**Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie**

**ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków**

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 39 ustawy   
z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.) na:

**„****Dostawę odczynników wraz z dzierżawą aparatu do oznaczania grup krwi i prób zgodności na okres 3 lat”**

#### NR SPRAWY: SZP/15/2019

Zastępca Dyrektora

ds. Administracyjnych

dr Marcin Mikos

Kraków, dn. 26.07.2019 r.

1. **ZAMAWIAJĄCY**

Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie, ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków,

NIP: 676-20-83-306, Regon: 351564179,

Godziny urzędowania: od poniedziałku do piątku od godz. 7.30 do godz. 15.05, z wyłączeniem dni wolnych od pracy.

tel. (12) 68 76 330, faks (12) 68 76 331, e-mail: [sekretariat@dietl.krakow.pl](mailto:sekretariat@dietl.krakow.pl),

Strona www Zamawiającego: <http://www.dietl.krakow.pl>.

Zamówienia Publiczne:

tel. (12) 68 76 372, faks (12) 68 67 373, e-mail: [zp@dietl.krakow.pl](mailto:zp@dietl.krakow.pl),

1. **TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA**

Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości **poniżej 221 000 euro,** zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych zwaną dalej „ustawą Pzp” i opatrzone jest znakiem **– SZP/15/2019.**

1. **OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA ORAZ WIELKOŚCI I ZAKRESU ZAMÓWIENIA**
2. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa odczynników wraz z dzierżawą aparatu do oznaczania grup krwi i prób zgodności na okres 3 lat**, zgodnie z ZAŁĄCZNIKIEM NR 2 do SIWZ - FORMULARZ CENOWY WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.
3. Słownik CPV: 33696200-7 – odczynniki do badania krwi, 38434520-7 – analizatory krwi.
4. Termin ważności – minimum **4 miesiące dla oferowanych odczynników, kontroli i materiałów zużywalnych i 5 tygodni dla krwinek od daty dostawy**. Ewentualne krótsze terminy ważności powinny być każdorazowo uzgadniane z Zamawiającym.
5. **TERMIN I MIEJSCE REALIZACJI ZAMÓWIENIA**
6. Dostawy będą realizowane sukcesywnie przez okres **36 miesięcy od daty zawarcia umowy.**
7. Zamawiający wyraża zgodę na dostawy odczynników zgodnie z wcześniej ustalonym harmonogramem pod warunkiem, że harmonogram będzie uwzględniał dostawy odczynników przynajmniej jeden raz w miesiącu.
8. Dostawca zobowiązuje się realizować dostawy wyrobów minimum raz w miesiącu wg. załączonego do umowy harmonogramu dostaw na dany rok, z możliwością dostaw „na cito”   
   w terminie nie dłuższym niż 168 godzin przypadających w dni robocze od dnia złożenia zamówienia (Dostawca dostarczy harmonogram dostaw przed podpisaniem umowy).
9. Termin dostawy i uruchomienia analizatora wraz z podłączenie go do sieci informatycznej Szpitala i podłączeniem urządzeń winien być **nie dłuższy niż 14 dni roboczych. Bieg terminu dzierżawy rozpocznie się nie wcześniej niż od 26.08.2019 r.**
10. Zamówienia będą składane telefonicznie, potwierdzone faksem przez upoważnionego pracownika Zamawiającego lub na adres e-mail.
11. Miejsce realizacji zamówienia:
12. Odczynniki, kontrole i materiały zużywalne: magazyn laboratoryjny (poziom -1) po wcześniejszym zgłoszeniu się do Działu Administracyjno-gospodarczego Szpitala Specjalistycznego im. J. Dietla w Krakowie ul. Skarbowa 1, 31-121 Kraków, pok. nr 3, parter,
13. analizatory i urządzenia: Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej Szpitala Specjalistycznego   
    im. J. Dietla w Krakowie ul. Skarbowa 1, 31-121 Kraków
14. **OFERTY CZĘŚCIOWE**

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.

1. **OFERTY WARIANTOWE**

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

1. **OFERTY RÓWNOWAŻNE,**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert równoważnych.

W przypadku, gdyby w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający określił przedmiot zamówienia poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów dopuszcza możliwość składania ofert równoważnych. Wskazane wyżej określenie przedmiotu zamówienia ma charakter wyłącznie pomocniczy w przygotowaniu oferty   
i ma na celu wskazać oczekiwania Zamawiającego. Przez ofertę równoważną należy rozumieć ofertę o parametrach nie gorszych od opisu wskazanego przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Parametry wskazane przez Zamawiającego są parametrami minimalnymi, granicznymi. Pod pojęciem „parametry” rozumie się funkcjonalność, przeznaczenie, kolorystykę, strukturę, materiały, kształt, wielkość, bezpieczeństwo, wytrzymałość, postać, rozmiar, dawkę itp. W związku z powyższym Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania odczynników/ analizatorów o innych znakach towarowych, patentach lub pochodzeniu, natomiast nie o innych właściwościach i funkcjonalnościach niż określone w SIWZ.

**Równoważność w rozumieniu Zamawiającego znaczy zaoferowanie odczynników/ analizatora pozwalających na wykonywanie badań wymienionych w załączniku nr 2 do SIWZ – FORMULARZ CENOWY WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.**

W przypadku, gdy w opisie przedmiotu zamówienia zawarto odniesienia do norm europejskich, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów odniesienie referencji technicznych, o których mowa w ust. 1 pkt. 2 i 3 art. 30 ustawy Pzp Zamawiający dopuszcza możliwość stosowania norm równoważnych.

Wykonawca powołujący się na rozwiązania równoważne stosownie do dyspozycji art. 30 ust. 5 Pzp musi wykazać, że oferowane dostawy spełniają warunki określone przez Zamawiającego w stopniu nie gorszym. W przypadku, gdy wykonawca nie złoży w ofercie dokumentów   
o zastosowaniu innych materiałów i urządzeń, to rozumie się przez to, że do kalkulacji ceny oferty oraz do wykonania umowy ujęto materiały i urządzenia zaproponowane w opisie przedmiotu zamówienia.

1. **UMOWA RAMOWA,**

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

1. **AUKCJA ELEKTRONICZNA,**

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.

1. **ZAMÓWIENIA O KTÓRYCH MOWA W ART. 67 UST. 1 PKT 6 I 7 PZP**

Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 Pzp.

1. **KATALOGI ELEKTRONICZNE**

Zamawiający nie wprowadza wymogu ani możliwości złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

1. **INFORMACJA O KLUCZOWYCH CZĘŚCIACH ZAMÓWIENIA, PODWYKONAWSTWO**
2. Zamawiający nie zastrzega wykonania kluczowych części zamówienia przez Wykonawcę.
3. Wykonawca może powierzyć realizację części przedmiotu zamówienia podwykonawcom.
4. W przypadku wykonywania przedmiotu zamówienia publicznego z udziałem podwykonawców Wykonawca zobowiązany jest do wskazania w swojej ofercie części zamówienia (zakresy), których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom- wskazanie takie należy określić na formularzu ofertowym.

Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu:

* + zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 3B DO SIWZ, pkt III.

1. **WARUNKI DO UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**
2. Na podstawie art. 22 ust. 1 ustawy Pzp o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:
3. nie podlegają wykluczeniu;
4. spełniają warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w zakresie:
5. kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów - Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań;
6. sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań;
7. zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań.
8. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie na zasadach określonych w art. 23 Pzp (konsorcjum) wykonawcy muszą łącznie wykazać spełnianie warunków udziału w postepowaniu natomiast brak podstaw wykluczenia musi wykazać każdy z członków konsorcjum odrębnie.
9. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.
10. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia (ZAŁĄCZNIK NR 6 - Zobowiązanie o oddaniu wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia)
11. Zamawiający ocenia, czy udostępniane wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz bada, czy nie zachodzą, wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13–22 i ust. 5 pkt 1 ustawy PZP.
12. Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.
13. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu udostępniającego zasoby, nie potwierdzają spełnienia przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, zamawiający żądać będzie, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego:
14. zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub
15. zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w pkt 3.
16. Zamawiający informuje, że wykluczy Wykonawcę w przypadkach wskazanych w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp.
17. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16-20 lub art 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadość uczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.
18. Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli zamawiający, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy, uzna za wystarczające dowody przedstawione na podstawie pkt 9.
19. W przypadkach, o których mowa w 24 ust. 1 pkt 19 ustawy Pzp przed wykluczeniem wykonawcy, zamawiający zapewnia temu wykonawcy możliwość udowodnienia, że jego udział   
    w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia nie zakłóci konkurencji. Zamawiający wskazuje w protokole sposób zapewnienia konkurencji.
20. **PODSTAWY WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 24 UST. 5**

Z postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający **dodatkowo** wykluczy wykonawcę:

1. w stosunku, do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie   
   w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe;
2. **WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA**
3. Do oferty każdy wykonawca musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie   
   w zakresie wskazanym w **ZAŁĄCZNIKU NR 3A** oraz **3B** do SIWZ. Informacje zawarte   
   w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
4. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu wskazanym w **ZAŁĄCZNIKU NR 3A** oraz **3B** do SIWZ.
5. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie  
   wskazane w **ZAŁĄCZNIKU NR 3A** oraz **3B** do SIWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału   
   w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.
6. Do oferty wykonawca załącza pisemne zobowiązanie podmiotu trzeciego albo inny dokument, służący wykazaniu udostępnienia wykonawcy potencjału przez podmiot trzeci w zakresie określonym w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp.
7. Pełnomocnictwo do podpisania oferty lub inne dokumenty potwierdzające umocowanie osób działających w imieniu wykonawcy, jeżeli upoważnienie do jej podpisania nie wynika   
   z dokumentów rejestrowych.
8. Wykonawca w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp (tj. o kwocie jaką zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, firmy oraz adresów wykonawców którzy złożyli oferty w terminie, cenie), przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.

Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

**Jeżeli wykonawca nie przynależy do żadnej grupy kapitałowej, to oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp Wykonawca może złożyć wraz z ofertą.**

1. Przed udzieleniem zamówienia Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1, tj.

**Potwierdzenie spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu dotyczących kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej – Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań;**

**Potwierdzenie spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu dotyczących sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań;**

**Potwierdzenie spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu dotyczących zdolności technicznej lub zawodowej – Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań;**

**W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu zamawiający żąda następujących dokumentów:**

1. odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy,

**Dokumenty podmiotów zagranicznych:**

* Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 1 – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.
* Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa powyżej zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.

**W celu oceny czy wykonawca polegając na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp, będzie dysponował niezbędnymi zasobami w stopniu umożliwiającym należyte wykonanie zamówienia publicznego oraz oceny, czy stosunek łączący wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, Zamawiający żąda:**

1. zobowiązania o oddaniu wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia – **ZAŁĄCZNIK NR 6,**
2. od wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt 15.7.1 (KRS),
3. przedstawienia dokumentów wymienionych w pkt 15.7.1 (KRS) - dotyczących podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy.

**W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego zamawiający żąda następujących dokumentów:**

1. oświadczenia Wykonawcy zgodnie z **ZAŁĄCZNIKIEM NR 5** do SIWZ o wprowadzeniu do obrotu i do używania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi wymogami wynikającymi z ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.) jak i z innymi powszechnie obowiązującymi przepisami przedmiotu zamówienia który będzie dostarczany do Zamawiającego,
2. Przykładowy wydruk z monitorowania temperatury transportu odczynników,

**Inne wymagane dokumenty:**

1. wypełniony formularz ofertowy, zgodnie z **ZAŁĄCZNIKIEM NR 1** do SIWZ,
2. formularz cenowy wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia zgodnie   
   z **ZAŁĄCZNIKIEM NR 2** do SIWZ;
3. Zamawiający prosi Wykonawców ubiegających się o realizację zamówienia o **załączenie dodatkowo do oferty formularza cenowego wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia na elektronicznych nośnikach danych** (np. na płycie CD). Przedłożony w ten sposób formularz nie stanowi części oferty – w postępowaniu wiążąca jest treść oferty złożona w formie pisemnej. Załączone na elektronicznych nośnikach danych informacje służyć będą jedynie do usprawnienia procesu sprawdzania poprawności ofert.

* W przypadku, gdy dane oświadczenie nie dotyczy Wykonawcy Zamawiający prosi   
  o dopisek na formularzu oświadczenia „nie dotyczy” lub dołączenie do oferty własnego oświadczenia informującego, że nie jest zobowiązany dane oświadczenie wypełniać lub dołączać dokument.
* Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 ustawy Pzp, w przypadku wskazania zamawiającemu:
* bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, z których zamawiający samodzielnie pobierze dokument
* wcześniejszego postępowania prowadzonego przez zamawiającego, gdzie są aktualne oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego wykonawcy
* Zamawiający korzysta z internetowego repozytorium zaświadczeń e-Certis oraz wymaga przede wszystkim takich rodzajów zaświadczeń lub dowodów w formie dokumentów, które są objęte tym repozytorium

1. **WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZATRUDNIENIA NA PODSTAWIE UMOWY O PRACĘ**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań.

1. **WYMAGANIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 29 UST. 4**

Zamawiający nie precyzuje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 4 Pzp.

1. **KOLEJNOŚĆ DZIAŁAŃ ZWIĄZANYCH Z WYBOREM OFERTY**

1. Zamawiający informuje, że stosownie do dyspozycji art. 24aa) ustawy Prawo zamówień publicznych najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

2. Jeżeli wykonawca, o którym mowa w pkt. 1 uchyla się od zawarcia umowy, zamawiający zbada czy nie podlega wykluczeniu oraz czy spełnia warunki udziału w postępowaniu wykonawca, który złożył ofertę najwyżej ocenioną spośród pozostałych ofert.

1. **INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW ORAZ WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI**
2. Korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem, można przekazywać w następujący sposób:
   * pisemnie na adres: Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie, ul. Skarbowa 4,   
     31-121 Kraków
   * drogą elektroniczną winny być kierowane na adres: [zp@dietl.krakow.pl](mailto:zp@dietl.krakow.pl),
   * faksem na nr (12) 68 76 373
3. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w rozdziale 15 (również w przypadku ich złożenia   
   w wyniku wezwania, o którym mowa w art. 26 ustawy Pzp) dla których wymagana jest wyłącznie forma pisemna.
4. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub w formie elektronicznej wymagają na żądanie każdej ze stron, niezwłocznego potwierdzenia faktu ich otrzymania.
5. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający będzie uważał, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na numer faksu lub adres e-mail podany przez Wykonawcę zostało doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z jego treścią.
6. Wykonawca zobowiązany jest do powiadomienia Zamawiającego w formie pisemnej o wszelkiej zmianie numeru faksu i adresu poczty elektronicznej podanego w ofercie.
7. Osoby uprawnione do porozumiewania się z wykonawcami
8. W sprawach dotyczących **przedmiotu zamówienia**:

* mgr Alicja Baran – Kierownik Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej - tel. 12 68 76 301,

1. W sprawach dotyczących **procedury przetargowej**:

* mgr Marlena Czyżycka-Poździoch – Specjalista ds. zamówień publicznych - tel. 12 68 76 372, fax 12 68 76 373, e-mail: zp@dietl.krakow.pl

1. **WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

1. **TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

Termin związania ofertą wynosi **30 dni.** Bieg terminu rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

1. **ZWROT KOSZTÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

1. **INFORMACJA DOTYCZĄCA WALUT**

Zamawiający nie przewiduje rozliczania się w obcych walutach. Rozliczenia z Wykonawcą będą prowadzone wyłącznie w walucie polskiej.

1. **OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT**
2. Oferta musi być sporządzona w formie pisemnej, napisana w języku polskim pismem czytelnym. Wymaga się, aby wszystkie dokumenty sporządzone w języku obcym, były składane wraz   
   z tłumaczeniem na język polski.
3. Oferta musi być podpisana zgodnie z formą reprezentacji określoną we właściwym rejestrze odpowiednim dla formy organizacyjnej Wykonawcy (osoba z prawem reprezentacji Wykonawcy na zewnątrz i zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej cenie oferty).
4. W przypadku, gdy ofertę podpisuje przedstawiciel Wykonawcy, należy dołączyć do oferty upoważnienie/pełnomocnictwo przynajmniej do podpisania oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
5. W przypadku, gdy Wykonawca jako załącznik do oferty, dołączył kopię jakiegoś dokumentu, musi być ona koniecznie opatrzona zapisem – „za zgodność z oryginałem” i być podpisana zgodnie z wymaganiami pkt. 2 niniejszego rozdziału.
6. Wszystkie kartki oferty zszyte w kolejności wskazanej w **FORMULARZU OFERTOWYM, stanowiącym ZAŁĄCZNIK NR 1** do SIWZ, w sposób zapobiegający możliwości dekompletacji zawartości oferty i ponumerowane kolejnymi numerami (na stronach zapisanych).
7. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty powinny być naniesione czytelnie oraz opatrzone podpisem wraz z pieczątką osoby uprawnionej ze strony Wykonawcy.
8. W przypadku, gdy oferta zawiera informacje, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa   
   w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawca winien w sposób niebudzący wątpliwości zastrzec i wykazać nie później niż w terminie składania ofert, które spośród zawartych w ofercie informacji stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa i nie mogą być one udostępniane. Informacje te winny być umieszczone w osobnej wewnętrznej kopercie, odrębnie od pozostałych informacji zawartych w ofercie. UWAGA: Na wykonawcy ciąży obowiązek wykazania, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnice przedsiębiorstwa, pod rygorem uznania zastrzeżenia za nieskuteczne.
9. Do przeliczenia na PLN wartości wskazanej w dokumentach złożonych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu, wyrażonej w walutach innych niż PLN, Zamawiający przyjmie średni kurs publikowany przez Narodowy Bank Polski z dnia, w którym wydano dokument. Jeżeli w dniu wszczęcia postępowania Narodowy Bank Polski nie opublikował średniego kursu to Zamawiający do przeliczenia na PLN wskazanej w dokumentach przyjmie kurs ostatnio ogłoszony przed dniem, w którym wydano dokument.
10. Każdy Wykonawca może złożyć w niniejszym przetargu tylko jedną ofertę.
11. Wymaga się, aby oferta była złożona w sposób uniemożliwiający zapoznanie się z jej treścią przed upływem terminu otwarcia ofert.
12. Zalecenia dotyczące opakowania i oznakowania ofert:
13. oferty składane są w jednym egzemplarzu, w nieprzejrzystej i zamkniętej kopercie lub opakowaniu;
14. koperta powinna być zaadresowana następująco:

**Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie**

**ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków**

**Oferta w przetargu nieograniczonym**

**na** **dostawę odczynników wraz z dzierżawą aparatu do oznaczania grup krwi i prób zgodności na okres 3 lat**

**nr sprawy: SZP/15/2019**

**Nie otwierać przed dniem 02.08.2019 roku do godziny 10:15.**

oraz powinna być oznaczona pieczątką firmową Wykonawcy, aby można było odesłać ofertę w przypadku jej opóźnienia;

1. w przypadku nieodpowiedniego oznaczenia oferty (niezgodnie z opisem ust. 2), konsekwencje pomyłkowego otwarcia oferty ponosi wyłącznie Wykonawca.
2. **MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**
3. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego – Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla   
   ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków, pokój 307 (Kancelaria), III piętro,

**Termin złożenia oferty upływa w dniu 02.08.2019 roku, godz. 10:00**

1. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu złożenia oferty ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego do Kancelarii Szpitala Specjalistycznego im. J. Dietla ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków, pokój 307, III piętro.
2. Oferty złożone po terminie będą zwrócone Wykonawcy, zgodnie z art. 84 ust. 2 ustawy Pzp.
3. Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego – Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla   
   ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków, pokój 325 (Zamówienia Publiczne), III piętro

**Termin otwarcia ofert 02.08.2019 roku, godz. 10:15**

1. Otwarcie ofert jest jawne.
2. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Po otwarciu każdej z ofert zostaną podane do wiadomości zebranym informacje zgodnie z art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.
3. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:
4. kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
5. firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
6. ceny.
7. **OPIS SPOSOBU OBLICZANIA CENY OFERTY**
8. Ofertę cenową należy sporządzić w oparciu o formularz cenowy wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia - **ZAŁĄCZNIK NR 2** do SIWZ.
9. W formularzu ofertowym**,** stanowiącym **ZAŁĄCZNIK NR 1** do SIWZ, należy podać wartość netto, wartość brutto całości przedmiotu zamówienia oraz zastosowaną stawkę podatku VAT przedstawionego w formularzu cenowym wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia,który stanowi **ZAŁĄCZNIK NR 2** do SIWZ.
10. Cena winna być wartością wyrażoną w walucie polskiej z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku przy zachowaniu matematycznej zasady zaokrąglania liczb (zgodnie z art. 106e ust. 11 ustawy o podatku od towarów i usług).
11. Cena podana w ofercie winna być ceną kompletną i ostateczną – uwzględniającą wszelkie rabaty i dodatkowe koszty wykonania całości zamówienia, w tym koszty ubezpieczenia, transportu do Zamawiającego itp.
12. Cena powinna być podana z wyszczególnieniem:
    * ceny jednostkowej netto,
    * stawki podatku VAT,
    * ceny jednostkowej brutto,
    * wartości netto (iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto),
    * wartości brutto (iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto).
13. Do porównania brana będzie wartość całej oferty: ceny wyrażone w zł (0,00 dwa miejsca po przecinku), ceny zaokrąglone do drugiego miejsca po przecinku.
14. **OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERT**
15. Przy wyborze oferty Zamawiający kierować się będzie następującym kryterium:
    * cena - ranga procentowa 60 %
    * jakość - parametry techniczne - ranga procentowa 40 %

Punkty oferty zsumowane wg wzoru:

**Sof = Cof + Jof**

gdzie:

**Sof**  - suma punktów badanej oferty

**Cof**  - ilość punktów uzyskanych za kryterium „cena”,

**Jof**  - ilość punktów uzyskanych za kryterium „jakość - parametry techniczne”

Oferta z najwyższą ilością punktów zostanie uznana za najkorzystniejszą.

* W kryterium „cena” zostanie zastosowany następujący wzór:

**Cof = (Cmin : C) x 60 pkt**

gdzie:

**Cof**- ilość punktów uzyskanych za kryterium „cena”,

**Cmin** - najniższa cena spośród nieodrzuconych ofert,

**C**- cena badanej oferty,

* Ceny w powyższym wzorze rozumiane są jako ceny brutto za realizację całości przedmiotu zamówienia.
* Maksymalna liczba punktów do uzyskania w kryterium „cena” – 60 pkt
* Ocena zostanie dokonana w oparciu o informacje podane w złożonym FORMULARZU OFERTOWYM ZAŁĄCZNIK NR 1 do SIWZ.
* W kryterium „jakość - parametry techniczne” zostanie zastosowany wzór:

**Jof = (J : Jmax) x 40 pkt**

gdzie:

**Jof**  - ilość punktów uzyskanych za kryterium „jakość – parametry techniczne”,

**J**  - suma punktów badanej oferty,

**Jmax**  - maksymalna ilość punktów,

* Maksymalna liczba punktów do uzyskania w kryterium „jakość – parametry techniczne” – 40 pkt
* Punkty w zakresie oceny jakości – parametrów technicznych będą przyznawane zgodnie   
  z poniższą tabelą

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Parametry punktowane** | | |
| **1** | **Panel krwinek wzorcowych do badania przeciwciał:** | |
| zestaw 3-panelowy zawierający antygen Cw | 10 pkt |
| zestaw powyżej 3 paneli zawierający antygen Cw | 0 pkt |
| **2** | **Inkubator w ramach backup** | |
| Z możliwością inkubacji głowicy wirówki | 10pkt |
| Brak możliwości inkubacji głowicy wirówki | 0 pkt |
| **3** | **Płyny eksploatacyjne do analizatora:** | |
| gotowe do użycia | 10pkt |
| wymagające rozcieńczenia | 0 pkt |
| **4** | **Możliwość wykonania badania: bezpośredni test antyglobulinowy na jednej karcie w zakresie:** | |
| IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl (rozszerzony) | 10 pkt |
| IgG-C3d-ctl (skrócony) | 0 pkt |

* Ocena zostanie dokonana w oparciu o informacje podane w złożonym FORMULARZU CENOWYM WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA ZAŁĄCZNIK NR 2 do SIWZ.

1. Jeżeli złożono 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 dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.
2. Zamawiający obliczy punkty liczbowo z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zaokrąglając zgodnie z zasadami matematycznymi.
3. Oferta z najwyższą sumą punktów, spełniająca pozostałe wymagania zamawiającego, zostanie uznana za najkorzystniejszą.
4. **WYJAŚNIENIE TREŚCI BADANYCH OFERT**
5. W toku dokonywania oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert. Zamawiający   
   w wątpliwych sytuacjach jest uprawniony do skorzystania z art. 87 ust. 1 w trakcie badania ofert, w celu weryfikacji zgodności proponowanego analizatora, z opisem przedmiotu zamówienia określonym w ZAŁĄCZNIKU NR 2 do SIWZ może zwrócić się do Wykonawcy z prośbą   
   o demonstrację oferowanego analizatora w wyznaczonym terminie.
6. Zamawiający poprawia: oczywiste omyłki pisarskie; oczywiste omyłki rachunkowe z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych; inne omyłki polegające na niezgodności oferty z treścią SIWZ, nie powodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
7. **FORMALNOŚCI JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY**
8. Zawarcie umowy z wybranym Wykonawcą nastąpi w siedzibie Zamawiającego lub zostanie wysłana pocztą do podpisania na adres wskazany w ofercie. Wybrany Wykonawca zostanie powiadomiony o terminie zawarcia umowy oraz o ewentualnych dodatkowych formalnościach, jakie powinny być dopełnione w celu zawarcia umowy.

Wykonawca będzie zobowiązany do podpisania umowy i niezwłocznego odesłania jednego egzemplarza umowy Zamawiającemu.

W przypadku nieodesłania umowy przesłanej do podpisu **najpóźniej do 7 dni roboczych od dnia doręczenia umowy do podpisania** Zamawiający może potraktować to jako uchylanie się od zawarcia umowy i zastosować art. 24aa ust. 2 ustawy PZP lub unieważnić postępowanie, jeśli zachodzą takie przesłanki.

1. Wykonawca przed podpisaniem umowy zobowiązuje się przedstawić Zamawiającemu **harmonogram dostaw przynajmniej na 1 rok** uwzględniający dostawy wyrobów minimum raz w miesiącu, z możliwością dostaw „na cito” w terminie nie dłuższym niż 168 godzin przypadających w dni robocze od dnia złożenia zamówienia (załącznik nr 3 do umowy).
2. W przypadku, gdy do realizacji zamówienia zostanie wybrana oferta złożona przez konsorcjum, przed podpisaniem umowy, członkowie konsorcjum zobowiązani będą do przedłożenia Zamawiającemu umowy konsorcjum.
3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.
4. **ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

1. **WARUNKI UMOWY O WYKONANIE ZAMÓWIENIA**
2. Ogólne i szczegółowe warunki umowy, które uwzględnione będą w przyszłej umowie   
   z wybranym w wyniku przetargu Wykonawcą zamieszczone są w projekcie umowy – zawartym   
   w **ZAŁĄCZNIKU NR 7** do SIWZ.
3. Przyjmuje się, że zapisy umowy, nie zakwestionowane przed złożeniem oferty zostaną przyjęte przez Wykonawcę bez zastrzeżeń w chwili jej podpisania. Wszelkie pytania i wątpliwości dotyczące wzoru umowy, będą rozpatrywane jak dla całej SIWZ, zgodnie z art. 38 ustawy Pzp.
4. **ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ**
5. 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 niniejszej ustawy.
6. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustaw.
7. Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
8. określenia warunków udziału w postępowaniu;
9. wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
10. odrzucenia oferty odwołującego;
11. opisu przedmiotu zamówienia;
12. wyboru najkorzystniejszej oferty.
13. 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.
14. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowalnym podpisem elektronicznym.
15. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
16. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust. 2 ustawy Pzp.
17. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym wykonawców w sposób przewidziany   
    w ustawie dla tej czynności.
18. Na czynności, o których mowa w pkt. 8, nie przysługuje odwołanie, z zastrzeżeniem art. 180 ust. 2 ustawy Pzp.
19. 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. 180 ust. 5 zdanie drugie ustawy Pzp albo w terminie 10 dni - jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
20. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz 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.
21. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ust. 11 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.
22. Jeżeli zamawiający nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
    1. 15 dni od dnia zamieszczenia w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia;
    2. 1 miesiąca od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający nie zamieścił w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia; albo
23. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.
24. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.
25. **RODO**

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

• administratorem danych osobowych pozyskiwanych w toku postępowania o udzielenie zamówienie publicznego jest Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie, ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków, tel. 12 68 76 330, fax. 12 68 76 331, e-mail: [sekretariat@dietl.krakow.pl](mailto:sekretariat@dietl.krakow.pl);

• z inspektorem ochrony danych osobowych w Szpitalu Specjalistycznym im. J. Dietla w Krakowie można skontaktować się pocztą e-mail na adres: iodo@dietl.krakow.pl lub telefonicznie pod numerem telefonu: 12 68 76 377;

• dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w celu związanym   
z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu;

• odbiorcami pozyskanych w toku niniejszego postępowania danych osobowych mogą być osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), dalej „ustawa Pzp”;

• dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia;

• obowiązek podania przez Wykonawcę, osoby reprezentujące go lub działające w jego imieniu danych osobowych jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;

• w odniesieniu do zgromadzonych w ramach niniejszego postępowania danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;

• osoby, których dane zostaną zgromadzone w ramach niniejszego postępowania posiadają:

− na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych dot. tej osoby;

− na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych;[[1]](#footnote-1)

− 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;[[2]](#footnote-2)

− prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, w sytuacji uznania, że przetwarzanie danych osobowych dot. tych osób narusza przepisy RODO;

• osobom, których dane osobowe zostały zgromadzone w toku niniejszego postępowania nie przysługuje:

− w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;

− prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;

− na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania tychże danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

* Ponadto Zamawiający informuje, iż:
* w przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1-3 rozporządzenia 2016/679, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, zamawiający może żądać od osoby, której dane dotyczą, wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu;
* wystąpienie z żądaniem, o którym mowa w art. 18 ust. 1 rozporządzenia 2016/679, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania   
  o udzielenie zamówienia publicznego.

1. **POSTANOWIENIA KOŃCOWE**

Do spraw nieuregulowanych w niniejszej SIWZ mają zastosowanie przepisy ustawy Pzp oraz przepisy wykonawcze do niej.

1. **ZAŁĄCZNIKI**

|  |  |
| --- | --- |
| Załącznik Nr 1 | * Formularz oferty |
| Załącznik Nr 2 | * Formularz cenowy wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia |
| Załącznik Nr 3a | * Oświadczenie o spełnianiu warunków z art. 22 ust. 1 Pzp |
| Załącznik Nr 3b | * Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z art. 24 ust. 1 Pzp |
| Załącznik Nr 4 | * Oświadczenie przynależności do grupy kapitałowej |
| Załącznik Nr 5 | * Oświadczenie wykonawcy o spełnieniu wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia |
| Załącznik Nr 6 | * Zobowiązanie o oddaniu wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia |
| Załącznik Nr 7 | * Projekt umowy |

#### ZAŁĄCZNIK NR 1

#### FORMULARZ OFERTOWY

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Wykonawca** | |  | | |
| **Forma prowadzonej działalności** | |  | | |
| **Adres** | |  | | |
| **Adres do korespondencji** | |  | | |
| **Powiat:** |  | | **Województwo** |  |
| **Telefon** |  | | **Faks** |  |
| **email** |  | | | |
| **NIP** |  | | **Regon** |  |
| **Osoba upoważniona do kontaktów w sprawie oferty, telefon** | | | ……………………………….……. *(imię i nazwisko)*  ……………………………..………. *(nr telefonu)* | |

**Do:**

**Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie**

**ul. Skarbowa 4**

**31-121 Kraków**

Wykonawca składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonym   
w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia poniżej 221 000 euro **dostawę odczynników wraz z dzierżawą aparatu do oznaczania grup krwi i prób zgodności na okres 3 lat: SZP/15/2019** oferuje realizację zamówienia zgodnie z wymogami, warunkami i terminami określonymi w SIWZ.

1. Wykonawca oferuję wykonanie zamówienia publicznego zgodnie z FORMULARZEM CENOWYM WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, stanowiącym ZAŁĄCZNIK do oferty, za cenę łączną cenę:

**RAZEM: (ODCZYNNIKI + DZIERŻAWA PRZEZ OKRES 36 M-CY)**

**brutto:** ................................................ zł

słownie: (............................................................................................................................................),

**netto:** .................................................. zł

słownie: (.............................................................................................................................................),

**stawka/i podatku VAT:** ...................................

* **Oferujemy dostawy odczynników, materiałów zużywalnych i kontroli przez okres 36 m-cy, za cenę:**

**brutto:** ................................................ zł

słownie: (......................................................................................................................................),

**netto:** .................................................. zł

słownie: (.......................................................................................................................................),

**stawka/i podatku VAT:** ...................................

* **Oferujemy dzierżawę analizatorów do oznaczania grupy krwi i prób zgodności i urządzeń, za 1 miesiąc, za cenę:**

**brutto:** ................................................ zł, za 1 miesiąc

słownie: (......................................................................................................................................),

**netto:** .................................................. zł, za 1 miesiąc

słownie: (.......................................................................................................................................),

**stawka/i podatku VAT:** ...................................

* **Oferujemy dzierżawę** **analizatorów do oznaczania grup krwi i prób zgodności i urządzeń, przez okres 36 m-cy, za cenę:**

**brutto:** ................................................ zł, za 36 miesięcy

słownie: (......................................................................................................................................),

**netto:** .................................................. zł, za 36 miesięcy

słownie: (.......................................................................................................................................),

**stawka/i podatku VAT:** ...................................

**Termin ważności** – minimum 4 miesiące dla oferowanych odczynników, kontroli i materiałów zużywalnych z wyjątkiem krwinek – 5 tygodni od daty dostawy. Ewentualne krótsze terminy ważności będą każdorazowo uzgadniane z Zamawiającym.

**Termin realizacji zamówienia** **odczynników – minimum raz w miesiącu** wg. załączonego do umowy harmonogramu dostaw na dany rok, z możliwością dostaw „na cito” w terminie nie dłuższym niż 168 godzin przypadających w dni robocze od dnia złożenia zamówienia (Dostawca dostarczy harmonogram dostaw przynajmniej na jeden rok przed podpisaniem umowy).

**Termin dostawy i uruchomienia analizatorów i urządzeń** wraz z wymaganymi podłączeniami wynosi nie dłużej niż 14 dni roboczych. Bieg terminu dzierżawy nastąpi nie wcześniej niż od 26.08.2019 r.

**Warunki płatności:** 60 dni od daty otrzymania oryginału prawidłowo wystawionej faktury i po zrealizowaniu zamówienia potwierdzonego przez upoważnionego pracownika Zamawiającego.

**Wartość handlowa analizatora** do oznaczania grup krwi i prób zgodności, który będzie dostarczony do Zamawiającego (na dzień przekazania sprzętu do Zamawiającego) wynosi: ........................... zł brutto, słownie: .........................................................................................

**Wartość handlowa manualnego zestawu back-up w pełni kompatybilnego z systemem automatycznym,** który będzie dostarczony do Zamawiającego (na dzień przekazania do Zamawiającego) wynosi: .................................. zł brutto, słownie: …………………………………… ………………………………………………......................................................................

**Wartość handlowa zestawu komputerowego do stanowiska sieciowego z koniecznymi akcesoriami,** który będzie dostarczony do Zamawiającego (na dzień przekazania do Zamawiającego) wynosi: .................................. zł brutto, słownie: ………………………………………. …………………………………………………………………………………………………………

**Wartość handlowa stołu pod analizator,** który będzie dostarczony do Zamawiającego (na dzień przekazania do Zamawiającego) wynosi: ...................................... zł brutto, słownie: …………………. ………………………….…………………………………………………………..................

**Wartość handlowa urządzenia technicznego** (klimatyzator naścienny)**,** które będzie dostarczone do Zamawiającego, na dzień przekazania do Zamawiającego, wynosi: .................................. zł brutto, słownie ………………………………………………………………………………………………. …………………………………..…………………………………………………………............................

**Cena brutto** zawiera koszt przedmiotu oferty, wszelkie koszty związane z dostarczeniem przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego, zakładany zysk, należne podatki, koszt ubezpieczenia, opakowania, ewentualne upusty i inne, jeśli występują.

Wykonawca w cenie oferty winien przewidzieć dodatkowe wyposażenie pomieszczenia, w którym będzie docelowo pracował oferowany aparat, w urządzenie techniczne (np. klimatyzator lokalny) odpowiedzialne za utrzymanie właściwych warunków klimatycznych pracy aparatu przewidzianych przez producenta (temperatura, wilgotność itp.).

1. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze szczegółowymi warunkami określonymi w SIWZ (wraz ze wszelkimi ewentualnymi zmianami, wprowadzonymi w toku postępowania) i zobowiązuje się do ich stosowania i ścisłego przestrzegania oraz akceptuje je bez zastrzeżeń.
2. Wykonawca oświadcza, że zawarty w SIWZ wzór umowy (wraz ze wszelkimi ewentualnymi zmianami, wprowadzonymi w toku postępowania) został zaakceptowany i zobowiązuje się, w przypadku wyboru jego oferty, do zawarcia umowy na wymienionych warunkach, **w miejscu   
   i terminie wskazanym przez Zamawiającego.**
3. Wykonawca oświadcza, iż w przypadku wyboru jego oferty, zobowiązuje się do realizacji zamówienia sukcesywnie, przez okres **od dnia obowiązywania umowy przez 36 miesięcy** z uwzględnieniem bieżących potrzeb Zamawiającego.
4. Wykonawca oświadcza, iż zobowiązuje się w przypadku przesłania umowy do podpisu, do odesłania jednego podpisanego egzemplarza umowy do Zamawiającego **najpóźniej do 7 dni roboczych od dnia doręczenia umowy do podpisania.** Brak umowy u Zamawiającego po tym okresie może zostać potraktowane to jako uchylanie się od zawarcia umowy.
5. Wykonawca oświadcza, że uzyskał wszystkie informacje niezbędne do przygotowania oferty.

1. Wykonawca oświadcza, że jest związany niniejszą ofertą przez okres **30** od dnia złożenia oferty.
2. Wykonawca oświadcza, że niniejsze zamówienie zamierza wykonać: **(UWAGA! Niewłaściwe skreślić)**

* BEZ UDZIAŁU\*).
* Z UDZIAŁEM podwykonawców w zakresie …............................………………………………, ……..….% udziału podwykonawcy, ……………………………………………… (nazwa i adres podwykonawcy \*).

*Uwaga: niepodanie powyżej przez Wykonawcę zakresu części zamówienia, który powierzy podwykonawcom Zamawiający będzie traktować, jako oświadczenie, że wykonawca wykona cały przedmiot zamówienia własnymi siłami.*

1. Wykonawca oświadcza, że jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem[[3]](#footnote-3)**(UWAGA! Niewłaściwe skreślić)**

* TAK \*)
* NIE \*)

1. **Zastrzeżenie** \*)

Wykonawca oświadcza, że następujące informacje zawarte w ofercie (umieszczone w kopercie wewnętrznej oznaczonej „B – tajemnica przedsiębiorstwa”, stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa:

a..........................................................................................

b.........................................................................................

Uzasadnienie zastrzeżenia ww. informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa zostało załączone do naszej oferty.

1. Wykonawca oświadcza, że złożone dokumenty i oświadczenia są zgodne z aktualnym stanem prawnym i faktycznym.
2. Wykonawca oświadcza, że upoważnionym/upoważnionymi**\*)** do reprezentowania firmy   
   w niniejszym postępowaniu jest/są**\*)**:

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

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

*(Imię i nazwisko) (wzór podpisu)*

Upoważnienie dla powyżej wskazanych osób wynika z następujących dokumentów: ......................

.................................................................................................................., które dołączam do oferty.

1. Wykonawca oświadcza, że wypełnił obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 i/lub art. 14 RODO[[4]](#footnote-4) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał   
   w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.[[5]](#footnote-5)
2. W załączeniu przedkładam następujące dokumenty:
3. ...............................................................................................................
4. ..............................................................................................................
5. ..............................................................................................................
6. ..............................................................................................................
7. …………………………………………………………………………
8. …………………………………………………………………………
9. …………………………………………………………………………
10. …………………………………………………………………………
11. …………………………………………………………………………

Oferta zawiera łącznie........................ ponumerowanych zapisanych stron.

*...............................................*

*Miejscowość, data*

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

*(podpis, pieczęć imienna upełnomocnionego przedstawiciela Wykonawcy)*

**\*)** niepotrzebne skreślić

**ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ**

**FORMULARZ CENOWY WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa badania** | **Ilość badań na 36 miesięcy** |
| 1. | Grupa krwi AB0/D(DVI+DVI-)+rewerse gr. | 8600 badań |
| 2. | Krwinki do oznaczania izoaglutynin grupowych A1 i B | wg wskazań producenta |
| 3. | Badanie grupy krwi w zakresie anty-A, anty-B, anty-AB, anty-(DVI+), anty-(DVI-), ctrl | 180 badań |
| 4. | Potwierdzenie grupy krwi: druga seria A-B-D, inne klony niż w pkt.1 | 2800 badań |
| 5. | Screening przeciwciał (PTA-LISS) i badanie próby zgodności | 11 400 p/ciał PTA-LISS  9 0000 próba zgodności |
| 6. | Krwinki wzorcowe do badania przeglądowego przeciwciał | wg wskazań producenta |
| 7. | Badanie BTA (anty-IgG) | 800 badań |
| 8. | Badanie BTA w zakresie anty-IgA, anty-IgG, anty-IgM, anty-C3c, anty-C3d lub w zakresie IgG – C3d | 30 badań |
| 9. | Badanie fenotypu Rh / Kell | 240 badań |
| 10. | Surowica do potwierdzania wyników słabych odmian antygenu RhD do mikrometody żelowej | 500 badań |
| 11. | Płyn konserwujący do przechowywania krwinek czerwonych | 1500 ml |
| 12. | Surowica monoklonalna anty A pierwszy klon (inny niż w pozycji nr 1) | 600 ml |
| 13. | Odczynnik monoklinalny anty A drugi klon | 600 ml |
| 14. | Surowica monoklonalna anty B pierwszy klon (inny niż w pozycji nr 1 | 600 ml |
| 15. | Odczynnik monoklinalny anty B drugi klon | 600 ml |
| 16. | Odczynnik monoklinalny anty – D (DVI+) | 600 ml |
| 17. | Odczynnik monoklinalny anty – D (DVI-) | 600 ml |
| 18. | Kontrola codzienna w zakresie wykonywanych badań wewnątrz laboratoryjna (materiał kontrolny) | wg wskazań producenta |
| 19. | Kontrola zewnątrz laboratoryjna potwierdzona certyfikatem | 1. w zakresie podstawowym 3 x rok  2. w zakresie rozszerzonym 1 x na rok |
| 20. | Etykiety do drukowania kodów kreskowych | 20 000 szt. |
| 21. | Końcówki do pipet | 6000 szt. |
| 22. | Inne odczynniki i materiały zużywalne wymagane do wykonania w/w ilości badań | Zgodnie z warunkami technicznymi i wskazaniami producenta |

**WARUNKI GRANICZNE WYMAGAŃ DLA AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA DO OZNACZANIA GRUP KRWI I PRÓB ZGODNOŚCI**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **WYSZCZEGÓLNIENIE PARAMETRÓW / WARUNKÓW** | | | **WARUNEK GRANICZNY**  **TAK / NIE**  **(opisać)**  **WYPEŁNIA WYKONAWCA** | |
|  | Analizator i jego części składowe wyprodukowane nie wcześniej niż 2008 r. | | Podać rok produkcji analizatora |  |
|  | Automatyczny analizator wykonujący całą procedurę badania od pobrania materiału z badanej próbki do przesłania wyniku do komputera w technice mikrotestów kolumnowych. Karty zawierające kolumny wypełnione żelowym podłożem separującym. Metoda oparta na aglutynacji krwinek czerwonych | |  | |
|  | Analizator nastołowy ze zintegrowanym komputerem sterującym. Z dostępną funkcją wykonywania badań pilnych CITO/STAT. Dodatkowo należy zaoferować odpowiedni stół pod analizator. | |  | |
|  | Zapewnienie manualnego zestawu back-up w pełni kompatybilnego z systemem automatycznym. | |  | |
|  | Automatyczny analizator musi wykonywać następujące badania w technice aglutynacji kolumnowej (kolumny wypełnione odczynnikami monoklonalnymi):   * grupa krwi układu AB0 z użyciem jednej serii odczynników monoklonalnych anty-A, anty-B, anty-DVI (-), anty-DVI (VI+) *(drugi klon)* * przeciwciała grupowe do grupy krwi – izoaglutyniny A1, B * potwierdzenie grupy krwi innym klonem z użyciem drugiej serii odczynników monoklonalnych anty-A, anty-B (*drugi klon)* w przypadku pracy manualnej * badanie przeglądowe na obecność przeciwciał odpornościowych w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA-LISS) przy użyciu krwinek wzorcowych, włączając antygen Cw. * potwierdzenie grupy krwi w zakresie anty-A,anty-B, anty-D kategoria DVI(-) dla biorców oraz DVI(+) dla dawców, odczynniki naniesione na mikrokolumny przez producenta * badanie próby zgodności w środowisku PTA-LISS w pełni automatycznie * Bezpośredni Test Antyglobulinowy w zakresie anty-IgG, * Bezpośredni Test Antyglobulinowy w zakresie anty-IgG, anty-IgM, anty-IgA, anty-C3c, anty-C3d; na jednej karcie monoklony naniesione na mikrokolumny przez producenta   Podać nazwy klonów odczynników monoklonalnych | |  | |
|  | Mikrokarty do badania grupy krwi w systemie manualnym: anty-A, anty-B, anty-D dwoma seriami odczynników z dwóch różnych klonów każdy, izoaglutynin A1, B. Podać nazwy klonów | |  | |
|  | Możliwość załadowania na pokład analizatora min. 45 probówek z materiałem badanym, min 120 mikrokolumn i min 16 odczynników dodatkowych | |  | |
|  | Możliwość pracy na probówkach o średnicy 10-16 mm umieszczonych w jednym statywie | |  | |
|  | Pozytywna identyfikacja badanych próbek i odczynników poprzez kody kreskowe zawierające numer serii i datę ważności | |  | |
|  | Akceptacja różnych systemów kodów kreskowych | |  | |
|  | Automatyczny analizator zgłaszający stan alarmowy, jeżeli ilość odczynników nie jest wystarczająca do wykonania zaplanowanych badań | |  | |
|  | Wymagany wbudowany system kontroli jakości dla poszczególnych modułów automatycznego analizatora (wirówki: kontrola prędkości wirowania, inkubatora: temperatura inkubacji, systemu pipetującego: objętość pipetowania) oraz odczynników | |  | |
|  | Analizator oraz system back-up zaopatrzony w zewnętrzny system podtrzymywania napięcia – UPS. Backup składający się z wirówki od 6 do 12 kart z zestawem komputerowym, inkubator do mikrokart, pipety automatycznej dedykowanych do systemu, dozownika do diluentu. | |  | |
|  | Gwarancja na czas trwania umowy, w czasie jej trwania wykonawca zapewni bezpłatny autoryzowany serwis urządzeń. | |  | |
|  | Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z urządzeniami instrukcji obsługi w języku polskim oraz całości dokumentacji technicznej niezbędnej do prawidłowego korzystania z urządzeń | |  | |
|  | System automatyczny nie wymagający przy pracy żadnych jednorazowych materiałów dodatkowych | |  | |
|  | Analizator umożliwiający otwieranie pojedynczych kolumienek na mikrokarcie. Archiwizacja obrazu mikrokarty z jednej strony. | |  | |
|  | Brak niebezpiecznych pod względem chemicznym odpadów sklasyfikowanych wg Klasyfikacji UE jako substancje żrące i groźne dla środowiska | |  | |
|  | Wykluczony kontakt z materiałem zakaźnym, system usuwania zużytych mikrokart przez analizator (automatyczne przenoszenie mikrokart do pojemnika na odpady – bez udziału operatora) | |  | |
|  | Analizator oznakowany znakiem CE oraz posiadający deklarację zgodności z wymaganiami wspólnoty europejskiej CE | |  | |
|  | Kompletna rejestracja czynności operatora, użytych próbek badanych i wykonanych testów | |  | |
|  | Archiwizacja wyników badań (protokół badania i obraz bezpośredni mikrokolumny) | |  | |
|  | Możliwość zdalnej diagnostyki systemu automatycznego analizatora | |  | |
|  | Pełne szkolenie personelu pracowni potwierdzone certyfikatem | |  | |
|  | W trakcie trwania umowy wszystkie przeglądy techniczne oraz materiały zużyte podczas przeglądu są na koszt Wykonawcy. Przegląd i walidacja systemu minimum 1 raz w roku | |  | |
|  | Wykonawca zapewnia w trakcie trwania umowy bezpłatną opiekę serwisową oraz części zamienne, z wyjątkiem tych części zużywalnych, które z przyczyn technologicznych należy wymieniać w znanych odstępach czasu, zgodnie z zalecanymi przez producenta procedurami konserwacyjnymi, które może wykonywać użytkownik | |  | |
|  | Wykonawca zapewni podpięcie analizatora do systemu komputerowego GEM funkcjonującego w szpitalu oraz zapewni program obsługujący Bank Krwi i Pracownię Serologii (współgrający z systemem GEM) wraz z obsługą serwisową na cały okres trwania umowy | |  | |
|  | W trakcie trwania umowy dopuszcza się wymianę analizatora na nowszy, technologicznie bardziej zaawansowany model po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym | |  | |
|  | Wyposażenie pomieszczenia, w którym będzie docelowo pracował oferowany analizator w urządzenie techniczne (np. klimatyzator naścienny) odpowiedzialny za utrzymanie właściwych warunków klimatycznych pracy analizatora przewidzianych przez producenta (temperatura, wilgotność itp.). Parametry pomieszczenia: powierzchnia – 17,5 m2; wysokość – ok. 3,30 m; strona budynku – północno – wschodnia; pracownicy – 2 osoby. Montaż urządzenia musi być uzgodniony z Działem Technicznym Zamawiającego. Wszelkie uszkodzenia i zniszczenia struktury budowlano – technicznej powstałe podczas prac instalacyjnych oferent zobowiązany jest do usunięcia na własny koszt | | Podać m.in.: rok produkcji, nazwę, model, parametry techniczne (moc, wydajność) i sposób instalacji |  |
| **SERWIS (WYPEŁNIA OFERENT):** | | | | |
| Adres: | |  | | |
| Telefon: | |  | | |
| Faks: | |  | | |
| e-mail: | |  | | |
| Godz. urzędowania serwisu: | |  | | |

**UWAGA:**

**Wartości podane w rubryce PARAMETRY GRANICZNE należy traktować jako niezbędne minimum – pod rygorem odrzucenia oferty.**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Parametry punktowane** | | **Liczba możliwych do uzyskania punktów** | **TAK / NIE**  **(opisać)**  **WYPEŁNIA WYKONAWCA** |
| **1** | **Panel krwinek wzorcowych do badania przeciwciał** | | |
| zestaw 3-panelowy zawierający antygen Cw | 10 pkt |  |
| zestaw powyżej 3 paneli zawierający antygen Cw | 0 pkt |  |
| **2** | **Inkubator w ramach backup** | | |
| Z możliwością inkubacji głowicy wirówki | 10pkt |  |
| Brak możliwości inkubacji głowicy wirówki | 0 pkt |  |
| **3** | **Płyny eksploatacyjne do analizatora:** | | |
| gotowe do użycia | 10pkt |  |
| wymagające rozcieńczenia | 0 pkt |  |
| **4** | **Możliwość wykonania badania bezpośredni test antyglobulinowy na jednej karcie w zakresie:** | | |
| IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl (rozszerzony) | 10 pkt |  |
| IgG-C3d-ctl (skrócony) | 0 pkt |  |

**WARUNKI GRANICZNE WYMAGAŃ DLA ODCZYNNIKÓW DO AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA DO OZNACZANIA GRUP KRWI I PRÓB ZGODNOŚCI**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYSZCZEGÓLNIENIE PARAMETRÓW / WARUNKÓW** | | **WARUNEK GRANICZNY**  **TAK / NIE**  **(opisać)**  **WYPEŁNIA WYKONAWCA** |
|  | Badanie grupy krwi na kartach metodą mikrokolumnową (anty-A, anty-B oraz anty-D (dwoma różnymi klonami w tym jeden nie wykrywający kategorii DVI)); izoaglutynin grupowych na krwinkach A1, B. Mikrokolumny wypełnione odczynnikami. Podać nazwy klonów |  |
|  | Grupa krwi układu AB0 z użyciem dwóch serii odczynników monoklonalnych anty-A, anty-B oraz anty-D z różnych klonów komórkowych do manualnego systemu „back-up”. Podać nazwy klonów |  |
|  | Badanie przeglądowe przeciwciał pośrednim testem antyglobulinowym. Mikrokolumny wypełnione surowicą antyglobulinową poliwalentną. |  |
|  | Próba zgodności pomiędzy biorcą a dawcą krwi – pośredni test antyglobulinowy. |  |
|  | Badanie przeglądowe przeciwciał z surowicą monowalentną anty-IgG |  |
|  | Badanie - bezpośredni test antyglobulinowy na jednej karcie w zakresie anty-IgA, anty-IgG, anty-IgM, anty-C3c, anty-C3d (rozszerzony) lub IgG – C3d (skrócony) |  |
|  | Surowica do potwierdzania ujemnych i słabych wyników RhD dedykowana do mikrometody kolumnowej (500 badań) |  |
|  | Płyn konserwujący do przygotowania krwinek firmowych (1500 ml) dający stabilność po przygotowaniu minimum 3 tygodnie |  |
|  | Mikrokarty wypełnione żelowym podłożem separującym nieprzelewającym się |  |
|  | Przechowywanie wszystkich mikrokart w temperaturze 18 – 250C lub przechowywanie mikrokart w temp. 2-80C pod warunkiem przekazania Zamawiającemu na czas obowiązywania umowy urządzenia chłodniczego do przechowywania odczynników z elektronicznym monitoringiem temperatury (urządzenie musi posiadać certyfikat CE). |  |
|  | Surowice wzorcowe do oznaczeń antygenów grup krwi naniesione na kolumienki przez producenta |  |
|  | Krwinki wzorcowe do wykrywania przeciwciał gotowe do użycia oraz zawieszone w roztworze o niskiej sile jonowej zawierające wszystkie wymagane antygeny w tym Cw |  |
|  | Krwinki wzorcowe zaoferowane w ilości potrzebnej do wykonania przedstawionych w zadaniu rodzajów i ilości badań |  |
|  | Termin ważności – minimum 4 miesiące dla oferowanych odczynników, kontroli i materiałów zużywalnych z wyjątkiem krwinek – 5 tygodni od daty dostawy |  |
|  | Dostawa odczynników wg harmonogramu transportem monitorowanym pod względem temperatury 2-8 st C |  |
|  | Oferowane karty, odczynniki i krwinki wzorcowe muszą być dopuszczone do obrotu na rynku polskim |  |
|  | Każde jednostkowe opakowanie opisane: nazwa, seria, termin ważności |  |
|  | W każdej dostawie i serii ulotka producenta potwierdzająca skład I klonu i II klonu /dwa różne klony/ |  |
|  | Certyfikaty kontroli jakości dla każdego rodzaju i serii odczynników w każdej dostawie |  |
|  | Możliwość zamiany rodzajów kart i odczynników w ramach umowy w zależności od potrzeb zamawiającego |  |
|  | Metodyki w języku polskim do każdego rodzaju testów |  |
|  | Metodyka pozwalająca na eliminowanie płukania krwinek czerwonych na każdym etapie procedury – zawiesina krwinek czerwonych w teście PTA-LISS poniżej 1% |  |
|  | Zestaw do codziennej kontroli jakości i dopuszczenia do używania automatycznego urządzenia dla wszystkich elementów systemu składający się z maksimum dwóch próbek.  Oferowany zestaw do wykonania codziennej kontroli jakości zawierający zarówno przeciwciała anty-D (0,05 IU/ml), jak i anty-Fya. |  |
|  | Zewnątrzlaboratoryjna międzynarodowa kontrola jakości w zakresie podstawowym –3 razy w roku potwierdzona certyfikatem (materiał kontrolny oraz możliwość wpisywania wyników online) |  |
|  | Zewnątrzlaboratoryjna międzynarodowa kontrola jakości w zakresie rozszerzonym –1 raz w roku potwierdzona certyfikatem (materiał kontrolny oraz możliwość wpisywania wyników online) |  |
|  | Kalkulacja powinna obejmować wszystkie materiały zużywalne i odczynniki dodatkowe (LISS, roztwory niezbędne do pracy automatu) oraz krwinki firmowe gotowe do użycia (do oznaczania izoaglutynin grupowych, do badania przeglądowego przeciwciał - zawieszone w roztworze o niskiej sile jonowej). |  |
|  | Wszystkie odczynniki i materiały zużywalne do mikrometody muszą pochodzić od jednego producenta. |  |
|  | Odczynnik LISS ważny minimum 6 miesięcy od daty otwarcia opakowania |  |
|  | Oferowane produkty muszą zapewnić możliwość wykonania badania bez dodatkowych odczynników (karty wypełnione odczynnikami monoklonalnymi) |  |
|  | Deklaracje zgodności (dotyczy wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro) oraz certyfikaty jednostki notyfikowanej dla oferowanych kart i odczynników (dotyczy wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro z listy A i B) oraz oryginalne instrukcje stosowania kart i odczynników producenta wraz z tłumaczeniem na język polski dostarczyć wraz z pierwszą dostawą. |  |

**UWAGA:**

**Wartości podane w rubryce PARAMETRY GRANICZNE należy traktować jako niezbędne minimum – pod rygorem odrzucenia oferty.**

**ODCZYNNIKI, MATERIAŁY ZUŻYWALNE I KONTROLE DO OZNACZANIA PARAMETRÓW DO OZNACZANIA GRUP KRWI I PRÓB ZGODNOŚCI NA OKRES 3 LAT**

*Cena winna być wartością wyrażoną w walucie polskiej z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku przy zachowaniu matematycznej zasady zaokrąglania liczb (zgodnie z art. 106e ust. 11 ustawy o podatku od towarów i usług).*

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L. p** | **Nr katalogowy** | **Nazwa odczynnika (nazwa producenta)** | **Ilość badań na okres 3 lat** | **Ilość w opakowaniu** | **Ilość opakowań potrzebna na okres 3-ch lat** | **Cena jednostkowa netto za opak. w zł** | **Stawka VAT w %** | **Cena jednostkowa brutto za opak. w zł** | **Wartość netto w zł** | **Wartość brutto w zł** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 7 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| itd |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **RAZEM** | | | | | | | | |  |  |

* Oświadczam, że oferowany przez Wykonawcę analizator i jego parametry techniczne oraz rodzaj i przewidywana przez Zamawiającego liczba badań, podanych w niniejszym załączniku, stanowią podstawę do określenia przez Wykonawcę wielkości i wartości dostawy odczynników.

**DZIERŻAWA NA OKRES 3 LAT**

*Cena winna być wartością wyrażoną w walucie polskiej z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku przy zachowaniu matematycznej zasady zaokrąglania liczb (zgodnie z art. 106e ust. 11 ustawy o podatku od towarów i usług).*

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot**  **(charakterystyka)** | **Cena jednostkowa netto w zł**  **(czynsz za przedmioty dzierżawy za okres 1-go miesiąca) \*)** | **Stawka**  **VAT %** | **Cena jednostkowa brutto w zł**  **(czynsz za przedmioty dzierżawy za okres 1-go miesiąca) \*)** | **Cena netto w zł**  **za czynsz za przedmioty dzierżawy**  **za okres 36 miesięcy \*)** | **Cena brutto w zł**  **za czynsz za przedmioty dzierżawy**  **za okres 36 miesięcy \*)** |
| 1 | **Czynsz dzierżawny za analizator do oznaczania grup krwi i prób zgodności wraz z manualnym zestawem back-up w pełni kompatybilnym z systemem automatycznym, z zestawem komputerowym do stanowiska sieciowego z koniecznymi akcesoriami oraz odpowiednim stołem pod analizator i urządzeniem technicznym (klimatyzator naścienny)** |  |  |  |  |  |
| **RAZEM:** | | | | |  |  |

*............................. ................................................................................................*

*Miejscowość, data Podpis i pieczęć imienna upełnomocnionego przedstawiciela Wykonawcy*

**ZAŁĄCZNIK NR 3 A**

**Wykonawca:**

………………………………………………………

(Pełna nazwa)

………………………………………………..………

(Adres)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

**dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu**

**składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

1. **INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:**

Wykonawca oświadcza, że spełnia warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego w SIWZ ust. 13.

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania Wykonawcy*

1. **INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW**:

Wykonawca oświadcza, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w SIWZ ust. 13 polega na zasobach następującego/ych podmiotu/ów: ………………………………………………………………………………………………….

.……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………, w następującym zakresie: …………………………………………… *(wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).*

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania Wykonawcy*

1. **OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

Wykonawca oświadcza, 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.

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania Wykonawcy*

**ZAŁĄCZNIK NR 3B**

**Wykonawca:**

………………………………………………………

(Pełna nazwa)

………………………………………………..………

(Adres)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

**dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania**

**składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

1. **OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**
2. Wykonawca oświadcza, że nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.
3. Wykonawca oświadcza, że nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp.

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania Wykonawcy*

Wykonawca oświadcza, że zachodzą w stosunku do niego podstawy wykluczenia   
z postępowania na podstawie art. …………. ustawy Pzp *(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp).* Jednocześnie oświadcza, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjął następujące środki naprawcze: ……………………………………………………..….

…………………………..…………………...........…………………………………………..……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania Wykonawcy*

1. **OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:**

Wykonawca oświadcza, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się   
w niniejszym postępowaniu, tj.: ……………………………………………………………………………… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)* nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania Wykonawcy*

*[UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział możliwość, o której mowa w art. 25a ust. 5 pkt 2 ustawy Pzp]*

1. **OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:**

Wykonawca oświadcza, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami: ……………………….…… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*, nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania Wykonawcy*

1. **OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

Wykonawca oświadcza, 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.

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania Wykonawcy*

**ZAŁĄCZNIK NR 4**

**Wykonawca:**

………………………………………………………

(Pełna nazwa)

………………………………………………..………

(Adres)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

**o przynależności do grupy kapitałowej**

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawca oświadcza, że:

1. NIE NALEŻĘ do grupy kapitałowej \*;
2. NALEŻĘ do grupy kapitałowej i w załączeniu składam listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej \*.

\* niepotrzebne skreślić

***UWAGA:***

* Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
* Zgodnie z art. 4 pkt 14 ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 369) przez grupę kapitałową rozumie się wszystkich przedsiębiorców, którzy są kontrolowani w sposób bezpośredni lub pośredni przez jednego przedsiębiorcę, w tym również tego przedsiębiorcę.

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania Wykonawcy*

**ZAŁĄCZNIK NR 5**

**Wykonawca:**

………………………………………………………

(Pełna nazwa)

………………………………………………..………

(Adres)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

**o spełnianiu przez oferowane dostawy**

**wymagań określonych przez Zamawiającego**

Wykonawca oświadcza, że przedmiot zamówienia który będzie dostarczany do Zamawiającego wprowadzony jest do obrotu i do używania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi wymogami wynikającymi z ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.) jak i z innymi powszechnie obowiązującymi przepisami

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania Wykonawcy*

**ZAŁĄCZNIK NR 6**

**ZOBOWIĄZANIE DO UDOSTĘPNIENIA ZASOBÓW**

**Podmiot udostępniający zasoby:**

………………………………………………………

(Pełna nazwa)

………………………………………………..………

(Adres)

**ZOBOWIĄZANIE O ODDANIU WYKONAWCY   
DO DYSPOZYCJI NIEZBĘDNYCH ZASOBÓW NA POTRZEBY WYKONANIA ZAMÓWIENIA**

Działając w imieniu ……………………………………… z siedzibą w ……………………. oświadczam, ww. podmiot trzeci zobowiązuje się, na zasadzie art. 22a ustawy Pzp udostępnić wykonawcy tj, ........................................................ z siedzibą w ........................................przystępującemu do postępowania w sprawie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr sprawy SZP/……/2019 następujące zasoby:

- ………………………………………………………………………………………………………….

- ………………………………………………………………………………………………………….

- ………………………………………………………………………………………………………….

- ………………………………………………………………………………………………………….

na potrzeby spełnienia przez Wykonawcę następujących warunków udziału w postępowaniu:

……………………………………………………………………………………………………………………….

……………………………………………………………………………………………………………………….

……………………………………………………………………………………………………………………….

Wykonawca będzie mógł wykorzystywać ww. zasoby przy wykonywaniu zamówienia w następujący sposób:

……………………………………………………………………………………………………………………….

……………………………………………………………………………………………………………………….

……………………………………………………………………………………………………………………….

W wykonywaniu zamówienia będziemy uczestniczyć w następującym czasie i zakresie: ……………………………………………………………………………………………………………………….

……………………………………………………………………………………………………………………….

……………………………………………………………………………………………………………………….

Z Wykonawcą łączyć nas będzie …………………………………………………………………………………

……………………………………………………………………………………………………………………….

……………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………

*Miejscowość i data*

………………………………………………….

*Podpis i pieczęć imienna osoby (osób) upoważnionej (ych) do reprezentowania podmiotu*

**ZAŁĄCZNIK NR 7**

**WZÓR**

**Umowa nr ...../SZP/2019**

**na Zamówienie Publiczne**

**nr SZP/15/2019**

zawarta w dniu ............................ roku w Krakowie pomiędzy:

**Szpitalem Specjalistycznym im. J. Dietla w Krakowie, 31-121 Kraków, ul. Skarbowa 4**, zarejestrowanym w KRS pod nr 0000032179, NIP: 676-20-83-306, REGON: 351564179,

reprezentowanym przez: dr mad. Andrzeja Kosiniaka-Kamysza - DYREKTOA

zwanym dalej Zamawiającym,

**a**

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

reprezentowaną przez: .........................................................................................

zwanym dalej Dostawcą.

*Umowę zawarto w wyniku postępowania o zamówienie publiczne nr SZP/15/2019 przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.).*

**Warunki realizacji umowy**

**§ 1**

1. Dostawca zobowiązuje się wydzierżawić Zamawiającemu urządzenia o których mowa w ust. 2 oraz dostarczać Zamawiającemu odczynniki, materiały zużywalne i kontrole **do oznaczania grup krwi   
   i prób zgodności** na automatycznym analizatorze, zwane dalej „wyrobami”, w asortymentach, ilościach i cenach określonych w załączniku nr 1 do umowy, zgodnym z ofertą Dostawcy.
2. W ramach dzierżawy Dostawca oddaje Zamawiającemu do używania i pobierania pożytków:
3. automatyczny analizator do oznaczania grup krwi i prób zgodności o wartości ………… zł brutto,
4. manualny zestaw back-up w pełni kompatybilny z systemem automatycznym o wartości ……………………. zł brutto,

zwane dalej „analizatorami” oraz

1. stół do analizatora**,** który będzie dostarczony do Zamawiającego, którego wartość (na dzień przekazania do Zamawiającego) wynosi: .................................. zł brutto (słownie: …………………………………);
2. zestaw komputerowy do stanowiska sieciowego z koniecznymi akcesoriami o wartości ………… zł brutto,
3. urządzenie techniczne (klimatyzator naścienny) o wartości ……………………… zł brutto,

zwane dalej „urządzeniami”.

1. Zamawiający będzie składał w okresie obowiązywania umowy zamówienia na wyroby według jego rzeczywistych potrzeb. Ilość wyrobów zamówiona przez Zamawiającego w trakcie obowiązywania umowy może być niższa niż podana w załączniku, o którym mowa w ust. 1.
2. Dostawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw wyrobów w okresie obowiązywania umowy.
3. Zamawiający zastrzega sobie, w razie wystąpienia okoliczności od niego niezależnych, możliwość zmiany ilości zamówionych wyrobów między poszczególnymi pozycjami w załączniku nr 1 do umowy, przy zachowaniu zaoferowanych przez dostawcę cen jednostkowych i sumarycznej ceny brutto określonych w załączniku do umowy. Zmiany takie nie wymagają formy pisemnej.

**§ 2**

1. Dostawca zobowiązuje się dostarczać wyroby określone w § 1 ust. 1 do magazynu Zamawiającego - magazyn laboratoryjny, w Krakowie, ul. Skarbowej 1, poziom -1 (po wcześniejszym zgłoszeniu się do Działu Administracyjno-gospodarczego w Krakowie, ul. Skarbowa 1, pok. nr 3 parter), w dniach od poniedziałku do piątku, w godzinach 8.00 – 14.00, po złożeniu przez upoważnionego pracownika Zamawiającego zamówienia telefonicznego na nr……………………., potwierdzonego faksem na nr………………….. którego odbiór, na żądanie Zamawiającego, potwierdza Dostawca, lub na adres e-mail …………………………………………..
2. Dostawa zobowiązuje się dostarczyć wyroby wraz z fakturą. W przypadku gdy Dostawca wystawiać będzie fakturę w wersji elektronicznej, winien przesłać ją Zamawiającemu przed przystąpieniem Zamawiającego do odbioru wyrobów.
3. Zamawiający każdorazowo w zamówieniu będzie podawać asortyment, ilość oraz w razie konieczności termin dostawy wyrobów.
4. Dostawca zobowiązuje się realizować dostawy wyrobów **minimum raz w miesiącu wg. załączonego do umowy harmonogramu** dostaw na dany rok, z możliwością **dostaw „na cito”   
   w terminie nie dłuższym niż 168 godzin przypadających w dni robocze** od dnia złożenia zamówienia (załącznik nr 3 do niniejszej umowy). Dostawa dostarczy harmonogram dostaw na kolejny okres najpóźniej dwa miesiące przed końcem obowiązywania aktualnego harmonogramu dostaw.
5. Dostawa musi być dokonana jednorazowo, zgodnie ze złożonym zamówieniem pod względem asortymentowym i ilościowym. Zamówiona dostawa nie może być dzielona. Podzielenie dostawy dopuszczalne jest tylko z przyczyn niezależnych od Dostawcy pod warunkiem uzyskania zgody od Zamawiającego.
6. Dopuszcza się możliwość (za zgodą Zamawiającego) dostarczenia wyrobu o tych samych parametrach, a o innej nazwie – jednak o cenie jednostkowej nie wyższej niż wyrobu wskazanego pierwotnie w umowie.
7. Naruszenie wymogów określonych w ust. 2 lub podzielenie dostawy bez zgody Zamawiającego może spowodować zwrot wyrobów na koszt Dostawcy.
8. Na Dostawcy ciąży odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty wyrobów do chwili potwierdzenia odbioru przez Zamawiającego.
9. Potwierdzone pisemnie wydanie Zamawiającemu przez Dostawcę wyrobów nastąpi w pok. nr 3   
   w Krakowie, ul. Skarbowa 1 (parter), po dokonaniu odbioru jakościowego (zgodność ze złożonym zamówieniem) i ilościowego w magazynie Zamawiającego, znajdującego się w podziemiach Szpitala przy ul. Skarbowej 1 przez upoważnionego pracownika Zamawiającego.

W przypadku, gdy wyroby dostarczać będzie przewoźnik działający na zlecenie Dostawcy (kurier)   
w przypadku niemożności dokonania przy dostawie odbioru ilościowego i jakościowego, skwitowanie odbioru przesyłki nie jest traktowane, jako potwierdzenie jej zgodności ilościowej i jakościowej ze złożonym zamówieniem.

1. Dostawca zobowiązuje się:
   1. zapewnić bezpłatne szkolenie pracowników Zamawiającego obsługujących analizatory obejmujące:
2. trening operatorski w zakresie posługiwania się analizatorami,
3. zapoznanie z interpretacją wyników,
4. przeprowadzanie konserwacji zapobiegawczej analizatorów i wskazanie postępowania przy drobnych problemach technicznych,

i potwierdzić szkolenie certyfikatem.

* 1. utrzymywać analizatory i urządzenia w stanie przydatnym do umówionego użytku, w okresie obowiązywania umowy;
  2. ponosić wszystkie koszty związane z utrzymywaniem w ruchu dostarczonych analizatorów   
     i urządzeń (w tym koszty odgrzybiania klimatyzatora przynajmniej 1 raz do roku) oraz ubezpieczeniem analizatorów i urządzeń w okresie obowiązywania umowy,
  3. dostarczyć instrukcję obsługi dostarczonych analizatorów sporządzoną w języku polskim.

1. Dostawca dostarczy Zamawiającemu analizatory wraz z urządzeniami, o których mowa w § 1 ust. 2   
   i zainstaluje je na swój koszt w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego mieszczącym się w Krakowie przy ul. Skarbowej 1, włącznie z podłączeniem analizatorów do sieci informatycznej Szpitala i podłączeniem urządzenia technicznego (np. klimatyzator naścienny) odpowiedzialnego za utrzymanie właściwych warunków klimatycznych w terminie nie dłuższym niż 14 dni roboczych. **Bieg terminu dzierżawy nastąpi nie wcześniej niż od 26.08.2019 r.**
2. Dokumentem potwierdzającym dostarczenie analizatorów wraz z urządzeniami, o których mowa   
   w § 1 ust. 2 będzie protokół zdawczo-odbiorczy określający również szczegółowo stan urządzeń   
   w chwili wydania, stanowiący załącznik nr 2 do umowy.
3. Zamawiający zobowiązany jest używać analizatorów i urządzeń zgodnie z przeznaczeniem oraz instrukcją producenta i utrzymywać go w stanie odpowiadającym normalnym zasadom eksploatacji.
4. Dostarczenie analizatorów i urządzeń oraz wyrobów będzie następować na koszt i ryzyko własne Dostawcy.

**Wartość przedmiotu umowy i warunki płatności**

**§ 3**

1. Całkowita wartość przedmiotu umowy opiewa na kwotę: ……… zł brutto (słownie: …………………), w tym:
2. cena dostawy wyrobów w kwocie ………….. zł brutto (słownie: …………………..) za cały okres obowiązywania umowy,
3. czynsz dzierżawny za dzierżawę analizatorów i urządzeń w kwocie ………… zł brutto (słownie: ……………) miesięcznie,

tj. …………. zł brutto (słownie: ……………………………..) za cały okres obowiązywania umowy.

1. Ceny określone w ust. 1 są cenami brutto i zawierają należny podatek od towarów i usług, koszty ubezpieczenia i dostarczenia do miejsca wskazanego w umowie.
2. Ceny mogą ulec zmianie z zastrzeżeniem poniższych postanowień. W przypadku zmiany:
3. wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę lub wysokości minimalnej stawki godzinowej,
4. zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych;

- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Dostawcę. W takiej sytuacji każda ze Stron umowy, w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów dokonujących tych zmian, może zwrócić się do drugiej Strony o przeprowadzenie negocjacji w sprawie odpowiedniej zmiany wynagrodzenia.

1. stawki podatku od towarów i usług na przedmiot umowy (ceny brutto określone w umowie ulegną odpowiedniej zmianie, w taki sposób, aby wynikające z umowy ceny netto pozostały niezmienione).
2. podwyżki cen urzędowych (w przypadku podwyżki lub obniżki cen urzędowych Dostawca zobowiązany jest uwzględnić je od dnia obowiązywania nowych cen) *[jeśli dotyczy]*.
3. W przypadku zmiany cen w górę Dostawca sporządzi stosowny aneks i dostarczy go Zamawiającemu.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen jednostkowych za przedmiot umowy w dół. Zmiana ta, co do zasady, nie wymaga aneksu do umowy (chyba, że wniesie o to Zamawiający). Dostawca zawiadomi Zamawiającego na piśmie o wprowadzeniu nowych cen.
5. Zamawiający będzie płacił:
6. należności określone w ust.1 pkt 1) za każdą zrealizowaną dostawę wyrobów,
7. należności określone w ust.1 pkt. 2) po zakończeniu każdego miesiąca.
8. Płatności należności za dostawy wyrobów zrealizowane i potwierdzone przez upoważnionego pracownika Zamawiającego dokonywane będą przez Zamawiającego przelewem, w terminie do **60 dni** od daty otrzymania prawidłowo wystawionych faktur, na rachunek bankowy Dostawcy nr ……………………………………………………………………………... W przypadku zmiany rachunku bankowego Dostawca sporządzi stosowny aneks i dostarczy go Zamawiającemu.
9. Płatności należności za dzierżawę analizatorów i urządzeń dokonywane będą przez Zamawiającego przelewem, w terminie do **60 dni** od daty otrzymania prawidłowo wystawionych faktur, na rachunek bankowy Dostawcy nr …………………………………………………... W przypadku zmiany rachunku bankowego Dostawca sporządzi stosowny aneks i dostarczy go Zamawiającemu.
10. Zamawiający dopuszcza przesyłanie faktur na adres email: [faktury@dietl.krakow.pl](mailto:faktury@dietl.krakow.pl) jak i za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania (PEF).
11. Dostawca ma obowiązek wystawić fakturę korygującą cenę wyższą od ceny z umowy, w terminie 2 dni roboczych, licząc od dnia zgłoszenia niezgodności.
12. Ceny i nazwy na fakturze muszą odpowiadać cenom i nazwom ujętym w załączniku nr 1 do umowy,   
    z zastrzeżeniem postanowień § 2 ust. 6, § 3 ust. 3, § 10 ust. 1-4.
13. Ceny na fakturze będą rozbite na poszczególne pozycje dostawy z wyszczególnionym podatkiem VAT (cena jednostkowa netto, stawka podatku VAT, cena jednostkowa brutto, wartość netto, wartość brutto, wartość VAT).
14. Za datę zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
15. Do ewentualnych opóźnień w zapłacie zastosowanie ma art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 8.03.2013 r.   
    o terminach zapłaty w transakcjach handlowych.
16. W przypadku opóźnienia Zamawiającego z zapłatą należności wynikających z umowy Dostawca zobowiązany będzie przed ewentualnym skierowaniem sprawy o zapłatę na drogę postępowania sądowego wezwać Zamawiającego do zapłaty na piśmie zakreślając mu dodatkowy 14-dniowy termin do zapłaty liczony od dnia dostarczenia wezwania.

**Dokumenty**

**§ 4**

Wszystkie dokumenty powinny być wystawione przez Dostawcę w języku polskim i sygnowane numerami umowy (sygnowanie numerami umowy nie dotyczy: faktury i specyfikacji materiałowej).W przypadku dokumentu sporządzonego w języku obcym, Dostawca zobowiązany jest przedłożyć ten dokument, wraz z tłumaczeniem na język polski. Dokument dostarczony w postaci kopii, ma być opatrzony zapisem „za zgodność oryginałem” i podpisany przez uprawnioną osobę.

**Gwarancja dotycząca analizatora i urządzeń**

**§ 5**

1. Dostawca oświadcza, iż dostarczone Zamawiającemu analizatory i urządzenia, zgodnie   
   z załącznikiem nr 1 do umowy, są kompletne i gotowe do funkcjonowania, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, gwarantują bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego, a także zapewniają wymagany poziom i jakość świadczonych usług medycznych.
2. Dostawca zapewnia, że dostarczane analizatory są dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, aktami wykonawczymi do tej ustawy oraz innymi aktami prawnymi powszechnie obowiązującymi oraz zobowiązuje się do okazania dokumentów to potwierdzających w terminie 3 dni od daty zgłoszenia takiego żądania przez Zamawiającego z zastrzeżeniem że świadectwo CE dla każdego analizatora Dostawca przedstawi Zamawiającemu w dniu uruchomienia analizatora. Zamawiający może żądać wersji elektronicznej wskazanych powyżej dokumentów.
3. Dostawca zapewnia, że dostarczane urządzenia są dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium RP oraz zobowiązuje się do okazania dokumentów to potwierdzających w terminie 3 dni od daty zgłoszenia takiego żądania przez Zamawiającego z zastrzeżeniem, że świadectwa CE dla urządzeń (o ile dotyczą) Dostawca przedstawi Zamawiającemu w dniu uruchomienia urządzeń.
4. Dostawca udziela gwarancji jakości na analizatory i urządzenia dotyczącej zapewnienia właściwości analizatorów i urządzeń wynikających z celów ich przeznaczenia. Gwarancja obejmuje cały okres obowiązywania umowy.
5. Dostawca zobowiązuje się do wykonania bezpłatnego przeglądu dzierżawionych analizatorów zgodnie z zaleceniami ich producenta, jednak nie rzadziej niż raz w roku.
6. Dostawca zobowiązuje się do wykonania bezpłatnego odgrzybiania urządzeń, o których mowa w §1 ust. 2 pkt 4 przynajmniej 1 raz do roku.
7. W okresie gwarancji Dostawca zobowiązuje się do bezpłatnego usuwania usterek wynikających   
   z przyczyn tkwiących w analizatorach i urządzeniach, w tym także do bezpłatnej wymiany wadliwych części i podzespołów.
8. Dostawca zobowiązany jest zapewnić usunięcie usterek do 48 godzin przypadających w dni robocze od zgłoszenia przez Zamawiającego usterek analizatora, faksem na nr …………………. lub pocztą elektroniczną e-mail ………………………………………
9. Dwukrotna naprawa tego samego elementu analizatora lub urządzenia zobowiązuje Dostawcę do wymiany analizatora na nowy.
10. W razie awarii niemożliwej do usunięcia, Dostawca w terminie 7 dni zobowiązuje się do wymiany analizatora lub urządzenia stanowiącego przedmiotu dzierżawy na tożsamy/e ze sprzętem dzierżawionym przez Zamawiającego (parametry nie gorsze niż dotychczasowy przedmiot dzierżawy).
11. Po zakończeniu umowy Dostawca zobowiązany jest do odbioru przedmiotu dzierżawy od Zamawiającego. Stan analizatorów i urządzeń winien być niepogorszony ponad normalne zużycie. Odbiór winien nastąpić w terminie 3 dni roboczych od końca okresu, w którym umowa niniejsza obowiązywała, po wcześniejszym uzgodnieniu dokładnego terminu z Zamawiającym bądź w innym uzgodnionym z Zamawiającym terminie. Odbiór analizatorów i urządzeń następuje za protokołem zdawczo-odbiorczym.

**Gwarancja dotycząca wyrobów**

**§ 6**

1. Dostawca zobowiązuje się dostarczać wyroby, których termin ważności w chwili dostarczenia wynosić będzie minimum **4 miesiące dla oferowanych odczynników, kontroli i materiałów zużywalnych - z wyjątkiem krwinek, dla których termin ważności to 5 tygodni od daty dostawy**. Ewentualne krótsze terminy ważności powinny być każdorazowo uzgodnione uprzednio   
   z Zamawiającym.
2. Dostawca gwarantuje trwałość wyrobów w okresie podanym na opakowaniu pod warunkiem właściwego, określonego na opakowaniu sposobu przechowywania przez Zamawiającego.
3. Dostawca zapewnia, że dostarczane wyroby są dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium RP, zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, aktami wykonawczymi do tych ustaw oraz innymi aktami prawnymi powszechnie obowiązującymi oraz zobowiązuje się do okazania dokumentów to potwierdzających w terminie 3 dni od daty zgłoszenia takiego żądania przez Zamawiającego z zastrzeżeniem, iż Dostawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z pierwszą dostawą deklarację zgodności (dotyczy wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro) oraz certyfikaty jednostki notyfikowanej dla oferowanych kart i odczynników (dotyczy wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro z listy A i B) oraz oryginalne instrukcje stosowania kart i odczynników producenta wraz   
   z tłumaczeniem na język polski dostarczyć. Zamawiający może żądać wersji elektronicznej wskazanych powyżej dokumentów.
4. Dostawca zobowiązuje się dostarczać w każdej dostawie i serii ulotki producenta potwierdzające skład I klonu i II klonu /dwa różne klony/ oraz certyfikaty kontroli jakości dla każdego rodzaju i serii odczynników.
5. Wyroby będą dostarczane do Zamawiającego zgodnie z warunkami określonymi przez  producenta.
6. Odbiór ilościowy i jakościowy wyrobów odbywał się będzie w miejscu dostawy określonym w § 2 ust. 1 i 9 poprzez potwierdzenie przez upoważnionego pracownika Zamawiającego na dowodzie dostawy odbioru każdej dostarczonej partii wyrobów.
7. Zamawiający zobowiązany jest przy przyjęciu każdej dostawy wyrobów do sprawdzenia czy dostarczone ilości są prawidłowe oraz czy nie wykazują wad możliwych do wykrycia już podczas przejęcia.
8. Zamawiający zastrzega sobie prawo odmowy przyjęcia od Dostawcy zamówionej dostawy wyrobów nieodpowiadającej wymogom jakościowym i ilościowym z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy.
9. W razie stwierdzenia w dostawie: wad ilościowych (ilość niezgodna z zamówieniem lub fakturą), jakościowych, ceny wyższej niż w umowie Zamawiający zawiadomi o tym niezwłocznie Dostawcę faksem na nr.............................. lub pocztą elektroniczną na adres e-mail …………………………… przesyłając sporządzony na piśmie protokół reklamacji zawierający ujawnione rozbieżności i wady jakościowe (reklamacja).
10. Dostawca zobowiązany jest rozpatrzyć reklamację, zawiadamiając Zamawiającego o zajętym stanowisku faksem na nr (12) 68-76-369, w terminie **120 godzin,** licząc od daty otrzymania reklamacji, pod rygorem uznania reklamacji za zasadną.
11. W przypadku uwzględnienia reklamacji Dostawca dostarczy wyroby wolne od wad lub brakującą ilość wyrobów w terminie do **216 godzin,** licząc od dnia uznania reklamacji.
12. Zamawiający nie ma obowiązku zapłaty za wadliwe wyroby. Termin zapłaty za wyroby dostarczone w wyniku uwzględnienia reklamacji liczony jest od daty ich dostarczenia oraz dostarczenia faktury korygującej.
13. Wymiana wyrobów na wolne od wad, w przypadku zasadnej reklamacji, następuje na koszt Dostawcy.

**§ 7**

Dostawca zobowiązuje się do oznakowania dostarczonych wyrobów (opakowania jednostkowego   
i zbiorczego), zgodnie z obowiązującymi przepisami poprzez zamieszczenie na nich co najmniej:

1. nazwy;
2. serię,
3. rodzaju i rozmiaru/pojemności,
4. podanie sposobu konfekcjonowania (wielkość opakowania),
5. datę produkcji, ew. serię oraz termin przydatności do użycia.

**Kary umowne**

**§ 8**

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:
2. Zamawiający może żądać od Dostawcy kar umownych:
3. w razie zwłoki w dostarczeniu zamówionej dostawy lub dostarczeniu dostawy niezgodnie z zamówieniem (np. dostawa nie zawierająca wszystkich asortymentów podanych   
   w zamówieniu, asortyment niezgodny ze złożonym zamówieniem) – w wysokości 1 % ceny brutto opóźnionej lub niezgodnej z zamówieniem dostawy, za każdy dzień zwłoki,   
   a w przypadku zamówień „na cito” – 0,5% ceny brutto opóźnionej lub niezgodnej   
   z zamówieniem dostawy za każdą godzinę zwłoki;
4. w przypadku niedostarczenia zamówionej dostawy przez okres dłuższy niż 48 godziny od wyznaczonej daty/godziny dostawy, Dostawca, oprócz kary umownej określonej pod lit. a), zobowiązany jest do pokrycia kosztów, które poniesie Zamawiający w innej jednostce, aby wykonać badania, podwyższonej o 10% z tytułu dodatkowych kosztów poniesionych przez Zamawiającego podczas realizacji tego zamówienia;
5. w razie całkowitego niedostarczenia zamówionej dostawy w terminie ustalonym   
   z Zamawiającym (zwłoka w dostawie powyżej 96 godzin od wyznaczonego terminu dostawy lub 48 godzin w przypadku dostaw „na cito”) Zamawiający będzie traktował, jako całkowite niedostarczenie wyrobów – w takiej sytuacji Zamawiający może obciążyć Dostawcę karą umowną w wysokości 20 % umownej ceny brutto zamówionej i nie dostarczonej,   
   z zastrzeżeniem postanowienia zamieszczonego pod lit. b;
6. za zwłokę w usunięciu usterek analizatora lub urządzenia stwierdzonych w okresie gwarancji, w wysokości 100 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki liczone za każdy sprzęt osobno.
7. za zwłokę w dostarczeniu oraz nieodebrania przedmiotu dzierżawy w ciągu 72 godzin przypadających w dni robocze od dnia rozwiązania umowy, w wysokości 100 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki, liczone od okresu upływu terminu do wykonania czynności do okresu ich wykonania, liczone za każdy sprzęt osobno;
8. za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy w wysokości 10% całkowitego wynagrodzenia umownego określonego w § 3 ust. 1.
9. w razie zwłoki w dostarczeniu faktury i innych dokumentów wymaganych niniejszą umową – w wysokości 25,00 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki liczone za jeden dokument.
10. Dostawca może żądać od Zamawiającego kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy   
    z przyczyn zależnych od Zamawiającego w wysokości 10% całkowitego wynagrodzenia określonego w § 3 ust. 1, chyba, że odstąpienie od umowy nastąpiło na podstawie art. 145 ust. 1 Pzp.
11. Zamawiający ma prawo potrącać kwoty kar umownych, o których mowa w ust. 1 (jeśli jest to możliwe), z należności Dostawcy z tytułu czynszu dzierżawnego i za dostarczone przez niego wyroby, bez uprzedniego wezwania go do zapłaty kary. Zamawiający niezwłocznie poinformuje Dostawcę o dokonanym potrąceniu.
12. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych określonych w kodeksie cywilnym, gdy wartość kar umownych jest niższa niż wartość powstałej szkody. Dochodzenie roszczeń jest możliwe jedynie do wartości powstałej szkody.

**Termin wykonania umowy**

**§ 9**

1. Umowa została zawarta na czas określony (36 miesięcy) i obowiązuje: **od dnia ……………… r. do dnia ……………….. r.**
2. Umowa wygasa lub rozwiązuje się:
   1. z upływem okresu na jaki została zawarta,
   2. z chwilą wyczerpania się kwoty przeznaczonej na dostawę wyrobów określonej w § 3 ust. 1 pkt 1) i wyczerpania się zapasów magazynowych wyrobów pozostających w dyspozycji Zamawiającego pochodzących z wcześniejszych dostaw. Zamawiający o fakcie wyczerpania się kwoty przeznaczonej na dostawę wyrobów i wyczerpania się zapasów magazynowych pisemnie powiadomi Dostawcę,
   3. na skutek porozumienia Stron lub odstąpienia od umowy przez jedną ze Stron umowy w przypadkach przewidzianych w niniejszej umowie i powszechnie obowiązujących przepisach prawa.
3. Strony postanawiają, że oprócz wypadków wymienionych w kodeksie cywilnym oraz art. 145 ust. 1 Pzp, przysługuje im prawo odstąpienia od umowy w następujących wypadkach:
4. Dostawca może odstąpić od umowy, jeżeli Zamawiający nie dokonuje zapłaty za faktury Dostawcy w okresie dłuższym niż 90 dni licząc od ustalonego terminu zapłaty.
5. Zamawiający może odstąpić od umowy, jeżeli:
6. Dostawca bez uzasadnionych przyczyn nie rozpoczął wykonywania umowy lub przerwał jej wykonywanie;
7. Dostawca rażąco narusza obowiązki wynikające z niniejszej umowy;
8. Dostawca 3–krotnie nieterminowo zrealizuje dostawy bądź opóźni się w realizacji pojedynczej dostawy przez okres dłuższy niż 96 godzin lub 48 godzin w przypadku dostaw „na cito”;
9. Dostawca nie dostarczył któregokolwiek z elementów przedmiotu dzierżawy przez okres dłuższy niż 5 dni od terminu wyznaczonego na jego dostarczenie.
10. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej z podaniem uzasadnienia.
11. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie art. 145 ust. 1 Pzp Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy.
12. W przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy, Dostawca może żądać jedynie zapłaty kwoty należnej mu z tytułu wykonania odebranych dostaw.

**Dopuszczalne zmiany postanowień umowy**

**§ 10**

1. Zamawiający przewiduje możliwość dokonywania zmian w postanowieniach umowy w stosunku do treści umowy, w razie wystąpienia okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, a zwłaszcza w przypadku:
2. zaproponowania odpowiednika danego wyrobu w przypadku obiektywnej niedostępności wyrobu z umowy (np. wstrzymania bądź zakończenia produkcji oferowanego wyrobu),
3. pojawienia się w ofercie Dostawcy wyrobu o równoważnych lub przewyższających parametrach do wyrobów zawartych w załączniku nr 1 do umowy,
4. pojawienia się w ofercie Dostawcy analizatora/urządzenia o równoważnych lub przewyższających parametrach do analizatora/urządzenia zawartego w załączniku nr 1 do umowy,
5. zmiany numeru katalogowego wyborów,
6. zmiany nazwy wyrobu przy zachowaniu jego parametrów,
7. zmiany wielkości opakowań,
8. dokonania zmian ilościowych w asortymencie wyrobów wyszczególnionych w załączniku nr 1 do umowy, jeżeli jest to uzasadnione jego potrzebami, przy zachowaniu wskazanych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy cen jednostkowych,
9. zmiany danych Dostawcy,
10. zmiany nr rachunku bankowego dostawcy,
11. zmian w zakresie regulacji prawnych obowiązujących w dniu podpisania umowy a mających do niej zastosowanie,
12. zmiany wartości przedmiotu umowy w przypadkach określonych w niniejszej umowie.
13. W przypadku zaistnienia okoliczności określonych w ust. 1 pkt 1)-6) dostawca w porozumieniu z Zamawiającym zaproponuje inny wyrób o tym samym działaniu/zastosowaniu lub wyrób o tej samej nazwie międzynarodowej, lecz innej nazwie handlowej, różniący się np. wielkością opakowania   
    w przeliczonych ilościach i wyceniony proporcjonalnie do zaoferowanego w umowie.

W przypadku braku możliwości dostarczenia zamiennika wyrobu w cenie przetargowej, Zamawiający może wyrazić zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego wyrobu   
z umowy na czas wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika. W takiej sytuacji Dostawca zobowiązany jest przedstawić pisemnie/faksem Zamawiającemu do akceptacji informację o nowej cenie lub/i informację o czasowym wyłączeniu tego wyrobu z umowy na czas wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu wyrobu i braku możliwości dostarczenia zamiennika wyrobu w cenie przetargowej z podaniem przyczyn takiego stanu.

1. W przypadku zaistnienia okoliczności, o której mowa w § 3 ust. 3 pkt 3) (zmiana stawki podatku od towarów i usług na przedmiot umowy), ceny brutto określone w umowie ulegną odpowiedniej zmianie, w taki sposób, aby wynikające z umowy ceny netto pozostały niezmienione.
2. Ponadto, dopuszczalne są zmiany umowy w zakresie trybie zgodnym z zapisami art. 144 Prawa zamówień publicznych.
3. Zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem sytuacji,   
   w których wyraźny zapis umowy stanowi inaczej.

**Postanowienia końcowe**

**§11**

1. Osobą odpowiedzialną za realizację umowy ze strony Zamawiającego jest: Agata Cabała nr tel.   
   12 68 76 362.
2. Ze strony Dostawcy do kierowania i koordynowania spraw związanych z realizacją niniejszej umowy wyznacza się: ........................................................................................................- nr tel. ……………………………

**§ 12**

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia trzykrotnie większej ilości wyrobów względem tej wskazanej w załączniku nr 1 do umowy w razie wystąpienia: sytuacji kryzysowych, stanów nadzwyczajnych, zagrożenia bezpieczeństwa państwa i wojny, w których to sytuacjach na Zamawiającym ciążą obowiązki w zakresie realizacji zadań związanych z obronnością Państwa oraz zarządzenia kryzysowego, w szczególności wynikające z postanowień rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2012 r. w sprawie warunków i sposobu przygotowania oraz wykorzystania podmiotów leczniczych na potrzeby obronne państwa oraz właściwości organów   
   w tych sprawach (Dz. U. z 2012 r., nr 741).
2. Dostawca zobowiązany jest do zapewnienia ciągłości dostaw wyrobów także w przypadkach zamówień realizowanych w warunkach określonych w ust. 1.

**§ 13**

1. Dostawca oświadcza, że realizację przedmiotu umowy zamierza wykonać bez udziału/z udziałem\*) podwykonawców w zakresie ………..................................................… ….% udziału podwykonawcy.
2. W przypadku wykonania zamówienia przy użyciu podwykonawcy, Dostawca odpowiada za działania, uchybienia i zaniedbania podwykonawcy tak, jak za własne działania, uchybienia i zaniedbania   
   w tym za przestrzeganie przez podwykonawcę wymogu określonego w art. 19 ustawy o wyrobach medycznych.

**§ 14**

We wszystkich sprawach nieuregulowanych umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy powszechnie obowiązujące, a w szczególności ustawa Prawo zamówień publiczny, Kodeks Cywilny   
i ustawa o wyrobach medycznych wraz z aktami wykonawczymi.

**§ 15**

Kwestie sporne powstałe w związku z realizacją umowy Strony zobowiązują się rozstrzygać na drodze polubownej, a w przypadku braku porozumienia rozstrzygać w drodze postępowania sądowego   
w sądzie powszechnym właściwym dla siedziby Zamawiającego.

**§ 16**

1. Dostawca zobowiązany jest do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji uzyskanych w związku z realizacją niniejszej umowy, stanowiących informację prawnie chronioną dotyczącą Zamawiającego.
2. Strony zobowiązują się do przetwarzania danych osobowych zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych   
   w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych).
3. Zamawiający jako Administrator, zawrze z Wykonawcą, jako Podmiotem przetwarzającym, odrębną umowę, o której mowa w art. 28 ust. 3 Rozporządzenia wskazanego w ust. 1 - załącznik nr 4 do niniejszej umowy.

**§ 17**

Dostawca nie może bez pisemnej zgody podmiotu tworzącego dla Zamawiającego (w rozumieniu ustawy z dnia 15.04.2011 r. o działalności leczniczej) zbywać jakichkolwiek wierzytelności wynikających   
z niniejszej umowy.

**§ 18**

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej Strony.

**DOSTAWCA**  **ZAMAWIAJĄCY**

**ZAŁĄCZNIK NR 2**

**do umowy**

PROTOKÓŁ ZDAWCZO ODBIORCZY

**Dotyczy umowy nr ............ z dnia ...................**

**CZĘŚĆ A**

**DOSTAWA**

W dniu ....................... dostarczono Zamawiającemu do używania niżej wymienione urządzenia wraz   
z niezbędnym wyposażeniem i oprzyrządowaniem.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nazwa przedmiotu dzierżawy** | **Typ (model)** | **Nr seryjny** | **Rok produkcji** | **Wyposażenie, części składowe, materiały eksploatacyjne**  **(szt.)** | **Producent** | **Uwagi dotyczące instalacji** |
| **1.**  **2.**  **3.**  **4.** |  |  |  |  |  |  |

Strony zgodnie stwierdzają:

1. Terminowe wywiązanie się Dostawcy z postanowień zawartej z nim umowy,
2. Uwagi:.................................................................................................................................

Zamawiający potwierdza/nie potwierdza\* otrzymanie następujących dokumentów:

- ……………………..

- ……………………..

- ……………………..

\*) niepotrzebne skreślić

Przyjęto bez zastrzeżeń.

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data | …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |

**CZĘŚĆ B**

**SZKOLENIE PERSONELU**

Dostawca dokonał szkolenia personelu w zakresie działania i obsługi przedmiotu dzierżawy opisanego w Protokole zdawczo-odbiorczym w części A – Dostawa.

Osoba szkoląca .............................................................. – podpis .................................

Ilość przeszkolonych osób:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Imię i nazwisko** | **Podpis** |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
| **…** |  |  |

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data | …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |

**CZĘŚĆ C**

**ODBIÓR**

W dniu ....................... odebrano od Zamawiającego, niżej wymienione urządzenia wraz   
z niezbędnym wyposażeniem i oprzyrządowaniem.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nazwa przedmiotu dzierżawy** | **Typ (model)** | **Nr seryjny** | **Rok produkcji** | **Wyposażenie, części składowe, materiały eksploatacyjne**  **(szt.)** | **Producent** | **Uwagi dotyczące instalacji** |
| **1.**  **2.**  **3.**  **4.** |  |  |  |  |  |  |

Strony zgodnie stwierdzają, że stan przedmiotu dzierżawy jest niepogorszony ponad ten wynikający z normalnego zużycia.

Uwagi:.................................................................................................................................

Przyjęto bez zastrzeżeń.

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data | …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |

* 1. **Załącznik nr 4**
  2. **do umowy**

**UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH**

Zawarta w dniu …………………... pomiędzy:

**Szpitalem Specjalistycznym im. J. Dietla w Krakowie** przy ul. Skarbowej 4; 31-121 Kraków, reprezentowanym przez: **dr n. med. Andrzeja Kosiniaka-Kamysza - Dyrektora Szpitala**

zwany w dalszej części umowy Administratorem,

a

**………………………………………………………………….**

reprezentowanym przez: **……………………………………………,**

zwana w dalszej części umowy Podmiotem Przetwarzający

**§ 1**

**Przedmiot umowy**

1. Administrator danych powierza Podmiotowi Przetwarzającemu, w trybie art. 28 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych, zwanego w dalszej części „RODO”), oraz Ustawy o Ochronie danych osobowych   
   z 10.05.2018 roku (Dz.U. 2018 poz. 1000), dane osobowe do przetwarzania, na zasadach i w celu określonym w niniejszej Umowie.
2. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie   
   z niniejszą umową, Rozporządzeniem oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
3. Podmiot Przetwarzający oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi Rozporządzenia.
4. Przedmiotem niniejszej Umowy jest powierzenie Podmiotowi Przetwarzającemu przez Administratora danych osobowych do przetwarzania, w związku z realizacją umowy nr ……………….. zawartej w dniu ………………………..
5. Powierzający powierza Podmiotowi Przetwarzającemu, na podstawie RODO dane osobowe,   
   a Przyjmujący zobowiązuje się do ich przetwarzania zgodnego z prawem i niniejszą Umową.
6. Podmiot Przetwarzający będzie przetwarzać dane osobowe wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w niniejszej Umowie Powierzenia oraz Umowach jak w §1 ust. 4

**§ 2**

**Zakres przetwarzania danych osobowych**

Zakres powierzonych do przetwarzania danych osobowych obejmuje: nazwisko, imię oraz wyniki badań, do których dostęp Podmiotowi Przetwarzającemu jest niezbędny do wykonania Umowy nr ……………………

**§ 3**

**Cel przetwarzania danych osobowych**

1. Celem przetwarzania danych osobowych jest wykonanie zawartej pomiędzy Stronami Umowy zgodnie z §1 ust 4.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez zastosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanym   
   z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 Rozporządzenia.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.
4. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszej umowy, oraz zostaną przeszkolone w tym zakresie.
5. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się zapewnić zachowanie w tajemnicy (o której mowa w art. 28 ust 3 pkt b Rozporządzenia) przetwarzanych danych przez osoby, które upoważnia do przetwarzania danych osobowych w celu realizacji niniejszej umowy, zarówno w trakcie zatrudnienia ich   
   w Podmiocie Przetwarzającym, jak i po jego ustaniu.
6. Podmiot Przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem usuwa/ zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do zniszczenia wszelkich informacji mogących posłużyć do odtworzenia w całości lub części, powierzonych danych osobowych, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego nakazują przechowywanie danych osobowych.
7. W miarę możliwości Podmiot Przetwarzający pomaga Administratorowi w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 Rozporządzenia.
8. Podmiot Przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je Administratorowi.

**§ 4**

**Sposób wykonania Umowy**

1. Podmiot Przetwarzający oświadcza, że będzie realizował przetwarzanie danych na warunkach   
   i zgodnie z treścią przepisów nowego unijnego rozporządzenia tj: RODO oraz Ustawy o Ochronie danych osobowych z 10.05.2018 roku (Dz.U. 2018 poz. 1000) w szczególności zastosuje przy przetwarzaniu danych środki techniczne i organizacyjne zapewniające ochronę danych, określone Rozporządzeniem RODO
2. Podmiot Przetwarzający oświadcza, że dane osobowe, o których mowa w § 1 niniejszej Umowy, są zabezpieczone przed ich udostępnieniem osobom nieupoważnionym, zabraniem przez osobę nieuprawnioną, przetwarzaniem z naruszeniem ustawy o ochronie danych osobowych oraz zmianą, utratą, uszkodzeniem lub zniszczeniem.
3. Strony ustalają, że podczas realizacji niniejszej umowy będą ze sobą ściśle współpracować za pośrednictwem Inspektorów Ochrony Danych Osobowych, informując się wzajemnie o wszystkich okolicznościach mających lub mogących mieć wpływ na wykonanie niniejszej Umowy.
4. W miarę możliwości Podmiot Przetwarzający pomaga Administratorowi w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 RODO
5. Podmiot Przetwarzający ma prawo podpowierzania danych osobowych, o których mowa w § 2 podwykonawcom w zakresie i celu niezbędnym do realizacji czynności związanych z wykonaniem Umowy o współpracy, jedynie za pisemną zgodą Administratora.
6. Dane osobowe przekazane na podstawie niniejszej Umowy powierzenia będą przetwarzane również przez podmiot świadczący na rzecz Podmiotu Przetwarzającego usługę dostawy poczty elektronicznej oraz usługę hostingu. Podmioty te zostaną zobowiązane przez Podmiot Przetwarzający do zapewnienia tych samych obowiązków ochrony danych, co zawarte w niniejszej umowie oraz obowiązujących przepisach prawa. Podmiot Przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność za działania i zaniechania tych podmiotów w zakresie przetwarzania i ochrony powierzonych danych osobowych. Podmiot przetwarzający zobowiązany jest przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy do uprzedniego informowania Administratora o planowanych zmianach w zakresie listy tych podmiotów, w szczególności dodaniu nowych podmiotów. Administrator może złożyć sprzeciw wobec takich zmian w ciągu 14 dni od otrzymania od Podmiotu Przetwarzającego zawiadomienia w tym zakresie.
7. W sytuacjach nadzwyczajnych, nieprzewidzianych w Umowie, Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych mając na uwadze ochronę powierzonych danych oraz interes Administratora.
8. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się niezwłocznie zawiadomić Administratora o:
9. każdym prawnie umocowanym żądaniu udostępnienia danych osobowych właściwemu organowi państwa, chyba że zakaz zawiadomienia Administratora wynika z przepisów prawa,   
   a szczególności przepisów postępowania karnego, gdy zakaz ma na celu zapewnienia poufności wszczętego dochodzenia,
10. każdym nieupoważnionym dostępie do danych osobowych,
11. każdym żądaniu otrzymanym bezpośrednio od osoby, której dane przetwarza, w zakresie przetwarzania dotyczących go danych osobowych, powstrzymując się jednocześnie od odpowiedzi na żądanie, chyba że zostanie do tego upoważniony przez Administratora.

**§ 5**

**Odpowiedzialność Podmiotu Przetwarzającego za powierzone dane osobowe oraz kontrole**

1. Administrator danych zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h RODO ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Podmiot Przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia umowy.
2. Administrator danych realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Podmiotu Przetwarzającego, informacja o terminie audytu, o którym mowa w ust. 1 będzie przekazana Przyjmującemu z co najmniej 24-godzinnym wyprzedzeniem.
3. Podmiot Przetwarzający zobowiązany jest udostępnić w celu zrealizowania audytu, o którym mowa w ust. 2, wgląd do wszystkich materiałów oraz systemów, w których realizowane jest przetwarzanie danych Administratora oraz umożliwić dostęp do pracowników zaangażowanych w ich przetwarzanie.
4. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli   
   w terminie wskazanym przez Administratora danych nie dłuższym niż 7 dni.
5. Podmiot Przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia.
6. Podmiot Przetwarzający jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z Umową, a w szczególności udostępnione osobom trzecim.
7. Przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego może nastąpić jedynie na pisemne polecenie Administratora danych, chyba, że obowiązek taki nakłada na Podmiot Przetwarzający prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega Podmiot Przetwarzający. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Podmiot Przetwarzający informuje Administratora danych o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.
8. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora danych o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Podmiot Przetwarzający danych osobowych określonych w umowie,   
   o jakiejkolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu Przetwarzającego. Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora danych.

**§ 6**

**Czas trwania i wypowiedzenie Umowy**

1. Umowa niniejsza zawarta jest na czas określony. Czas trwania Umowy Powierzenia danych osobowych kończy się z chwilą wykonania czynności wynikających z Umowy głównej nr ……….. zgodnie z § 1 ust 4.
2. Administrator ma prawo wypowiedzieć Umowę, gdy Podmiot Przetwarzający: 1) wykorzystał dane osobowe w sposób niezgodny z Umową, 2) powierzył wykonanie Umowy osobie trzeciej bez zgody Administratora, 3) nie zaprzestał niewłaściwego przetwarzania danych osobowych, 4) zawiadomił   
   o swojej niezdolności do wypełnienia Umowy, a w szczególności wymagań określonych w § 5. Jeżeli jedna ze Stron rażąco narusza zobowiązania wynikające z Umowy, druga Strona może wypowiedzieć Umowę ze skutkiem natychmiastowym oraz żądać naprawienia szkody poniesionej na skutek takiego naruszenia.
3. Administrator danych może rozwiązać niniejszą umowę ze skutkiem natychmiastowym, gdy Podmiot Przetwarzający:
4. pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie;
5. przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z umową;
6. powierzył przetwarzanie danych osobowych innemu podmiotowi bez zgody Administratora danych;

**§ 7**

**Postanowienia końcowe**

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego oraz RODO   
   i Ustawy o Ochronie Danych Osobowych z 10 maja 2018 roku (Dz.U. 2018 poz. 1000).
2. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszej umowy będzie sąd właściwy Administratora danych.
3. Wszelkie zmiany, uzupełnienia lub rozwiązanie niniejszej Umowy powinny być sporządzone na piśmie i podpisane przez należycie upoważnionych przedstawicieli Stron pod rygorem nieważności.
4. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

**Administrator: Podmiot Przetwarzający**

1. Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą PZP oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników. [↑](#footnote-ref-1)
2. #### Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

   [↑](#footnote-ref-2)
3. Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36).

   Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

   Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

   Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR *lub* roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR. [↑](#footnote-ref-3)
4. rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1). [↑](#footnote-ref-4)
5. W przypadku, gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie). [↑](#footnote-ref-5)