14 dni	5
4 do 7 dni	12
Do 3 dni	20

8. Punktacja przyznawana ofertom w powyższych kryteriach będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
9. Najwyższa liczba zsumowanych punktów w obu kryteriach oceny wyznaczy najkorzystniejszą ofertę.
10. Wynik - oferta, która przedstawia najkorzystniejszy bilans (maksymalna liczba przyznanych punktów w oparciu o ustalone kryteria) zostanie oceniona jako najkorzystniejsza, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów.
11. Wykonawca, którego oferta zostanie oceniona jako najkorzystniejsza podlegać będzie badaniu czy nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu zgodnie z treścią niniejszej SWZ.
12. UWAGA! Wszystkie kwoty wskazane w ofercie należy podać w zaokrągleniu do pełnych groszy (do dwóch miejsc po przecinku) zgodnie z zasadą "końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza".
13. Zamawiający poprawi w ofercie: oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze SWZ, nie powodujące istotnych zmian w treści oferty - niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta zostanie poprawiona.

XVII. INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Z Wykonawcą, którego oferta będzie uznana za najkorzystniejszą zostanie zawarta umowa na warunkach określonych we wzorze umowy – ZAŁĄCZNIK Nr 3 do SWZ.
2. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej ani przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
3. Zawarcie umowy nastąpi nie wcześniej niż po upływie terminów, o których mowa w art. 308 ust. 2 ustawy pzp.
4. Wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie zamówienia w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej zobowiązani będą do złożenia Zamawiającemu przed podpisaniem umowy w sprawie udzielenia zamówienia publicznego - kopii umowy regulującej współpracę tych Wykonawców,
5. W przypadku, gdy umowę podpisuje inna osoba/osoby niż wskazana(e) w dokumentach rejestrowych należy złożyć pełnomocnictwo do zawarcia umowy w imieniu Wykonawcy. Pełnomocnictwo musi być udzielone przez osobę/osoby upoważnione zgodnie z wypisem z odpowiedniego rejestru,
6. O miejscu i terminie podpisania umowy zamawiający powiadomi wybranego Wykonawcę.
7. W przypadku, gdy okaże się, że wykonawca, którego oferta została wybrana będzie uchylał się od zawarcia umowy zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzania ich ponownej oceny, chyba, że zachodzi jedna z przesłanek unieważnienia postępowania.

XVIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

1. Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w dziale IX ustawy Pzp (art. 505-590).
2. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy,
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym.

XIX. KLAUZULA INFORMACYJNA RODO

dot. osób będących:

- Wykonawcami – osobami fizycznymi,
- Wykonawcami – osobami fizycznymi prowadzącymi działalność gospodarczą
- Pełnomocnikami Wykonawców,

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) 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 informuję, że:

- administratorem Pana/Pani danych osobowych jest Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o. 44 – 120 Pyskowice, ul. Szpitalna 2;
- osoba odpowiedzialna za ochronę danych osobowych w Szpitalu w Pyskowicach Sp. z o.o. jest Prezes Zarządu Mirosław Sobczak, kontakt: adres e-mail: szpital_pyskowice@poczta.onet.pl telefon: 32 233 242 24
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w celu związanym z niniejszym postępowaniem.
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą wyłącznie podmioty uprawnione do uzyskania danych osobowych na podstawie przepisów prawa, w szczególności w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy Pzp,
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres wynikający z przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dn. 18 stycznia 2011 r. w sprawie instrukcji kancelaryjnej, jednolitych rzeczowych wykazów akt oraz instrukcji w sprawie organizacji i zakresu działania archiwów zakładowych, a także przepisów szczególnych; 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;
- obowiązek podania przez Pani/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 decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 ROD
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo do dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących,
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych,
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO,
 - 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:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b), d) lub e) RODO prawo do usunięcia danych osobowych,
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o których mowa w art. 20 RODO,
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c) RODO.

ZATWIERDZIŁ:

Prezes Zarządu


Mirosław Sobczak

Mirosław Sobczak

Dyrektor Zamawiającego

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
DOTYCZĄCE BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

*składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.
Prawo zamówień publicznych (dalej, jako: ustawa Pzp)*

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, którego przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników laboratoryjnych do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.

działając w imieniu i na rzecz firmy:

(nazwa i adres Wykonawcy)

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 1-6 ustawy Pzp.*
 2. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. _____ ustawy Pzp.* (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia)
- Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp, podjąłem następujące środki naprawcze:

* - niepotrzebne usunąć, skreślić

3. Mając na uwadze przesłanki wykluczenia zawarte w art. 7 ust. 1 pkt 1-3 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):

oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie 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).

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI

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

data _____

*Dokument należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym,
podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę uprawnioną(e)*

UMOWA NR

zawarta w dniu r. w Pyskowicach pomiędzy:

Szpitałem w Pyskowicach Sp. z o.o., 44-120 Pyskowice ul. Szpitalna 2 wpisanym do rejestru przedsiębiorców KRS prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Gliwicach wydział X Gospodarczy pod numerem KRS: 0000469643, NIP: 9691608096, REGON: 276247465

Wysokość kapitału zakładowego 39.700.000,00 zł,

reprezentowanym przez:

Mirosław Sobczak – Prezes Zarządu

zwanym w dalszej części umowy „Kupującym”

a

.....

reprezentowanym przez:

.....

zwany w dalszej części umowy „Sprzedającym”

Zgodnie z wynikami postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr **SP/AZP/382/6/2023**. Postępowanie prowadzone w trybie podstawowym bez negocjacji, art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp” zostaje zawarta Umowa o następującej treści.

§ 1

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż i dostawa odczynników laboratoryjnych oraz w wybranych pakietach dzierżawa niezbędnego sprzętu przez Sprzedającego na rzecz Kupującego zgodnie z złożoną ofertą pakiet nr

2. Do każdego zbiorczego opakowania Sprzedający załączy ulotkę w języku polskim zawierającą wszystkie, niezbędne informacje dla Kupującego oraz instrukcję w języku polskim dotyczącą magazynowania i przechowywania dostarczonych odczynników (w wypadku dzierżawy sprzętu instrukcję użytkowania w wersji papierowej oraz kopię certyfikatu CE).

3. Strony ustalają, że opakowania jednostkowe oraz zbiorcze będą oznaczone zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami.

§ 2

WARTOŚĆ UMOWY I KLAUZULE WALORYZUJĄCE

1. Strony uzgadniają łączną wartość przedmiotu umowy określonego w § 1 ust. 1 na kwotę brutto: zł (słownie:.....);
netto: zł. Wartość jest szacunkowa – Kupujący zastrzega możliwość zmniejszenia zamówień w zależności od potrzeb, Sprzedający nie będzie miał z tego tytułu roszczeń. Zamawiający gwarantuje minimalne wykonanie umowy na poziomie 70% jej wartości.

2. Ceny jednostkowe materiałów i kosztów dzierżawy sprzętu określone są w złożonej ofercie stanowiącej integralną część umowy.

3. Wynagrodzenie brutto, o którym mowa w ust. 1 ulega zmianie w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku Vat na towary stanowiące przedmiot niniejszej umowy, licząc od dnia wejścia przepisów podatkowych (cena netto pozostaje bez zmian).

4. Wynagrodzenie Wykonawcy, o którym mowa w ust. 1, dotyczące niewykonanej części umowy, będzie waloryzowane w trakcie obowiązywania umowy, **w przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę** ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę. Warunkiem dokonania waloryzacji będzie skierowanie do Zamawiającego pisemnego wniosku Wykonawcy **zawierającego obligatoryjnie** następujące elementy:

a) opis proponowanej zmiany,

b) szczegółową kalkulację cenową wraz ze wskazaniem zasobów kadrowych realizujących usługę objętą niniejszą umową,

c) **szczegółowe uzasadnienie wpływu zmian na wysokość wynagrodzenia Wykonawcy.**

4.1 Wynagrodzenie Wykonawcy, o którym mowa w ust. 1, dotyczące niewykonanej części umowy, będzie waloryzowane w trakcie obowiązywania umowy **w przypadku zmiany zasad gromadzenia i wysokości pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018r. o pracowniczych planach**

kapitałowych, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę;. Warunkiem dokonania waloryzacji będzie skierowanie do Zamawiającego pisemnego wniosku Wykonawcy **zawierającego obligatoryjnie** następujące elementy:

- a) opis proponowanej zmiany,
- b) szczegółową kalkulację cenową wraz ze wskazaniem zasobów kadrowych realizujących usługę objętą niniejszą umową,
- c) **szczególne uzasadnienie wpływu zmian na wysokość wynagrodzenia**

Wykonawcy.

4.2 Wynagrodzenie Wykonawcy, o którym mowa w ust. 1, dotyczące niewykonanej części umowy, będzie waloryzowane w trakcie obowiązywania umowy **w przypadku zmiany podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu** wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę;. Warunkiem dokonania waloryzacji będzie skierowanie do Zamawiającego pisemnego wniosku Wykonawcy **zawierającego obligatoryjnie** następujące elementy:

- a) Opis proponowanej zmiany,
- b) Szczegółową kalkulację cenową wraz ze wskazaniem zasobów kadrowych realizujących usługę objętą niniejszą umową,
- c) **Szczególne uzasadnienie wpływu zmian na wysokość wynagrodzenia**

Wykonawcy.

5. Ceny jednostkowe ulegną zmianie w przypadku wpisania ich na listę refundowaną zgodnie z Ustawą z dnia 13 stycznia 2022 o refundacji leków , środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. 2022.poz.463) i (zm. Dz.U. z 2022 r. poz. 974, Dz.U. z 2022r.poz.583 i aktualnego Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych do wysokości określonej w wskazanych przepisach od dnia ich obowiązywania. Każda zmiana ceny wymaga formy pisemnej aneksu do niniejszej umowy pod rygorem nieważności

§ 3

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Płatność będzie dokonywana po dostarczeniu przez Sprzedającego odczynników oraz

- faktury za każdą należycie zrealizowaną dostawę odczynników w terminie do 30 dni od daty dostarczenia w/w dokumentów Kupującemu na rachunek bankowy wskazany przez Sprzedającego prowadzony w banku nr.....
2. Płatność za dzierżawę będzie dokonywana przez Kupującego miesięcznie w wysokości 1/12 wartości ceny dzierżawy w terminie i na rachunek określony w ust.1.
 3. Faktura winna być przekazana Kupującemu razem z dostawą.
 4. Za termin zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Kupującego.
 5. Ceny jednostkowe nie podlegają zmianie przez cały czas trwania umowy z zastrzeżeniem §2.ust3 i 4 .§2.ust3.

§ 4

DOSTAWA

1. Sprzedający zobowiązany jest do wykonania dostawy systematycznie w terminie 12 miesięcy od podpisania umowy. Dostawy będą odbywać się na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego.
2. Sprzedający zobowiązany jest do dokonania dostawy do Kupującego zgodnie z warunkami transportu i przechowywania określonymi w ważnym pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu na terenie RP tj. wydanym przez Ministra Zdrowia lub pozwoleniu wydanym przez Radę UE lub Komisję Europejską jeżeli dotyczy.
3. Sprzedający zobowiązuje się dostarczyć odczynniki do Kupującego w terminie godzin od złożenia zamówienia telefonicznie lub mailem.
4. Za termin realizacji dostawy rozumie się datę dostawy odczynników do Laboratorium Kupującego – pierwsze piętro.

§ 5

GWARANCJA

1. Kupujący zastrzega, że dostarczone przez Sprzedającego odczynniki muszą mieć określoną datę końca okresu ważności.
2. Okres ważności oznaczony datą końcową, o której mowa w ust. 1. nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy do Kupującego chyba że z przyczyn technologicznych taki termin nie może być dotrzymany.
3. Sprzedający udziela Kupującemu gwarancji i zapewnia, że dostarczone odczynniki są dobrej jakości, a w razie stwierdzenia w okresie gwarancji wady, zostaną one bezpłatnie wymienione przez Sprzedającego na wolne od wad, w terminie 7 dni od daty zawiadomienia

Sprzedającego przez Kupującego.

4. Okres gwarancji, o której mowa w ust. 3 jest równy okresowi ważności, o którym mowa w ust. 2.

5. Od daty potwierdzenia przyjęcia odczynników przez Kupującego, Sprzedający nie ponosi odpowiedzialności za wady powstałe na skutek niewłaściwego postępowania Kupującego, tzw. postępowania niezgodnego z instrukcją producenta.

§ 6

KARY UMOWNE I ODSZKODOWANIA

1. Strony uzgadniają, że w przypadku opóźnienia dostawy odczynników do Kupującego ponad terminy określone w § 4 ust. 3, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 0,2% od wartości nie wykonanej części dostawy za każdy dzień zwłoki.

2. W przypadku odstąpienia Sprzedającego od wykonania postanowień niniejszej umowy, bądź odstąpienia Kupującego od umowy z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 5% łącznej wartości niezrealizowanej części Umowy, o której mowa w § 2 ust. 1. Powyższe nie wyklucza obowiązku zapłaty kar umownych na podstawie ust. 1.

3. Kupujący ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Sprzedającego, na podstawie noty wystawionej przez Kupującego.

4. W przypadku, gdy szkoda powstała z przyczyn, o których mowa w ust. 1 i ust. 2 przewyższa wysokość zastrzeżonych kar umownych, Kupujący ma prawo żądać dodatkowo odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

5. W przypadku zwłoki Sprzedającego w dostarczeniu odczynników ponad termin określony w § 4 ust. 3 Kupujący zastrzega sobie prawo dokonania zakupu takiej samej ilości odczynników u innego dostawcy (zakup interwencyjny). Sprzedający zobowiązany jest do zwrotu kupującemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną za jaką odczynniki zostałyby dostarczone przez Sprzedającego.

§ 7

CZAS TRWANIA UMOWY

1. Strony zawierają umowę na okres 12 miesięcy od dnia r do dnia r.

2. Wykonawca zobowiązuje się na zasadzie porozumienia stron rozwiązać umowę przed okresem określonym w ust.1, w wypadku zrealizowania całej wartości umowy wynikającej z § 2. ust 1.

§ 8

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wykonawca nie może przenosić na osoby trzecie praw i obowiązków wynikających z tytułu niniejszej Umowy, bez uprzedniej zgody Kupującego wyrażonej na piśmie.
2. Zmiana umowy dopuszczalna jest w przypadkach określonych w art. 144 ustawy Pzp i wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. W sprawach nie uregulowanych niniejszą Umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
4. Strony mają obowiązek wzajemnego informowania o wszelkich zmianach statusu prawnego swojej firmy, a także o wszczęciu postępowania upadłościowego, układowego i likwidacyjnego.
5. Ewentualne spory powstałe na tle wykonywania przedmiotu umowy strony rozstrzygać będą polubownie. W przypadku nie dojścia do porozumienia spory rozstrzygane będą przez właściwy rzeczowo sąd powszechny dla siedziby Zamawiającego.

§9

1. Umowę sporządzono w 2 jednakowych egzemplarzach; po 1 egzemplarzu dla każdej ze stron.
2. Integralną część niniejszej umowy stanowi specyfikacja istotnych warunków Zamówienia oraz oferta Wykonawcy.

SPRZEDAJĄCY

KUPUJĄCY



Załącznik nr 4

**ZOBOWIĄZANIE DO ODDANIA WYKONAWCY DO DYSPOZYCJI
NIEZBĘDNYCH ZASOBÓW NA POTRZEBY REALIZACJI ZAMÓWIENIA**

Będąc upoważnionym(/mi) do działania w imieniu i na rzecz firmy:

(nazwa i adres, podmiotu oddającego do dyspozycji zasoby)

NIP _____ REGON _____

o ś w i a d c z a m (/y),

że wyżej wymieniony podmiot stosownie do przepisu art. 118 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) odda Wykonawcy:

(nazwa i adres Wykonawcy któremu zostanie udostępniony potencjał)

na potrzeby realizacji zamówienia, którego przedmiotem zamówienia jest _____ niezbędne zasoby w
zakresie:

ZDOLNOŚCI ZAWODOWYCH - WIEDZY I DOŚWIADCZENIA

- udostępniam (/y) wykonawcy wyżej wymienione zasoby, w następującym zakresie:

- sposób udostępnienia oraz wykorzystania udostępnionych wykonawcy zasobów będzie następujący:

- okres udostępnienia oraz wykorzystania udostępnionych wykonawcy zasobów będzie wynosił:

- charakter stosunku łączącego naszą firmę/ mnie z wykonawcą będzie następujący:

- Czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje dostawy, których wskazane zdolności dotyczą:

1. W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp, jest umocowana do jego reprezentowania, Zamawiający żąda złożenia wraz z niniejszym zobowiązaniem, odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru.
2. Podmiot udostępniający zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp, nie jest zobowiązany do złożenia dokumentów, o których mowa w pkt. 1 powyżej, jeżeli Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, o ile wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów.

3. Jeżeli w imieniu podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp, działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z dokumentów, o których mowa w pkt. 1, Zamawiający żąda przedstawienia pełnomocnictwa lub innego dokumentu potwierdzającego umocowanie do reprezentowania podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp.
4. W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów, o których mowa w pkt. 1, pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający będzie żądał przedstawienia tłumaczenia na język polski pobranych samodzielnie przez Zamawiającego podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów.

Biorąc pod uwagę treść pkt. 2 powyżej informuję, że dokumentem o którym mowa w pkt. 1 powyżej jest**

- 1) informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu z rejestru Przedsiębiorców (KRS) *,
- 2) wpis do CEIDG *
- 3) Inny* : _____
(podać wraz z dokładnymi danymi referencyjnymi dokumentów)

Adres strony internetowej, na której dostępny jest ww. aktualny dokument:

https:// _____

* niepotrzebne skreślić

** nie obowiązkowe, w przypadku nie wypełnienia danych dokument należy złożyć wraz z niniejszym zobowiązaniem.

_____, dnia _____

*Oświadczenie należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym,
podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę(y) uprawnioną(e)*

W przypadku, gdy zobowiązanie (inny podmiotowy środek dowodowy) zostało wystawione w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu, opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, może dokonać podmiot udostępniający zasoby lub notariusz.

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIELAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA, SKŁADANE NA
PODSTAWIE ART. 117 UST. 4 USTAWY Z DNIA 11 WRZEŚNIA 2019 R. – PRAWO ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
(Dz.U. z 2021 r. poz. 1129)**

Nazwa i adres Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

.....
.....

Oświadczam/y w imieniu wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, że poszczególni wykonawcy będą wykonywać usługi jak w wykazie poniżej:

*Wykonawca (nazwa i adres Wykonawcy)

zrealizuje przedmiot zamówienia w zakresie:

*Wykonawca (nazwa i adres Wykonawcy)

zrealizuje przedmiot zamówienia w zakresie:

*Wykonawca (nazwa i adres Wykonawcy)

zrealizuje przedmiot zamówienia w zakresie:

Oświadczam/y, że wszystkie informacje podane w niniejszym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji. Data i miejsce Podpisy Wykonawców

Załącznik nr 6

Nazwa wykonawcy.....

Adres wykonawcy

INFORMACJA

potwierdzająca zasadność zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa

W związku z ubieganiem się o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą:

„Dostawa odczynników laboratoryjnych dla Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.”

oświadczam, że dokumenty załączone do niniejszej informacji stanowią tajemnice przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

Stanowią one informację

.....

(należy wpisać odpowiednio: np. techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa)

Nie zostały podane w żaden sposób do publicznej wiadomości.

Podjęliśmy w stosunku do nich następujące niezbędne działania w celu zaufania poufności:

.....
.....

Załącznik nr 7
Formularz asortymentowo-cenowy

Wykonawca samodzielnie edytuje załącznik, zgodnie z wybranym zadaniem: od 1 do 10 dla każdego zadania indywidualnie

Dane dotyczące wykonawcy

Nazwa:
Siedziba:

Nr zadania

Tabela nr 1 ogólna dla odczynników

Lp	Nazwa parametru/ warunki metody/ ilość oznaczeń na rok	Ilość testów z opakowania	Cena jedn. opakowania netto	Ilość opakowań	Wartość netto	Wartość brutto	Stawka Vat	Nazwa handlowa/ nr katalogowy

Tabela nr 2 dla materiałów eksploatacyjnych

Wykaz wymaganych materiałów eksploatacyjnych nie ujętych a zużywalnych na rok w stosunku do ilości badań
(np. elektrody, testy itp.)

Lp	Nazwa	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka Vat	Wartość netto	Wartość brutto	Nr katalogowy/ nazwa handlowa

Tabela nr 3 dla dzierżawy aparatu

Lp	Nazwa aparatu	Producent / rok produkcji	Cena miesięczna dzierżawy netto	Stawka Vat	Wartość dzierżawy netto na 12 miesięcy	Wartość dzierżawy brutto na 12 miesięcy	Nr dopuszczenia do użytkowania/ certyfikat CE

**Uwaga wykonawca dołącza szczegółowe warunki dzierżawy sprzętu wraz z ofertą*

Sumę z Tabel 1, 2, 3 (wartość netto, wartość brutto) stanowi cenę dla wybranego pakietu.

.....
(data i czytelny podpis wykonawcy)