

SAMODZIELNY PUBLICZNY SZPITAL WOJEWÓDZKI
IM. PAPIEŻA JANA PAWŁA II
ul. ALEJE JANA PAWŁA II 10
22 – 400 ZAMOŚĆ
tel. (84) 677 – 33 – 33
faks: (84) 638 – 66 – 69
strona internetowa: www.szpital.zam.pl

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
Dot.
Przetargu nieograniczonego

**na dostawę odczynników dla Pracowni Bakteriologii wraz z dzierżawą aparatu
do posiewu krwi i aparatu do identyfikacji lekowrażliwości
dla Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu**

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia zawiera:

- Formularz „Oferta wykonawcy”.
- Opis przedmiotu zamówienia wraz z instrukcją dla wykonawców.
- Wzór umowy.
- Oświadczenie wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. w związku z art. 44 – załącznik nr 1.
- Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia – załącznik nr 2.

Zamość, dnia 31 marca 2011 r.

O F E R T A W Y K O N A W C Y
na dostawę odczynników dla Pracowni Bakteriologii
wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi i aparatu do identyfikacji lekowrażliwości
dla Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki
im. Papieża Jana Pawła II
ul. Aleje Jana Pawła II 10
22 – 400 Zamość

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na dostawę odczynników dla Pracowni Bakteriologii wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi i aparatu do identyfikacji lekowrażliwości dla Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, zamieszczonego w Biuletynie Zamówień Publicznych,

Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia objętego zaproszeniem w zadaniu

za cenę bez podatku VAT zł.

słownie.....

.....

plus wartość podatku VAT zł.

słownie.....

.....

Ogółem cena z podatkiem VAT zł.

słownie

.....

zgodnie z przedstawioną ofertą cenową.

1. Oświadczamy, że oferowany termin płatności za odczynniki wynosi dni licząc od daty otrzymania przez Zamawiającego faktury VAT. Oferowany termin płatności za dzierżawę aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości wynosi dni licząc od daty wystawienia faktury VAT.

2. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
3. Oświadczamy, że zawarte w specyfikacji istotnych warunków zamówienia postanowienia umowy zostały przez nas zaakceptowane i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na określonych warunkach w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego.
4. Oświadczamy, że objętą zamówieniem dostawę zamierzamy wykonać sami (jeżeli nie należy wskazać część zamówienia, którą wykonawca zamierza powierzyć temu podmiotowi – w takim przypadku wykonawca jest zobowiązany do złożenia odrębnego oświadczenia) i nie będziemy ich powierzać innej osobie lub jednostce ani też przelewać na nią swych praw i wierzytelności wynikających z umowy.
5. Oferta składa się z następujących oświadczeń i informacji oraz są dołączone następujące dokumenty:

.....
(data, podpis i pieczęć osoby uprawnionej)

Instrukcja dla wykonawców

I. Opis przedmiotu zamówienia.

Przedmiotem zamówienia jest **dostawa odczynników dla Pracowni Bakteriologii wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi i aparatu do identyfikacji lekowrażliwości** dla Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu. Ofertę można składać na całość przedmiotu zamówienia lub na daną część. Przedmiot zamówienia został podzielony na 15 części/ zadań.

CPV – 33.69.62.00-7, 38.43.40.00-6, 38.43.20.00-2.

ZADANIE 1 – Podłoża do posiewu krwi wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi

Podłoża do posiewu krwi z inhibitorem antybiotyków w warunkach beztlenowych	2400 butelek/ testów
Podłoża do posiewu krwi z inhibitorem w warunkach tlenowych	2400 butelek/ testów
Podłoża do posiewu krwi pediatryczne	500 butelek/ testów

Parametry techniczne aparatu do posiewu krwi

1. wprowadzanie danych do badania czytnikiem kodów paskowych
2. możliwość inkubacji min. 120 prób jednocześnie
3. wykrywanie bakterii i grzybów z krwi i płynów ustrojowych
4. hodowla bakterii i grzybów w tym samym podłożu
5. komputer systemowy wraz z oprogramowaniem wbudowany w aparat, z możliwością podglądu prób i tworzenia zestawień/ brak komputera zewnętrznego/
6. hodowla i detekcja wzrostu drobnoustrojów w obrębie jednego aparatu
7. możliwość dwukierunkowej komunikacji z systemem informatycznym w pracowni
8. możliwość wizualnej oceny wzrostu bakterii w podłożu /metoda kolorymetryczna/
9. podłoża hodowlane są jednocześnie podłożami transportowymi
10. specjalne podłoża mykologiczne nie są wymagane
11. ekran dotykowy
12. budowa – niezależne moduły inkubacyjne
13. podłoża z inhibitorem wszystkich antybiotyków bez konieczności stosowania suplementów
14. butelki wykonane z nietłukącego materiału
15. jednoznaczna wizualizacja zmiany zabarwienia sensora dla butelki preinkubowanej.

ZADANIE 2 - Podłoża bakteriologiczne

I. PODŁOŻA SYPKIE:

Telluryn potasu w fiolkach po 5 ml	30 fiolek
Agar BHI - granulata	1 kg
Bulion BHI - granulata	0,5 kg
Vankomycin suplement	30 fiolek

II. GOTOWE PODŁOŻA NA PŁYTKACH PETRIEGO:

1. Columbia agar + 5% krwi - **6 000 płytek**
2. MacConkey agar z fioletem krystalicznym – **5 000 płytek**

3. Sabouraud dextrose agar z chloramfenikolem i gentamycyną – **4 400 płytek**
4. Mannitol salt agar - **200 płytek**
5. Chocolate haemophilus agar (podłoże czekoladowe do hodowli Haemophilus i Neisseria) - **200 płytek**
6. Schaedler agar +5% krwi - **100 płytek**
7. Salmonella Shigella agar - **300 płytek**
8. Chromagar candida do identyfikacji następujących gatunków drożdży: C.albicans, C. tropicalis, C.krusei, C.glabrata - **100 płytek**
9. Podłoża chromogenne z cefoksytiną do bezpośredniego posiewu oraz identyfikacji gronkowca MRSA - **120 płytek**
10. Podłoże chromogenne do oznaczania VRE (powinny identyfikować E.faecalis i E.faecium na podstawie odmiennych kolorów) termin ważności co najmniej 6 tygodni - **240 płytek**
11. Podłoże chromogenne do oznaczania ESBL (powinno posiadać możliwość identyfikacji wstępnej E.coli, Proteus na podstawie odmiennych kolorów) – **240 płytek**
12. Podłoże chromogenne do wykrywania Streptococcus agalactiae - **100 płytek**
13. Płytki do kontroli czystości powierzchni - **400 płytek**
14. 768140/ PO 5138 A - Haemophilus test medium / HTM/ - podłoże do oznaczania wrażliwości na Haemophilusa - **40 płytek**
15. Mueller- Hinton 2 - **4000 płytek**
16. Mueller-Hinton agar z 5% krwi końskiej i 20 mg/L NAD (MH-F) - **480 płytek**
17. Mueller – Hinton 2 + 5% krwi baraniej - **100 płytek**

Warunki jakie muszą spełniać podłoża:

1. Termin ważności podłoża nie może być krótszy niż 4 tygodnie za wyjątkiem poz. 6 - termin ważności co najmniej 6 tygodni.
2. Do każdej dostawy musi być dołączone świadectwo kontroli jakości podłoża, które powinno zawierać:
 - Nazwę podłoża
 - Nr serii
 - Skład
 - Termin ważności podłoża
 - Ogólną charakterystykę podłoża
 - Charakterystykę mikrobiologiczną podłoża
 - Żyzność podłoża /na jakich szczepach była sprawdzana/
 - Selektywność podłoża /na jakich szczepach była sprawdzana/
3. Dostawca zobowiązany jest dostarczyć do każdej dostawy płytek **Mueller - Hinton 2** oprócz certyfikatu ogólnego, również badanie **stabilności i żyzności** podłoża za pomocą szczepów:
 - ATCC 25923 - STAPHYLOCOCCUS AUREUS
 - ATCC 25922 – ESCHERICHIA COLI
 - ATCC 27853 – PSEUDOMONAS AERUGINOSA
4. Dostawca zobowiązany jest dostarczyć do każdej dostawy podłoża **Mueller - Hinton + 5% krwi końskiej** oprócz ogólnego certyfikatu jakości, również **badanie żyzności** podłoża za pomocą szczepów ATCC 49619 STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE.
5. Dostawca zobowiązany jest dostarczyć do każdej dostawy **podłoża MacCONKEY** (poz. 2) oprócz certyfikatu ogólnego, również **kontrolę jakości** na szczepach:
 - ATCC 25922- ESCHERICHIA COLI

- ATCC 12453 – PROTEUS MIRABILIS
- ATCC 14028 – SALMONELLA TYPHIMURIUM
- ATCC 29212 – ENTEROCOCCUS FAECALIS

Podłoże musi hamować pełzanie szczepów Proteus spp. oraz nie może brudzić wymazówek zawartymi barwnikami.

Dostawca zobowiązany jest dostarczyć do każdej dostawy podłoża **COLUMBIA AGAR + 5% krwi kontrolę jakości** na szczepach ATCC 19615 – STREPTOCOCCUS PYOGENES.

6. Podłoża muszą pochodzić wyłącznie od producentów posiadających certyfikat - badania stabilności podłoża oraz atest na wykonanie podłoża – wymienione dokumenty należy złożyć wraz z ofertą.

7. Wymagane jest dołączenie do oferty instrukcji technicznych w języku polskim dla każdego oferowanego podłoża, zawierających co najmniej:

- szczegółowe informacje o składzie podłoża i jego pH
- przeznaczeniu podłoża
- warunkach i okresie przechowywania
- kontroli jakości
- interpretacji odczytu w przypadku podłoży identyfikacyjnych i/lub selektywnych lub różnicujących.

8. Gotowe podłoża muszą być rozlane na płytki z żebrami wentylacyjnymi i posiadać na każdej płytce czytelne:

- datę ważności
- nr serii produkcji
- nazwę podłoża
- godzinę rozlania płytki

9. Dostawca zobowiązany jest dostarczyć płytki o równej warstwie podłoża, która w przypadku podłoża Mueller – Hinton musi mieć 3 – 5 mm grubości, dostawa z płytkami o nierównej powierzchni /więcej niż 3 % / będzie reklamowana w całości.

10. Odbiorca zastrzega sobie kontrolę temperatury i warunków transportu płytek, transport podłoży Mueller-Hinton w torbach termoizolacyjnych z wkładami lodowymi – zamawiający zastrzega sobie prawo reklamacji podłoży Mueller – Hinton transportowanych w warunkach niezgodnych ze specyfikacją. Płytki muszą być pakowane po 10 lub 20 w folię oznakowaną nazwą podłoża, numerem serii produkcji i datą ważności, a następnie w pudełka kartonowe dla ochrony przed uszkodzeniami mechanicznymi. Każde pudełko musi być czytelnie oznakowane nazwą producenta, nazwą podłoża, terminem ważności oraz numerem serii produkcji.

11. Podłoża Columbia agar + 5% krwi oraz podłoża Mueller-Hinton + 5 % krwi nie mogą zmieniać barwy po inkubacji 24 godzinnej w temperaturze 37 stopni C, oba w/w podłoża powinny posiadać barwę jasnoczerwoną.-podłoża brunatniejące po w/w inkubacji będą podlegać reklamacji.

12. Dostawca ma obowiązek dostarczyć płytki bez uszkodzeń mechanicznych, w ciągu 5 dni od daty wpłynięcia zamówienia.

13. Zamawiający zastrzega sobie możliwości zażądania przesłania pilotażowej serii wszystkich płytek ujętych w specyfikacji.

ZADANIE 3 - Odczynniki do aparatu vidas

1. VIDAS ANTI-HBS TOTAL -1 x 60 testów	8 opakowań
2. VIDAS HIV DUO QUICK-1 x 60 testów	18 opakowań
3. VIDAS TOXO IgM-1 x 60 testów	8 opakowań
4. VIDAS TOXO IgG-1 x 60 testów	8 opakowań
5. VIDAS PROKALCYTONINA -1 x 60 testów	16 opakowań
6. VIDAS CYTOMEGALIA IgG- 1 x 60 testów	4 opakowania
7. VIDAS CYTOMEGALIA IgM – 1 x 30 testów	7 opakowań
8. VIDAS AFP -1 x 60 testów	4 opakowania
9. VIDAS Ca 19.9 – 1 x 30 testów	12 opakowań
10. VIDAS Ca 15.3 -1 x 30 testów	10 opakowań

ZADANIE 4

E-Testy: testy do oznaczenia minimalnego stężenia wzrostu mikroorganizmów. Pod tą nazwą rozumiemy nieporowaty pasek plastikowy, którego jedna strona jest skalibrowana w wartościach MIC wyrażonych w ug/ml i obejmuje 15 kolejnych, podwójnych stężeń. Druga strona paska zawiera związany z nośnikiem antybiotyk o określonym gradiencie stężeń. Paski powinny być pakowane w gąbki

1. PG - ug/ml 0.002-32 – Benzylopenicillin	90 sztuk
2. CT ug/ml 0.0016-256 – Cefotaxime	90 sztuk
3. MP ug/ml 0.002-32- Meropenem	300 sztuk
4. E-TEST IMIPENEM– IP- ug/ml 0.002-32	300 sztuk
5. E-TEST KOLISTYNA – CO- ug/ml 0.016-256	300 sztuk
6. VA ug/ml 0.016 -256– Vancomycin	90 sztuk
7. TEC ug/ml 0.016 -256– Teikoplanina	90 sztuk
8. DOR doripenem dor 32 ww b30	30 sztuk
9. ETP- ertapenem ETP 32 WW B30	30 sztuk
10. TGC-tigecyklina - tgc 256 WW B 100	100 sztuk
11. LZ -LINEZOLID LZ 256 WWB 30	30 sztuk

ZADANIE 5 - Krążki antybiotykowe

Pakowane po 10 fiolek x 50 krążków - każda fiołka zabezpieczona oddzielnie środkiem osuszającym, nie dopuszcza się opakowań zbiorczych, w których znajduje się kilka fiolek z jednym środkiem osuszającym.

Każdy krążek w fiolce musi mieć wydrukowaną nazwę / skrót/ antybiotyku i stężenie.

Krążki pochodzą od jednego producenta.

Data ważności krążków musi wynosić minimum 1 rok.

LISTA KRAŻKÓW Z ANTYBIOTYKAMI

1. amikacyna 30 µg	8 op.
2. amoksycylina/kwas klawulanowy (20/10) 30 µg	8 op.
3. ampicylina 10 µg	1 op.
4. ampicylina 2 µg	1 op.
5. ampicylina/sulbaktam (10/10) 20 µg	7 op.
6. aztreonam 30 µg	8 op.
7. cefepim 30 µg	12 op.
8. cefotaksym 5 µg	8 op.

9. cefoksytyna 30 µg	8 op.
10. ceftazydym 10 µg	12 op.
11. cefuroksym 30 µg	8 op.
12. cefoperazon/ sulbactam /75+30 / ug	2 op.
13. chloramfenikol 30 µg	1 op.
14. ciprofloksacyna 5 µg	8 op.
15. doripenem 10 µg	1 op.
16. ertapenem 10 µg	1 op.
17. erytromycyna 15 µg	4 op.
18. gentamicyna 30 µg	10 op.
19. imipenem 10 µg	8 op.
20. imipenem + EDTA / MBL /	200 krążków
21. klindamycyna 2 µg	4 op.
22. kwas fusydowy 10 µg	1 op.
23. kwas nalidyksowy 30 µg	1 op.
24. linkomycyna 15 µg	4 op.
25. linezolid 10 µg	2 op.
26. meropenem 10 µg	12 op.
27. meropenem + EDTA / MBL /	200 krążków
28. moksifloksacyna 5 µg	1 op.
29. netilmycyna 10 µg	12 op.
30. nitrofurantoina 100 µg	2 op.
31. oksacylina 1 µg	1 op.
32. penicylina G (penicylina benzylowa) 1 UI	1 op.
33. fenoksymetylopenicylina / penicylina 10 ug	50 krążków
34. piperacylina/tazobaktam (30/6) 36 µg	12 op.
35. rifampicyna 5 µg	1 op.
36. teikoplanina 30 µg	6 op.
37. tetracyklina 30 µg	12 op.
38. tigecyklina 15 µg	2 op.
39. tikarcylina/kwas klawulanowy (75/10) 85 µg	1 op.
40. tobramycyna 10 µg	1 op.
41. trimetoprim 5 µg	1 op.
42. trimetoprim/sulfametoksazol (1:19) 25 µg	12 op.
43. wankomycyna 5 µg	6 op.
44. czyste krążki antybiogramowe 1 x 50 krążków	4 op.
45. cefinasa	100 krążków
46. gentamycin 10	10 op.
47. ceftazidime CAZ 10	12 op.
48. cefotaxime CTX 5	12 op.

ZADANIE 6 - Testy lateksowe do oznaczeń jakościowych i ilościowych

Zestawy muszą zawierać kontrolę dodatnią i ujemną /:

1. ASO- reakcja dodatnia – obecność aso w stężeniu minimum 200 iu/ml - **200 oznaczeń**
2. CRP- reakcja dodatnia – obecność crp- 6 mg/l – **300 oznaczeń**
3. czynnik reumatoidalny –reakcja dodatnia przy stężeniu rf –8 iu/ml – **200 oznaczeń**

ZADANIE 7 - Metoda szybkich testów pasowych lub odczynnik lateksowy w postaci suchej:

HELICOBACTER PYLORI – 400 oznaczeń

ZADANIE 8 - Metoda lateksowa do wykrywania komórek le.

Zestaw musi zawierać kontrolę dodatnią i ujemną /:

Komórki le/ ma wykrywać obecność komórek le, a nie autoprzeciwciała anty- dnp / - **100 oznaczeń**

ZADANIE 9 - Metoda lateksowa/zestaw musi zawierać kontrolę dodatnią i ujemną

Przeciwciała przeciwjądrowe - **200 oznaczeń**

ZADANIE 10

Metoda szybkich testów paskowych służących do wykrywania przeciwciał igg i igm skierowanych przeciwko treponema pallidum. W testach nie powinien być używany jako antygen kardiolipina i lecytyna.

Odczynnik do oznaczania kiły (wr) - **1000 oznaczeń**

ZADANIE 11

Zestaw musi zawierać kontrolę dodatnią i ujemną

1. Waaler- test jakościowy, metoda lateksowa/test dodatni przy stężeniu rf - 8 iu/ml/ – **200 oznaczeń**
2. Waaler rose – test ilościowy metodą hemaglutynacji – **72 oznaczenia**

ZADANIE 12

1. Testy do identyfikacji grzybów drożdżopodobnych na mikroplycie – **80 testów**
2. Testy do oznaczania lekowrażliwości grzybów drożdżopodobnych na mikroplycie – **50 testów**

ZADANIE 13

1. SPORAL A -1 x 10 testów – **10 opakowań**
2. SPORAL B - 1 x 10 testów - test biologiczny - **10 opakowań**

ZADANIE 14 - Testy i odczynniki do identyfikacji i lekooporności drobnoustrojów wraz z dzierzawą aparatu

Testy do aparatu	Ilość
Automatyczny test do identyfikacji bakterii gram +	400 testów
Automatyczny test do identyfikacji bakterii gram -	480 testów
Automatyczny test do identyfikacji bakterii z rodzaju Nesteria i Haemophilus	40 testów
Automatyczny test do lekooporności bakterii. Wybór testu dowolny z załączonej listy testów	1 600 testów
Akcesoria i media niezbędne do wykonania testów na aparacie	

Opis parametrów technicznych aparatu do identyfikacji lekowrażliwości:

1.	Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji 2011
2.	Pełna automatyzacja wykonanych badań, napełnianie, inkubacja, odczyt oraz usuwanie testów po odczycie.
3.	Średni czas identyfikacji dla większości drobnoustrojów 6-8 godz.
4.	Średni czas oznaczenia lekowrażliwości dla większości drobnoustrojów 6-8 godz.
5.	Możliwość identyfikacji drobnoustrojów Gram (-) ujemnych i Gram (+) dodatnich, Neisseria, Haemophilus Corynebacterium, Drożdżaki, bakterie beztlenowe
6.	Możliwość lekowrażliwości dla drobnoustrojów Gram(-) ujemnych i Gram (+) dodatnich w tym S.Pneumonie i drożdżaki
7.	Możliwość identyfikacji mechanizmów oporności MRSA ,MRSE, HLAR, ESBL, VRE, GISA, MLSB, KPC.
8.	Możliwość interpretacji przez system ekspertowy z podaniem wskazówek terapeutycznych.
9.	Możliwość oznaczenia testów identyfikacyjnych i antybiogramowych na oddzielnych testach
10.	Turbidymetryczna metoda oznaczania lekowrażliwości
11.	Wynik lekowrażliwości podany w MIC I S,I,R
12.	Aparat pracujący w oparciu o zalecenia EUCAST
13.	Kolorymetryczna metoda identyfikacji, testy zawierające min. 5 dołków
14.	Czytnik kodów kreskowych
15.	Specjalne urządzenie do pomiaru gęstości zawiesiny
16.	Zaawansowany system ekspertowy przygotowany w oparciu o bazę wiedzy zawierającą dane ze światowych publikacji naukowych, inny niż system oparty o proste reguły oporności.
17.	System złożony z modułu inkubacyjnego, komputera z monitorem i drukarką, oddzielną stacją do przygotowywania próbek oraz UPS.
18.	Firma umożliwi bezpłatne podłączenie aparatu do sieci szpitalnej
19.	Instrukcja obsługi w języku polskim
20.	Szkolenie w siedzibie Zamawiającego

ZADANIE 15 – Odczynniki dla Pracowni Bakteriologii.

Lp.	Rodzaj testu	Ilość na 1 rok
1.	Test biochemiczny manualny oparty o min. 16 cech identyfikacji pałeczek z grupy Enterobacteriaceae + odczynniki niezbędne do wykonania tego testu.	900 testów
2.	Test biochemiczny manualny oparty o min. 16 cech identyfikacji gronkowców + odczynniki niezbędne do wykonania tego testu.	500 testów
3.	Test biochemiczny manualny oparty o min. 16 cech identyfikacji paciorkowców + odczynniki niezbędne do wykonania tego testu.	50 testów
4.	Książka kodów do odczytywania manualnych biochemicznych testów do identyfikacji pałeczek z grupy Enterobacteriaceae.	1 szt.

5.	Test biochemiczny manualny oparty o min. 16 cech identyfikacji pałeczek niefermentujących + odczynniki niezbędne do wykonania tego testu.	50 testów
6.	Książka kodów do odczytywania manualnych biochemicznych testów do identyfikacji pałeczek niefermentujących.	1 szt.
7.	Test do oznaczania katalazy.	200 testów
8.	Test do oznaczania oksydazy.	200 testów
9.	Test lateksowy do oznaczania 5 podstawowych patogenów z PMR.	100 testów
10.	Test lateksowy do identyfikacji paciorkowców gr. A, B, C, D, F, G.	100 testów
11.	Test lateksowy do oznaczania Streptococcus pneumoniae.	100 testów
12.	Test lateksowy do identyfikacji gronkowców z białkiem A.	2 000 testów
13.	Zestaw do barwienia metodą Grama.	5 zestawów
14.	Decoloryzator do barwienia gramem	2 litry
15.	Standard McFarlanda 7 roztworów wzorcowych	1 op.
16.	Enzym do ekstrakcji paciorkowców kompatybilny do testów lateksowych do identyfikacji paciorkowców gr. A, B, C, D, F, G.	50 testów
17.	Zestaw kontrolny do densytometru.	1 zestaw
18.	Test lateksowy do wykrywania gronkowców złocistych MRSA.	50 testów
19.	Test IF do identyfikacji Chlamydia	200 testów
20.	Test IF do identyfikacji Chlamydia - kontrola	10 testów
21.	Test IF do identyfikacji Chlamydia – zestaw do pobierania materiału	50 testów
22.	Jałowy roztwór 0,85% NaCl do robienia zawiesiny bakterii w 2 ml probówkach nadających się do densytometru firmy bioMerieux	2 000 szt.
23.	Test do oznaczania metodą lateksową wirusów rota – adeno.	40 testów
24.	Osocze królicze pakowane po 0,5 ml	100 szt.
25.	Testy do szybkiego oznaczania Legionelli metodą lateksową.	50 oznaczeń

Wymagania, które muszą spełniać w/w testy:

1. Test biochemiczny manualny do oznaczania pałeczek z grupy Enterobacteriaceae, identyfikacji gronkowców, identyfikacji paciorkowców i pałeczek niefermentujących musi zawierać 16 cech biochemicznych do identyfikacji. Testy powinny być gotowe do odczytu po dodaniu niezbędnych odczynników. Do identyfikacji bakterii muszą wystarczyć parametry zawarte w pasku, bez konieczności wykonywania dodatkowych testów.

2. Test biochemiczny manualny oparty o min. 16 cech do identyfikacji paciorkowców musi identyfikować wszystkie grupy paciorkowców, łącznie z Enterococcus spp.

3. Do odczytu testów biochemicznych manualnych musi być książka kodów w formie papierowej lub w formie elektronicznej.

4. Test IF do identyfikacji Chlamydia musi zawierać w swoim zestawie wymazówkę do pobrania, szkiełko do wykonania preparatu oraz odczynnik utrwalający. Test musi być gotowy do wykonania badania bez dodatkowych odczynników lub środków utrwalających.

Zamawiający informuje, że oferta, która nie będzie zawierała wszystkich wymienionych pozycji w danym zadaniu, bądź nie będzie odpowiadała opisowi przedmiotu zamówienia, zostanie odrzucona jako nie odpowiadająca treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Dostawę przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego zapewnia wykonawca, ponosząc ryzyko transportu. W razie reklamacji ilościowych bądź jakościowych wykonawca będzie je uwzględniał na swój koszt w ciągu 7 dni licząc od daty zgłoszenia reklamacji.

Kupujący będzie określał terminy poszczególnych dostaw odrębnymi zleceniami na piśmie określając asortyment i ilość zapotrzebowanych odczynników na dwa dni robocze wcześniej przed terminem dostawy.

Termin realizacji zamówienia (wymagany) – dostawa odczynników - przez okres 12 miesięcy licząc od daty zawarcia umowy; dostarczenie wydzierżawionego aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości w ciągu trzech tygodni licząc od daty zawarcia umowy.

II. Warunki udziału w postępowaniu.

O udzielenie zamówienia ubiegać się mogą wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące:

1. Posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
2. Posiadania wiedzy i doświadczenia;
3. Dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
4. Sytuacji ekonomicznej i finansowej.

Potwierdzeniem spełnienia tych warunków będzie oświadczenie złożone w ofercie.

Nie spełnienie choćby jednego z podanych warunków podmiotowych spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania stosownie do art. 24 ust. 2 pkt 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Dokumenty i oświadczenia wymagane celem potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu:

Oświadczenie wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zmianami, w związku z art. 44 – załącznik nr 1 do SIWZ.

W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Zamawiający wymaga następujących dokumentów:

1. Oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia – załącznik nr 2 do SIWZ.
2. Aktualnego odpisu z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy.

3. Aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

4. Aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

5. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4 - 8 ustawy Prawo zamówień publicznych, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

6. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 9 ustawy, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli w przypadku wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 5 - 8 ustawy mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wykonawca składa w odniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego albo administracyjnego miejsca zamieszkania dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 5 - 8 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, z tym że w przypadku, gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń – zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego, lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób.

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, ma zastosowanie § 4 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane. Zamiast dokumentów o których mowa w pkt. 2 – 4 i pkt. 6, wykonawca składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające odpowiednio, że: a/ nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, b/ nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, c/ nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie. W pkt. 5 wykonawca składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4 – 8 ustawy. Dokumenty, o których mowa w lit./ a i c oraz pkt. 5 powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a dokument o którym mowa w lit/ b powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa powyżej, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.

Jeżeli wykonawca wykazując spełnienie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, zamawiający żąda od wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy (wymienionych na str. 12 i 13 SIWZ) oraz pisemnego zobowiązania tych podmiotów do oddania do dyspozycji wykonawcy niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.

Dokumenty są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez wykonawcę.

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu, albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Przepisy dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego. Jeżeli oferta wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zastrzega sobie prawo do zażądania umowy regulującej współpracę tych wykonawców przed zawarciem umowy o udzielenie zamówienia publicznego.

Zgodnie z art. 26 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych zamawiający będzie wzywał wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożyli wymaganych oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1 lub którzy nie złożyli pełnomocnictw albo którzy złożyli wymagane przez zamawiającego oświadczenia i dokumenty, o których mowa w art. 25 ust.1, zawierające błędy, lub którzy złożyli wadliwe pełnomocnictwa, do ich złożenia w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

Złożone na wezwanie oświadczenia lub dokumenty powinny potwierdzać spełnienie przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu nie później niż w dniu w którym upłynął termin składania ofert.

Zamawiający będzie wykluczał z przedmiotowego postępowania wykonawców, w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 1 – 9 i ust. 2 pkt. 1 – 4. Ofertę wykonawcy, który został wykluczony uznaje się za odrzuconą.

Dokumenty potwierdzające, że oferowana dostawa odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego oraz informacje i oświadczenia, które musi zawierać oferta:

1. Formularz „oferta wykonawcy” (sporządzony według wzoru strona 2 i 3 SIWZ), złożony dla każdego zadania oddzielnie.
2. Oferta cenowa przygotowana dla każdego zadania oddzielnie w sposób podany w SIWZ str. 16 i zawierająca wszystkie elementy, o których w nim mowa.
3. Oświadczenie wykonawcy o dopuszczeniu do obrotu i używania oferowanych odczynników zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz oświadczenie, iż oferowane odczynniki są zgodne z zaleceniami Europejskiego Komitetu ds. Oznaczeń Lekowrażliwości EUCAST.
4. Oświadczenie o terminie płatności - termin płatności musi być określony w dniach. Zamawiający wymaga by termin płatności za odczynniki wynosił minimum 30 dni od daty otrzymania faktury VAT, termin płatności za dzierżawę aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości musi wynosić 30 dni licząc od daty wystawienia faktury VAT – treść oświadczenia znajduje się w formularzu „oferta wykonawcy” wystarczy ją uzupełnić o oferowany termin płatności – termin płatności za dzierżawę aparatu należy określić jedynie w przypadku złożenia oferty w zadaniu 1 i 14.

Dodatkowo Zamawiający wymaga by wykonawcy oferujący przedmiot zamówienia w zadaniu 1 i 14 przedstawili:

- a) Charakterystykę techniczną oferowanego aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości, zawierającą minimum dane na temat parametrów technicznych określonych w opisie przedmiotu zamówienia z podaniem producenta i kraju pochodzenia.
- b) Deklarację zgodności dla oferowanego w ramach dzierżawy aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości.
- c) Informację na temat ceny netto i brutto oferowanego w ramach dzierżawy aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości.
- d) Oświadczenie wykonawcy o zapewnieniu ciągłości pracy wydzierżawionego aparatu przez cały okres obowiązywania umowy oraz o udzieleniu pełnej gwarancji na wydzierżawiony aparat na cały okres trwania umowy, z podaniem następujących informacji:
 - czasu usunięcia usterek licząc od daty zgłoszenia naprawy (wymagany przez Zamawiającego czas usunięcia usterek to 48 godzin);
 - czasu reakcji serwisowej na zgłoszenie awarii, (wymagany przez Zamawiającego czas reakcji serwisu to 24 godziny).

Zamawiający informuje, że niezłożenie dokumentów, oświadczeń, informacji określonych w pkt. 1 – 4 i a) - d) spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku dokumentów wskazanych w pkt. a) i b) Zamawiający uprzednio zastosuje art. 26 ust. 3 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

III. Terminy i wymagania co do sposobu sporządzania, składania i otwarcia ofert.

Wykonawca poniesie wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej. Złożenie oferty wariantowej spowoduje jej odrzucenie jako niezgodnej z treścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Oferta musi być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę. Oferta powinna być sporządzona w jednym egzemplarzu, a zadrukowane strony oferty ponumerowane. Dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa powinny być odpowiednio zabezpieczone np. w oddzielnej kopercie lub skoroszycie (teczce). Oferta musi być podpisana przez wykonawcę tj. osobę (lub osoby) uprawnioną do reprezentowania firmy (zgodnie z wpisami do akt rejestrowych, ewidencji działalności gospodarczej), bądź osobę upoważnioną przez wykonawcę na piśmie, w tym parafowane wszystkie strony oferty (wszystkie załączniki i dołączone dokumenty wymagane przez zamawiającego) oraz wszelkie miejsca, w których wykonawca naniósł zmiany. Pełnomocnictwo dla osoby podpisującej ofertę w imieniu wykonawcy może być przedstawione w formie oryginału bądź kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem notarialnie lub przez osobę uprawnioną do reprezentowania wykonawcy zgodnie z wpisami do akt rejestrowych. Przedmiotowe pełnomocnictwo musi być złożone wraz z ofertą i stanowi jej integralną część. Kserokopie dokumentów muszą być poświadczane za zgodność z oryginałem przez wykonawcę. Dokumenty dotyczące podmiotów, które będą uczestniczyły w realizacji zamówienia bez względu na jego charakter muszą być poświadczane za zgodność z oryginałem przez wykonawcę lub przez ten podmiot.

Wykonawcy są zobowiązani do zachowania niżej podanego sposobu obliczania ceny (sporządzania oferty cenowej):

Dla zadania 1 i 14:

Rodzaj asortymentu (nazwa odczynnika), numer katalogowy, j.m., ilość, cena jednostkowa bez podatku VAT, stawka podatku VAT, cena jednostkowa z podatkiem VAT, łączna cena bez podatku VAT (wynik pomnożenia ceny jednostkowej bez podatku VAT przez ilość), łączna cena z podatkiem VAT (łączna cena bez podatku VAT powiększona o VAT), producent odczynników, kraj pochodzenia.

Wykonawcy są zobowiązani do podania informacji w ofercie cenowej o miesięcznym koszcie dzierżawy aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości w wartości netto (bez podatku VAT) i wartości brutto (z podatkiem VAT) oraz o rocznym koszcie dzierżawy aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości w wartości netto (bez podatku VAT) i w wartości brutto (z podatkiem VAT). Cena ostateczna za całość przedmiotu zamówienia (suma ceny za dostawę odczynników i ceny za roczną dzierżawę aparatu) musi być podana w wartości netto (bez podatku VAT) i wartości brutto (z podatkiem VAT).

Dla zadania 2 - 13, 15:

Rodzaj asortymentu (nazwa odczynnika), numer katalogowy, j.m., ilość, cena jednostkowa bez podatku VAT, stawka podatku VAT, cena jednostkowa z podatkiem VAT, łączna cena bez podatku VAT (wynik pomnożenia ceny jednostkowej bez podatku VAT przez ilość), łączna cena z podatkiem VAT (łączna cena bez podatku VAT powiększona o VAT), producent odczynnika, kraj pochodzenia. Cena ostateczna za całość przedmiotu zamówienia (suma cen łącznych) musi być podana w wartości netto (bez podatku VAT) i wartości brutto (z podatkiem VAT).

Ceny brutto określone przez wykonawcę zostaną ustalone na okres ważności umowy i nie mogą ulec podwyższeniu.

Zamawiający w celu ustalenia, czy oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia, zwraca się do wykonawcy o udzielenie w określonym terminie wyjaśnień dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny. Zamawiający oceniając wyjaśnienia, będzie brał pod uwagę obiektywne czynniki, w szczególności oszczędność metody wykonania zamówienia, wybrane rozwiązania techniczne, wyjątkowo sprzyjające warunki wykonania zamówienia dostępne dla wykonawcy, oryginalność projektu wykonawcy oraz wpływ pomocy publicznej udzielonej na podstawie odrębnych przepisów. Zamawiający odrzuci ofertę wykonawcy, który nie złożył w wyznaczonym terminie wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.

Oferty należy składać w nieprzejrzystych zaklejonych kopertach w sposób uniemożliwiający ich otwarcie bez uszkodzenia. Należy stosować koperty podwójne zewnętrzne i wewnętrzne. Koperta zewnętrzna powinna być oznakowana następująco: „Przetarg nieograniczony – dostawa odczynników dla Pracowni Bakteriologii wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi i aparatu do identyfikacji lekowrażliwości. Zadanie nr Nie otwierać przed **11 kwietnia 2011 r., godz. 12:00**”, oraz powinna zawierać nazwę i dokładny adres wykonawcy.

Koperta wewnętrzna musi być oznakowana identycznie jak koperta zewnętrzna.

Zamkniętą kopertę zawierającą ofertę należy złożyć w Samodzielnym Publicznym Szpitalu Wojewódzkim im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, ul. Aleje Jana Pawła II 10 pok. 248 (Kancelaria Szpitala).

Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę pod warunkiem, że zamawiający otrzyma powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian zostanie przygotowane, opieczetowane i oznaczone w sposób podany wyżej, a wewnętrzna i zewnętrzna koperta będzie dodatkowo oznaczona określeniami „Zmiana”. Wykonawca nie może wycofać oferty lub wprowadzić zmian w ofercie po upływie terminu składania ofert.

Oferty mogą być doręczone osobiście lub przesłane pocztą, za pośrednictwem kuriera, z tym że nie będzie brana pod uwagę data stempla pocztowego, oferta w sposób fizyczny musi wpłynąć w wyznaczonym terminie do siedziby zamawiającego. Zamawiający niezwłocznie zwróci ofertę, która została złożona po terminie.

Termin składania ofert upływa dnia **11 kwietnia 2011 r. o godz. 11:00.**

Wykonawca pozostanie związany ofertą przez 30 dni. Bieg terminu rozpocznie się wraz z upływem terminu składania ofert. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

Wykonawca, który nie wyrazi zgody na przedłużenie okresu związania ofertą zostanie wykluczony z postępowania.

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, w dniu **11 kwietnia 2011 r. o godz. 12⁰⁰**, sala nr 210.

Otwarcia ofert dokona Komisja Przetargowa powołana Zarządzeniem Dyrektora Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu. Otwarcie ofert jest jawne.

Bezpośrednio przed otwarciem ofert zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Podczas otwarcia ofert będą podawane nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny oraz warunków płatności zawartych w ofertach, informacje te będą niezwłocznie odnotowywane w protokole postępowania przetargowego.

W toku badania i oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać od wykonawców udzielenia wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert.

Zamawiający będzie poprawiał w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie, omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, oraz inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty – niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

Zamawiający niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty zawiadomi wykonawców, którzy złożyli oferty o wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę) albo imię i nazwisko, siedzibę albo adres zamieszkania i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru, oraz nazwy (firmy) albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w kryterium oceny; o wykonawcach których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne; o wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania podając uzasadnienie faktyczne i prawne; terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta. Wyniki przetargu obowiązują po ich zatwierdzeniu przez Dyrektora Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu.

IV. Warunki przeprowadzenia przetargu w tym kryteria oceny

Wykonawca może zwrócić się na piśmie do zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął do zamawiającego nie później niż do końca dnia w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa powyżej lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.

Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający przekaże wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania i zamieści na swojej stronie internetowej.

W uzasadnionych przypadkach w każdym czasie przed upływem terminu do składania ofert zamawiający może zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę specyfikacji zamawiający przekaże niezwłocznie wszystkim wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia - jest ona dla nich wiążąca, zamieści ją także na swojej stronie internetowej. Jeżeli zmiana treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia doprowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówienie zamawiający zamieści ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych.

Jeżeli w wyniku zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym wykonawców, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia, oraz na stronie internetowej.

Zamawiający nie będzie zwoływał zebrania wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pracownikiem upoważnionym przez zamawiającego do bezpośredniego kontaktowania się z wykonawcami są: mgr Urszula Bajus tel. (84) 677 38 00 - w sprawach przedmiotu zamówienia, mgr Anna Kokoć w sprawach formalnych tel. (84) 677 32 81, pok. 215 – Sekcja Zamówień Publicznych. Kontaktowanie się pomiędzy zamawiającym a wykonawcą odbywa się od poniedziałku do piątku w godzinach od 7,30 do 15,00.

Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje będą przekazywane faksem i za pośrednictwem poczty. Zamawiający wymaga niezwłocznego potwierdzenia przekazywanych faksem oświadczeń, wniosków zawiadomień oraz informacji.

Przy wyborze oferty zamawiający będzie się kierował kryterium oceny o znaczeniu:

Cena - 100 %

Cena - będzie oceniana na podstawie oferty cenowej. Najwyżej oceniona w danym zadaniu zostanie oferta o najniższej cenie. Porównywane będą ceny ostateczne brutto za całość przedmiotu zamówienia w danym zadaniu.

Sposób obliczania punktów za kryterium ceny: przyjmuje się zasadę poziomu odniesienia - w tym przypadku stosunek ceny minimalnej do ceny oferty badanej. Uwzględniając wartość tego

kryterium 100 punktów (1% = 1 pkt) obliczamy przyznaną liczbę punktów dla danej oferty mnożąc wyliczony współczynnik przez wagę kryterium tj. 100 pkt.

Za ofertę najkorzystniejszą złożoną w ramach tego przetargu w danym zadaniu zostanie uznana oferta, która uzyska największą liczbę punktów za kryterium oceny cena – 100%.

Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, zamawiający będzie wzywał wykonawców, którzy złożyli te oferty do złożenia w określonym terminie ofert dodatkowych. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.

Zamawiający zawrze umowę z zastrzeżeniem art. 183, w terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty. Jeżeli w postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta lub nie odrzucono żadnej oferty oraz nie wykluczono żadnego wykonawcy Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem wyżej wymienionych terminów.

Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1.

Zakres świadczenia wykonawcy wynikający z umowy będzie tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie. Umowa podlega unieważnieniu w części wykraczającej poza określenie przedmiotu zamówienia zawarte w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zakazuje się istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w przypadkach określonych we wzorze umowy.

Oferta zostanie odrzucona gdy:

- jest niezgodna z ustawą,
- jej treść nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt 3,
- jej złożenie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,
- zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia;
- została złożona przez wykonawcę wykluczonego z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub niezaproszonego do składania ofert;
- zawiera błędy w obliczeniu ceny;
- wykonawca w terminie 3 dni od dnia doręczenia zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3;
- jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów.

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego zostanie unieważnione gdy zaistnieje jedna z okoliczności określonych w art. 93 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych.

Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5.

Wykonawca oraz inne podmioty o których mowa w ustawie Prawo zamówień publicznych, mają prawo wnieść odwołanie do Prezesa Izby. W niniejszym postępowaniu tj: którego wartość nie przekracza kwot określonych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy odwołanie przysługuje wyłącznie wobec opisu sposobu dokonywania oceny spełnienia warunków udziału w postępowaniu, wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia, odrzucenia oferty odwołującego.

Odwołanie wnosi się w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.

Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 27 ust 2 albo w terminie 10 dni jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.

Odwołanie wobec czynności innych niż określone powyżej wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.

W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

Wszystkie istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy są zawarte w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w części zatytułowanej wzór umowy.

Zamawiający nie zamierza zawierać umowy ramowej.

Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających

Zamawiający nie dopuszcza porozumiewania się drogą elektroniczną.

Zamawiający nie przewiduje rozliczania w walutach obcych.

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

Wzór umowy 1

zawierający istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy

Umowa Nr AZP.3320/ / / 11

zawarta w dniu 2011 r. w Zamościu, pomiędzy Samodzielnym Publicznym Szpitalem Wojewódzkim im. Papieża Jana Pawła II z siedzibą w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, Rejestru Stowarzyszeń, Innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji, Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Lublinie, XI Wydział Gospodarczy Rejestrowy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000021024, NIP: 922 – 22 – 92 – 491, zwanym w treści umowy „Kupującym”, w imieniu którego działa:

.....
a firmą z siedzibą w adres :,
zarejestrowaną w pod Nr NIP, zwaną
w treści umowy „Sprzedającym”, w imieniu której działa:

.....
Umowa jest wynikiem przeprowadzonego postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm., którego rozstrzygnięcie nastąpiło w dniu 2011 r. Treść umowy jest sporządzona na podstawie złożonej oferty.

§ 1.

Kupujący zleca a Sprzedający przyjmuje do realizacji dostawę odczynników dla Pracowni Bakteriologii wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości model dla Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, w asortymencie i ilościach określonych poniżej lub w załączniku do niniejszej umowy stanowiącym jej integralną część.

§ 2.

1. Dostawy odczynników będą odbywały się przez okres 12 miesięcy licząc od daty zawarcia umowy. Kupujący będzie określał terminy poszczególnych dostaw odrębnymi zleceniami na piśmie określając asortyment i ilość zapotrzebowanych odczynników na dwa dni robocze wcześniej przed terminem dostawy.
2. Dostawa aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości model w ramach dzierżawy nastąpi w terminie trzech tygodni licząc od daty zawarcia umowy tj. do dnia 2011 r. i obejmuje także zainstalowanie, uruchomienie i szkolenie personelu Kupującego. Dostawa aparatu zostanie stwierdzona poprzez podpisanie przez strony protokołu zdawczo – odbiorczego.
3. Sprzedający zobowiązuje się do realizacji dostawy przedmiotu umowy w wyznaczonym terminie do siedziby Kupującego, ponosząc koszty i ryzyko transportu.
4. Sprzedający zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy, którego pochodzenie jest zgodne ze złożonym w ofercie dokumentem określającym producenta towaru. Asortyment i ilość dostarczonego przedmiotu umowy musi odpowiadać złożonemu przez Kupującego zleceniu na dostawę.
5. Sprzedający będzie uwzględniał reklamacje jakościowe i ilościowe dotyczące dostawy przedmiotu umowy na swój koszt w ciągu 7 dni od daty zgłoszenia reklamacji.
6. Trzykrotna reklamacja jakościowa danego przedmiotu umowy upoważnia Kupującego do rozwiązania umowy w zakresie reklamowanych dostaw. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 3.

1. Sprzedający udzieli gwarancji jakości na dostarczony w ramach dzierżawy aparat do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości model na okres obowiązywania umowy.
2. Sprzedający zobowiązuje się podczas trwania gwarancji do zapewnienia normalnej zgodnej z warunkami technicznymi pracy dostarczonego aparatu (naprawiając lub wymieniając na inny taki sam przedmiot umowy, do czasu usunięcia usterki) w ciągu licząc od daty zgłoszenia naprawy przez Kupującego. Czas reakcji serwisowej na zgłoszenie awarii wynosi
3. Wszelkie czynności związane z wykonaniem obowiązków gwarancyjnych Sprzedający będzie wykonywał na własny koszt. Ujawnione w okresie gwarancji wady będą usuwane w siedzibie Kupującego.

§ 4.

1. Za dostawę przedmiotu umowy będą stosowane ceny jednostkowe takie jak w złożonej ofercie cenowej tj. określone poniżej lub w załączniku do niniejszej umowy stanowiącym jej integralną część.

Łączną cenę netto (bez podatku VAT) za całość przedmiotu umowy ustala się w wysokości słownie:

Łączną cenę brutto (z podatkiem VAT) za całość przedmiotu umowy ustala się w wysokości słownie:

2. Wymienione ceny brutto nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy. Podwyższenie cen w stosunku do oferty upoważnia Kupującego do odstąpienia od umowy bez odszkodowania na rzecz Sprzedającego. Obniżenie cen może nastąpić bez względu na przyczynę obniżenia.

§ 5.

1. Płatności za wykonane części dostawy Kupujący będzie regulował przelewem na konto Sprzedającego podane w fakturze za dostawę przedmiotu umowy w ciągu dni od daty otrzymania faktury VAT.

2. Płatności za dzierżawę aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości model Kupujący będzie regulował przelewem w ciągu 30 dni licząc od daty wystawienia faktury VAT.

3. Jako datę zapłaty faktury VAT przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Kupującego.

§ 6.

Sprzedający nie może powierzyć wykonania umowy innej osobie lub jednostce, ani też przelać na nią swych wierzytelności wynikających z umowy.

§ 7.

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną:

- w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu umowy (odczynników) albo poszczególnych jego części, w wysokości 0,2% wartości opóźnionej dostawy za każdy roboczy dzień zwłoki;

- w przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia w ramach dzierżawy aparatu do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości model w wysokości 0,2% wartości aparatu za każdy dzień zwłoki;

- w przypadku odstąpienia od umowy przez Sprzedającego zapłaci on Kupującemu karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

2. Kupujący zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego, przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

§ 8.

W razie zwłoki w wykonaniu zamówienia Kupujący ma prawo rozwiązać umowę bez potrzeby udzielenia dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku uiszczenia kary umownej określonej w § 7 ust. 1.

§ 9.

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności i będą wprowadzane do umowy stosownym aneksem.
2. Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w następujących przypadkach:
 - w przypadku zmiany danych stron;
 - w przypadku zmiany stawki podatku VAT pod warunkiem, że nie będzie ona powodowała podwyższenia ceny jednostkowej brutto;
 - w przypadku obniżenia ceny na dany przedmiot umowy bez względu na przyczynę takiej zmiany;
 - w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem umowy na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach w cenie jednostkowej (brutto) zaoferowanej w ofercie;
 - w przypadku niezrealizowania umowy pod względem ilościowym, wydłużenie jej obowiązywania maksymalnie do sześciu miesięcy licząc od daty zakończenia jej obowiązywania.

§ 10.

W przypadku wystąpienia braku środków finansowych Kupujący zastrzega sobie prawo ograniczenia ilości dostaw, o czym powiadomi Sprzedającego na piśmie. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia za faktycznie zrealizowaną część dostawy.

§ 11.

W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 12.

1. Umowa obowiązuje od dnia jej zawarcia tj. 2011 r. przez okres 12 miesięcy tj. do dnia 2012 r.
2. Po zakończeniu obowiązywania umowy, bądź jej rozwiązania w inny sposób, wydzierżawiony aparat do posiewu krwi/ aparatu do identyfikacji lekowrażliwości zostanie zwrócony Sprzedającemu. Fakt ten zostanie potwierdzony protokołem zdawczo – odbiorczym podpisanym przez strony.

§ 13.

1. Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji umowy rozstrzygane będą przez sąd powszechny w miejscu siedziby Kupującego.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm.

§ 14.

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Kupującego, jeden dla Sprzedającego.

SPRZEDAJĄCY :

KUPUJĄCY:

Wzór umowy 2

zawierający istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy.

Umowa Nr AZP.3320/ / / 11

zawarta w dniu 2011 r. w Zamościu pomiędzy Samodzielnym Publicznym Szpitalem Wojewódzkim im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, wpisanym do Rejestru Stowarzyszeń, Innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji, Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Lublinie, XI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000021024, NIP: 922 – 22 – 92 – 491, zwanym w treści umowy "Kupującym" w imieniu którego działa:

.....
a z siedzibą w, zarejestrowaną w pod nr, zwaną w treści umowy „Sprzedającym,” w imieniu której działa:

.....
Umowa jest wynikiem przeprowadzonego postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm. którego rozstrzygnięcie nastąpiło w dniu 2011 r. Treść umowy jest sporządzona na podstawie złożonej oferty.

§ 1.

Kupujący zleca a Sprzedający przyjmuje do realizacji dostawę odczynników dla Pracowni Bakteriologii Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, w asortymencie i ilościach określonych poniżej lub w załączniku do niniejszej umowy stanowiącym jej integralną część.

§ 2.

1. Dostawy będą odbywały się przez okres 12 miesięcy licząc od daty zawarcia umowy. Kupujący będzie określał terminy dostaw odrębnymi zleceniami na piśmie określając asortyment i ilość zapotrzebowanych odczynników na dwa dni robocze wcześniej przed terminem dostawy.
2. Sprzedający zobowiązuje się do realizacji dostawy w wyznaczonym terminie do siedziby Kupującego, ponosząc ryzyko transportu.
3. Sprzedający zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy, którego pochodzenie jest zgodne ze złożonym w ofercie dokumentem określającym producenta towaru. Asortyment i ilość dostarczonego przedmiotu umowy musi odpowiadać złożonemu przez Kupującego zleceniu na dostawę.
4. Sprzedający będzie uwzględniał reklamacje jakościowe i ilościowe dotyczące dostawy przedmiotu umowy na swój koszt w ciągu 7 dni od daty zgłoszenia reklamacji.
5. Trzykrotna reklamacja jakościowa danego przedmiotu umowy upoważnia Kupującego do rozwiązania umowy w zakresie reklamowanych dostaw. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 3.

1. Za dostawę przedmiotu umowy będą stosowane ceny jednostkowe takie jak w złożonej ofercie cenowej tj.: określone poniżej lub w załączniku do niniejszej umowy stanowiącym jej integralną część.

Łączną cenę netto (bez podatku VAT) za całość przedmiotu umowy ustala się w wysokości
.....zł. słownie:

Łączną cenę brutto (z podatkiem VAT) za całość przedmiotu umowy ustala się w wysokości
.....zł. słownie:

2. Wymienione ceny brutto nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy. Podwyższenie cen w stosunku do oferty upoważnia Kupującego do odstąpienia od umowy bez odszkodowania na rzecz Sprzedającego. Obniżenie cen może nastąpić bez względu na przyczynę obniżenia.

§ 4.

1. Płatności za wykonane części dostawy Kupujący będzie regulował przelewem na konto Sprzedającego podane w fakturze za dostawę przedmiotu umowy w ciągu dni od daty otrzymania faktury VAT.

2. Jako datę zapłaty faktury VAT przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Kupującego.

§ 5.

Sprzedający nie może powierzyć wykonania umowy innej osobie lub jednostce, ani też przelać na nią swych wierzytelności wynikających z umowy.

§ 6.

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego karę umowną:

- w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu umowy albo poszczególnych jego części, w wysokości 0,2% wartości opóźnionej dostawy za każdy roboczy dzień zwłoki.

- w przypadku odstąpienia od umowy przez Sprzedającego zapłaci on Kupującemu karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

2. Kupujący zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego, przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

§ 7.

W razie zwłoki w wykonaniu zamówienia Kupujący ma prawo rozwiązać umowę bez potrzeby udzielenia dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku uiszczenia kary umownej określonej w § 6 pkt. 1.

§ 8.

W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 9.

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności i będą wprowadzane do umowy stosownym aneksem.

2. Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w następujących przypadkach:

- w przypadku zmiany danych stron;

- w przypadku zmiany stawki podatku VAT pod warunkiem, że nie będzie ona powodowała podwyższenia ceny jednostkowej brutto;

- w przypadku obniżenia ceny na dany przedmiot umowy bez względu na przyczynę takiej zmiany;

- w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem umowy na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach w cenie jednostkowej (brutto) zaoferowanej w ofercie;
- w przypadku niezrealizowania umowy pod względem ilościowym, wydłużenie jej obowiązywania maksymalnie do sześciu miesięcy licząc od daty zakończenia jej obowiązywania.

§ 10.

W przypadku wystąpienia braku środków finansowych Kupujący zastrzega sobie prawo ograniczenia ilości dostaw, o czym powiadomi Sprzedającego na piśmie. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia za faktycznie zrealizowaną część dostawy.

§ 11.

Umowa obowiązuje od dnia jej zawarcia tj. 2011 r. przez okres 12 miesięcy tj. do dnia 2012 r.

§ 12.

1. Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji umowy rozstrzygane będą przez sąd powszechny w miejscu siedziby Kupującego.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm.

§ 13.

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Kupującego, jeden dla Sprzedającego.

SPRZEDAJĄCY :

KUPUJĄCY: