

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  
W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO  
O WARTOŚCI SZACUNKOWEJ PONIŻEJ 144.000 euro**

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego - dalej zwane „postępowaniem” - jest prowadzone zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), dalej zwanej „Pzp”.

**Nazwa nadana zamówieniu:**

**„DOSTAWA ZUŻYWALNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO”**

**Oznaczenie sprawy (numer referencyjny): ZP-18-028BN**

**Tryb postępowania** - przetarg nieograniczony (art. 10 ust.1 oraz art.39-46 Prawa zamówień publicznych).

**Nazwa i adres zamawiającego :**

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach  
40-027 KATOWICE ul. Francuska 20/24  
tel. 32/259-16-68 fax. 32/259-16-71  
Internet: [www.spskm.katowice.pl](http://www.spskm.katowice.pl)  
e-mail: [duo@spskm.katowice.pl](mailto:duo@spskm.katowice.pl)

Kody klasyfikacji CPV: 33..19.25.00 – 7

Treść SIWZ z załącznikami zatwierdzam

07.03.2018 r.

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM  
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy  
mgr Ewa Molek*

## I) OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 1) Opis przedmiotu zamówienia określają Załączniki Nr 1 – 3 SIWZ:
  - Pakiet nr 1* – Szklany asortyment laboratoryjny,
  - Pakiet nr 2* – Końcówki do pipet, probówki, koreczki,
  - Pakiet nr 3* – Probówki i butelki.
- 2) Szczegółowe parametry wymagane, ilości oraz inne wymagania Zamawiającego wyszczególnione są w Załącznikach nr 1–3.
- 3) Przedmiot zamówienia został podzielony na części, co oznacza możliwość składania ofert częściowych na dowolną ilość części. Zamawiający nie wyraża zgody na dodatkowy lub inny podział przedmiotu zamówienia niż wskazany w niniejszej SIWZ.
- 4) Oferowany przedmiot zamówienia musi być oznaczony znakiem CE.
- 5) Zamawiający wymaga aby termin ważności dostarczanego asortymentu był nie krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy.
- 6) Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment posiadał deklarację zgodności, certyfikację wyrobu i/lub zgłoszenie (powiadomienie) do Rejestru Wyrobów Medycznych, dopuszczających oferowany asortyment do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn.: Dz. U. Nr 107, poz. 679 ze zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie. Na żądanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest przedstawić ww. dokumenty.
- 7) Nie spełnienie wymaganych parametrów oraz wymogów określonych w SIWZ spowoduje odrzucenie oferty.

## II) USTALENIA OGÓLNE

- 1) Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
- 2) Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest zawarcie umowy ramowej.

## III) USTALENIA ORGANIZACYJNE ZWIĄZANE Z WYKONANIEM ZAMÓWIENIA.

- 1) Realizacja przedmiotu zamówienia będzie następowała częściowo na podstawie pisemnych zamówień zamawiającego w ilościach wskazanych w zamówieniu i w terminach:
  - a) dla Pakietów nr 1 – 2 – do 5 dni roboczych,
  - b) dla Pakietu nr 3 – do 8 dni roboczych.
- 2) Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu zamówienia własnym transportem, na własny koszt i na własne ryzyko do Magazynu Medycznego Pozaaptecznego.
- 3) Zamawiający zastrzega, że dostawy mogą odbywać się w godzinach pracy zamawiającego tj. od godz. 12.00 do godz. 14.00. w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
- 4) Wszelkie koszty związane z dostawami ponosi Wykonawca.

## IV) TERMIN REALIZACJI PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 1) Realizacja przedmiotu zamówienia będzie następować w okresie **4 MIESIĘCY** od dnia podpisania umowy.
- 2) Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających.

## V) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA.

- 1) O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:
  - b) nie podlegają wykluczeniu,
  - c) spełniają warunki udziału w postępowaniu, o ile zostały one określone przez zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu i SIWZ.

2) **Warunki udziału w postępowaniu.**

a) O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu.

3) **Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.**

3.1 Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

3.2 Przepisy dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

3.3. Jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana, zamawiający będzie żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

**VI) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA**

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

1) **oświadczenia wykonawcy** w zakresie wskazanym przez zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu i w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wstępnie potwierdzającego, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu – **Załącznik Nr 6 do SIWZ**

2) **oświadczenia wykonawcy** o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej; w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu – **Załącznik Nr 5 do SIWZ.**

3) Zgodnie z art. 24 ust. 11 Pzp wykonawca, **w terminie 3 dni** od zamieszczenia na stronie internetowej informacji dotyczących kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie i ceny, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. **Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ.**

2) **Zasady składania oświadczeń i dokumentów oraz wyboru oferty.**

1. Do oferty wykonawca dołącza aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym przez zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu i w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Informacje zawarte w oświadczeniu stanowią potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. **Wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 6 do SIWZ**

2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie 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.

3. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu i brak podstaw wykluczenia z postępowania, jeżeli zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016 r. poz. 352).

4. Jeżeli oświadczenia lub inne złożone przez wykonawcę dokumenty będą budzić wątpliwości zamawiającego, może on zwrócić się bezpośrednio o dodatkowe informacje lub dokumenty w tym zakresie.
5. W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w § 5 (tj. składanych w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu) i § 7 (składanych w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu przez wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, o których mowa w pkt 3 SIWZ) rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, okresu ich ważności oraz form, w jakich dokumenty te mogą być składane (Dz. U. z 2016 r. poz. 1126) - **dalej zwanego „rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r.”**, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnymi i bezpłatnymi baz danych, zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.
6. W przypadku wskazania przez wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w § 5 (tj. składanych w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu) i § 7 (składanych w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu przez wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, o których mowa w pkt 3 SIWZ) rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r., które znajdują się w posiadaniu zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez zamawiającego zgodnie z art. 97 ust. 1 Pzp, zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 Pzp, korzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one aktualne.
7. W przypadku, o którym mowa w ppkt 8 SIWZ zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez wykonawcę i pobranych samodzielnie przez zamawiającego dokumentów.
8. Oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. dotyczące wykonawcy składane są w oryginale.
9. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
10. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej.
11. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentów, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r., innych niż oświadczenia, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
12. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
13. Jeżeli wykonawca nie złoży wymaganych pełnomocnictw albo złoży wadliwe pełnomocnictwa, zamawiający wzywa do ich złożenia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
14. Zamawiający wzywa także, w wyznaczonym przez siebie terminie, do złożenia wyjaśnień dotyczących oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1 Pzp.
15. Jeżeli oświadczenia lub inne złożone przez wykonawcę dokumenty budzą wątpliwości zamawiającego, może on zwrócić się o dodatkowe informacje lub dokumenty w tym zakresie.
16. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.

## ZP – 18 – 028 BN

- 3) W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez zamawiającego w SIWZ, zamawiający żąda:
- a) Zgłoszenia lub powiadomienia Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych potwierdzającego, że oferowane preparaty sklasyfikowane są jako wyroby medyczne i są dopuszczone do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych ( Dz. U. z 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami):
    - Dotyczy Pakietu nr 1 dla wszystkich pozycji z wyłączeniem pozycji Nr 8,
    - Dotyczy Pakietu nr 2 pozycji nr 7, 8, 9, 10 i 14,
    - Dotyczy Pakietu nr 3 dla pozycji 1 i 5.
  - b) Certyfikat potwierdzający zgodność z normą EN ISO 8655 – dotyczy Pakietu nr 2 pozycja nr 1, 2, 3, 4, 5 i 6 w języku polskim lub angielskim.
  - c) **certyfikat** potwierdzający posiadanie parametrów wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia dla Pakietu nr 2, dla pozycji nr 1 – 6 oraz 11 – 13 w języku polskim lub angielskim.
  - d) Kart technicznych/ katalogowych/ katalogów, oferowanego przedmiotu zamówienia, zawierających zdjęcia oraz szczegółowy opis, z nazwą producenta i opisem w języku polskim wskazanych w Załącznikach asortymentowo - cenowych. Odręczne dopiski i uzupełnienia w dokumentach nie będą brane pod uwagę przez Zamawiającego przy ocenie ofert – dotyczy wszystkich Pakietów.
  - e) Próbek oferowanego asortymentu w ilościach wskazanych w Załącznikach asortymentowo - cenowych, w celu sprawdzenia, czy oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w SIWZ. Próbki winny być opisane z zaznaczeniem numeru pakietu i numeru pozycji w pakiecie, na opakowaniu należy podać dokładną nazwę i adres wykonawcy oraz nazwę postępowania, w ramach którego są składane z dopiskiem „próbki”. Wewnątrz opakowania zawierającego próbki należy umieścić ich dokładny spis. Próbki należy złożyć wraz z ofertą, na adres wskazany w SIWZ. Wykonawca dostarcza bezpłatne próbki.

## VII) OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

- 1) Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej. Zamawiający nie dopuszcza składania oferty w postaci elektronicznej.
- 2) Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim i zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oświadczeń, oferty oraz innych dokumentów w jednym z języków powszechnie używanych w handlu międzynarodowym.
- 3) Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 4) Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
- 5) Wzór formularza oferty **stanowi Załącznik nr 4 do SIWZ.**
- 6) Ofertę podpisuje osoba lub osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy.
- 7) Jeżeli wykonawcę reprezentuje pełnomocnik, wraz z ofertą składa się pełnomocnictwo.
- 8) Wykonawca może złożyć jedną ofertę.
- 9) Ofertę sporządza się w sposób staranny, czytelny i trwały. Stwierdzone przez wykonawcę w ofercie błędy i omyłki w zapisach - przed jej złożeniem - poprawia się przez skreślenie dotychczasowej treści i wpisanie nowej, z zachowaniem czytelności błędnego zapisu, oraz podpisanie poprawki i zamieszczenie daty dokonania poprawki.
- 10) Ofertę należy przygotować tak, by z zawartością oferty nie można było zapoznać się przed upływem terminu otwarcia ofert.
- 11) Zaleca się, aby wykonawca zbroszował ofertę oraz ponumerował jej strony.
- 12) Wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi wykonawca.
- 13) Wykonawca składa ofertę w zamkniętej kopercie lub innym opakowaniu w sposób zapewniający nieujawnienie treści oferty do chwili jej otwarcia. Zamknięta koperta lub inne opakowanie musi zawierać oznaczenie:

Oferta złożona w przetargu nieograniczonym na:  
**„DOSTAWĘ ZUŻYWALNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO”.**  
Oznaczenie sprawy: ZP-18-028 BN  
Nie otwierać przed 15.03.2018r. godz. 11:30.

## **ZP – 18 – 028 BN**

- 14) Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę.
- 15) W przypadku wycofania oferty, wykonawca składa pisemne oświadczenie, że ofertę wycofuje. Oświadczenie o wycofaniu oferty, wykonawca umieszcza w zamkniętej kopercie lub innym opakowaniu, która musi zawierać oznaczenie:

Oświadczenie o wycofaniu oferty złożonej w przetargu nieograniczonym na:  
**„DOSTAWĘ ZUŻYWALNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO”**.  
Oznaczenie sprawy: ZP-18-028 BN  
Nie otwierać przed upływem terminu otwarcia ofert.

- 16) Oświadczenie o wycofaniu oferty musi zawierać co najmniej nazwę i adres wykonawcy, treść oświadczenia wykonawcy o wycofaniu oferty oraz podpis osoby lub osób uprawnionych do reprezentowania wykonawcy.
- 17) W przypadku zmiany oferty wykonawca składa pisemne oświadczenie, że ofertę zmienia, określając zakres tych zmian. Oświadczenie o zmianie oferty wykonawca umieszcza w zamkniętej kopercie lub innym opakowaniu, która musi zawierać oznaczenie:

Oświadczenie o zmianie oferty złożonej w przetargu nieograniczonym na:  
**„DOSTAWĘ ZUŻYWALNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO”**.  
Oznaczenie sprawy: ZP-18-028 BN  
Nie otwierać przed upływem terminu otwarcia ofert.

- 18) Oświadczenie o zmianie oferty musi zawierać nazwę i adres wykonawcy oraz podpis wykonawcy.
- 19) Tajemnica przedsiębiorstwa.

- 1) Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

- 2) Jeżeli wykonawca zamierza w treści oferty umieścić informacje będące tajemnicą przedsiębiorstwa należy je złożyć w oddzielnym zszytym pakiecie, z zaznaczeniem ich lokalizacji w spisie załączników do oferty. Na każdym dokumencie stanowiącym tajemnicę przedsiębiorstwa musi widnieć napis „informacja stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa – dokument niejawny, nie może być udostępniony innym uczestnikom postępowania.

- 3) Wykonawca nie może zastrzec nazwy (firmy) oraz jego adresu, a także informacji dotyczących ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w jego ofercie.

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

- 1) W postępowaniu komunikacja między zamawiającym a wykonawcami odbywa się zgodnie z wyborem zamawiającego za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście, za pośrednictwem postańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (Dz. U. z 2013 r. poz. 1422, z 2015 r. poz. 1844 oraz z 2016 r. poz. 147 i 615).
- 2) Jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje za pośrednictwem faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
- 3) Dane kontaktowe w ramach przedmiotowego postępowania:
  - e-mail: duo@spskm.katowice.pl;
  - numer faxu: 32/ 259-16-71;

## **ZP – 18 – 028 BN**

Przy przesyłaniu informacji na powyższe dane kontaktowe, należy zawsze powoływać się na numer niniejszego postępowania (**ZP-18-028 BN**).

- 4) **Termin na zadawanie pytań upływa w dniu 12.03.2018 roku.**
- 5) Zamawiający nie dopuszcza porozumiewania się z wykonawcami za pośrednictwem telefonu.

### **IX) WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM.**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

### **X) TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

- 1) Termin związania ofertą wynosi 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 2) Wykonawca samodzielnie lub na wniosek zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
- 3) Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.
- 4) Odmowa wyrażenia zgody, o której mowa w pkt 2., nie powoduje utraty wadium.
- 5) Na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 7a Pzp zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wyrazi zgody, o której mowa w art. 85 ust. 2 Pzp, na przedłużenie terminu związania ofertą.

### **XI) MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

#### **1) Miejsce i termin składania ofert:**

- a) miejsce składania ofert: SPSKM – Dział Zamówień Publicznych, pok. Nr 2
- b) **termin składania ofert: do dnia 15.03.2018r, do godz. 11:00**

#### **2) Miejsce i termin otwarcia ofert:**

- a) miejsce otwarcia ofert: SPSKM – Dział Zamówień Publicznych, pok. Nr 2
- b) **termin otwarcia ofert: w dniu 15.03.2018r. o godz. 11:30**

- 3) Oferta złożona w terminie składania ofert będzie podlegać rejestracji przez zamawiającego. Koperta lub inne opakowanie, w którym będzie złożona oferta zostanie opatrzona numerem według kolejności składania ofert oraz terminem jej złożenia, a wykonawca może otrzymać potwierdzenie złożenia oferty wraz z informacją o terminie jej złożenia.
- 4) Jeżeli w ofercie wykonawca poda cenę napisaną słownie inną niż cenę napisaną cyfrowo, podczas otwarcia ofert zostanie podana cena napisana słownie.
- 5) Zgodnie z art. 86 ust. 5 Pzp niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:
  - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
  - b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
  - c) cen i oferowanych terminów gwarancji zawartych w ofertach.

## ZP – 18 – 028 BN

- 6) Zamawiający niezwłocznie zawiadamia wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwraca ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.
- 7) Zamawiający nie ponosi żadnej odpowiedzialności za oferty złożone w innym miejscu niż wskazane w SIWZ lub opisane inaczej niż określił zamawiający w SIWZ.

### XII) OPIS SPOSOBU OBLICZANIA CENY

- 1) Opis sposobu obliczenia ceny:  $\text{ilość} \times \text{cena jednostkowa netto} = \text{wartość netto} + \text{VAT} = \text{wartość brutto}$
- 2) Cenę należy podać do dwóch miejsc po przecinku.
- 3) Rozliczenia pomiędzy zamawiającym a wykonawcą będą prowadzone w walucie PLN.
- 4) Cena musi być wyrażona w złotych polskich.
- 5) Zgodnie z art. 91 ust. 3a Pzp 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 dostawy, której świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując jej wartość bez kwoty podatku. Wzór informacji stanowi załącznik nr 7 do SIWZ.**

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

#### KRYTERIA OCENY

#### **Cena – 100%**

Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, który zaoferuje najniższą cenę.

### XIV) INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY BYĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

- 1) Zamawiający zawrze umowę z wybranym wykonawcą - nie wcześniej niż 5 dni od dnia przekazania informacji o wyborze oferty faksem lub mailem – na warunkach będących istotnymi postanowieniami, a stanowiącymi wzór umowy - **Załącznik nr 8** do niniejszej specyfikacji.
- 2) W przypadku wyboru jako oferty najkorzystniejszej oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, należy przed podpisaniem umowy o zamówienie publiczne przedłożyć Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców – w przypadku jeżeli taka umowa nie jest dołączona do oferty.
- 3) Zaleca się, aby umowa konsorcjum regulująca współpracę Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia w szczególności zawierała postanowienia wynikające z charakteru konsorcjum:
  - 1) określenie stron umowy z oznaczeniem lidera konsorcjum,
  - 2) cel zawarcia umowy,
  - 3) czas trwania konsorcjum (obejmujący okres realizacji przedmiotu zamówienia, gwarancji i rękojmi),
  - 4) zapis o solidarnej odpowiedzialności każdego członka konsorcjum wobec Zamawiającego za wykonanie umowy,
  - 5) wyłączenie możliwości wypowiedzenia umowy konsorcjum przez któregokolwiek z jego członków do czasu wykonania przedmiotu zamówienia.
- 4) W przypadku nie dopełnienia przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w ust. 3, będzie to uznane przez Zamawiającego za tożsame z uchylaniem się od zawarcia umowy.
- 5) Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana uchyli się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający wybiera ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzania ich ponownej oceny chyba, że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 93 ust.1 Ustawy.



- 6) Miejsce podpisania umowy to siedziba Zamawiającego. Jeżeli przedstawiciel umocowany do podpisywania umowy nie może podpisać umowy w siedzibie Zamawiającego, to należy zwrócić się do Zamawiającego z prośbą o przenieście umowy na adres wykonawcy.

#### **XV) WZÓR UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

Wzór umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowi **Załącznik nr 8** do SIWZ.

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

- 1) Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
  - a) określenia warunków udziału w postępowaniu;
  - b) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
  - c) odrzucenia oferty odwołującego;
  - d) opisu przedmiotu zamówienia;
  - e) wyboru najkorzystniejszej oferty.
- 2) Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami Pzp, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
- 3) Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
- 4) 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.
- 5) 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 Pzp albo w terminie 10 dni - jeżeli zostały przesłane w inny sposób - w przypadku gdy wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Pzp.
- 6) W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.
- 7) Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu, a jego kopię przesyła się zamawiającemu oraz wykonawcy wnoszącemu odwołanie.
- 8) Wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.
- 9) Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego wykonawcy nie później niż do czasu otwarcia rozprawy.
- 10) Jeżeli koniec terminu do wykonania czynności przypada na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, termin upływa dnia następnego po dniu lub dniach wolnych od pracy.
- 11) *W sprawach nie uregulowanych w rozdz. XVI w zakresie wniesienia odwołania i skargi mają zastosowanie przepisy art. 179 - 198g Pzp.*

Niżej wymienione Załączniki do SIWZ stanowią jej treść:

- 1) Załącznik nr 1 – 3 do SIWZ – formularze asortymentowo-cenowe.
- 2) Załącznik nr 4 do SIWZ – formularz oferty.
- 3) Załącznik nr 5 do SIWZ – wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp.
- 4) Załącznik nr 6 do SIWZ – wzór oświadczenia w zakresie wskazanym przez zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu i w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wstępnie potwierdzającego, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu
- 5) Załącznik nr 7 do SIWZ – wzór informacji, o której mowa w art. 91 ust. 3a Pzp.
- 6) Załącznik nr 8 do SIWZ – wzór umowy.

Wykonawca do oferty zobowiązany jest dołączyć wypełniony i podpisany:

- 1) Wybrany z pośród Załączników nr 1 – 3
- 2) Załącznik nr 4
- 3) Załącznik nr 6
- 4) Załącznik nr 7
- 5) Próbki oferowanego asortymentu w ilościach wskazanych w Załączniku asortymentowo - cenowym, w celu sprawdzenia czy oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w SIWZ.

W terminie **3 dni** od umieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego *PROTOKOŁU Z OTWARCIA* ofert Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu wypełniony i podpisany Załącznik Nr 5 Oświadczenia dołączone do oferty nie będą honorowane.

Wszystkie pozostałe dokumenty i oświadczenia Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć Zamawiającemu po otrzymaniu wezwania.

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

## Pakiet nr 1 – Szklany asortyment laboratoryjny

Lp.	Asortyment – parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Zamawiana ilość sztuk	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość		
								Netto	VAT	Brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Szkietka podstawowe nieszlifowane o wym. 76x26 mm			12 500	50 szt	250				
2.	Szkietka podstawowe z matowym brzegiem 76x26 mm			5 000	50 szt	100				
3	Szkietka podstawowe z mrożonym brzegiem o wymiarach 76x26, gotowe do użycia, bez napisów na szkietku, dopuszczone do stosowania do aparatu do przygotowywania próbek cytogenetycznych. Brzeg pod kątem 90°, szlifowany. Całkowite odbicie światła (M=2), proporcja odbicia normalnego drugiej lustrzanej powierzchni przy kącie padania światła 30°= 91,5%. Współczynnik załamania = 546,07; nm = 1,5171. Gęstość = 2,479, hydrolytyczna klasa 3. Skład chemiczny: SiO <sub>2</sub> - 72,20%; MgO- 4,30%; Na <sub>2</sub> O-14,30%; Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> - 1,20%; K <sub>2</sub> O-1,20%; Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> -0,03%; CaO-6,40%; SO <sub>3</sub> -0,30%.			500	50 szt	10				
4	Pateczki polistyrenowe z wacikiem wiskozowym w probówce transportowej, jałowe - Sterile R, bez podłoża. Pakowane			500	500 szt	1				

**ZP – 18 – 028 BN**

	indywidualnie w probówce z korkiem. Wyposażone w etykietę.										
5	System transportowy Sterile-R do wymazów, z podłożem, zabezpieczający tlenowce i beztlenowce			<b>5 000</b>	<b>100 szt</b>	<b>50</b>					
6	Naczyńka do analizatora, PS 0,5 ml			<b>7 000</b>	<b>1 000 szt</b>	<b>7</b>					
7	Szkiełka nakrywkowe 16x16			<b>1 000</b>	<b>200 szt</b>	<b>5</b>					
8	Probówki wirówkowe szklane, okrągłodenne o poj. 10 ml			<b>20 000</b>	<b>250 szt</b>	<b>80</b>					
<b>WARTOŚĆ OGÓŁEM:</b>											

**UWAGA:**

- 1) *W celu sprawdzenia wymaganych parametrów Zamawiający żąda 3 próbek z pozycji nr 3.*
- 2) *Karty katalogowe / techniczne lub katalogi dla wszystkich pozycji w języku polskim.*

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_ 2018 roku

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy / Wykonawców)

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

## Pakiet nr 2 – Końcówki do pipet, probówki, koreczki

Lp.	Asortyment – parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Zamawiana ilość sztuk	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość		
								Netto	VAT	Brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Końcówki do pipet żółte, 2 - 200 µl - opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie, dopasowane do pasującej pipety Eppendorf. Niewielka zwilżalność. Wysoka stabilność temperaturowa. Odporność na autoklawowanie (121°C, 20 min.) po otwarciu worka i umieszczeniu w pudełku. Precyzyjny kształt, nie spadają z pipety w trakcie pracy. Niesterylne. Dł końcówek 53 mm. Pakowane w workach umożliwiających powtórne zamknięcie; 2 worki po 500 końcówek (1000 szt). Końcówki wyprodukowane z wysokiej jakości PP bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów - wymagane poświadczenie certyfikatem. Ergonomicznie zaprojektowana końcówka zapewnia idealne dopasowanie do pipet marki Eppendorf. W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655.			6 000	1 000 szt	6				
2.	Końcówki do pipet niebieskie, 50 - 1000 µl - opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie, dopasowane do			6 000	1 000 szt	6				

	<p>pasującej pipety Eppendorf. Niewielka zwilżalność. Wysoka stabilność temperaturowa. Odporność na autoklawowanie (121°C, 20 min.) po otwarciu worka i umieszczeniu w pudełku. Precyzyjny kształt, nie spadają z pipety w trakcie pracy. Niesterylne. Dł końcówek 71 mm. Pakowane w workach umożliwiających powtórne zamknięcie; 2 worki po 500 końcówek (1000 szt). Końcówki wyprodukowane z wysokiej jakości PP bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów - wymagane poświadczenie certyfikatem. Ergonomicznie zaprojektowana końcówka zapewnia idealne dopasowanie do pipet marki Eppendorf. W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655.</p>									
3	<p>Końcówki <b>100 - 5000 µl</b> - opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie, dopasowane do pasującej pipety Eppendorf. Niewielka zwilżalność. Wysoka stabilność temperaturowa. Odporność na autoklawowanie (121°C, 20 min.) po otwarciu worka i umieszczeniu w pudełku. Precyzyjny kształt, nie spadają z pipety w trakcie pracy. Niesterylne. Dł końcówek 120 mm. Pakowane w workach umożliwiających powtórne zamknięcie; 5 torebek po 100 końcówek (500 szt). Końcówki wyprodukowane z wysokiej jakości PP bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów - wymagane</p>			<b>500</b>	<b>500 szt</b>	<b>1</b>				

	poświadczenie certyfikatem. Ergonomicznie zaprojektowana końcówka zapewnia idealne dopasowanie do pipet marki Eppendorf. W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655.									
4	Kończówki do pipet typu Eppendorf kompatybilne w zakresach <b>0,1 - 20 µl</b> - Opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie dopasowane do pasującej pipety Eppendorf. Niewielka zwilżalność; wysoka stabilność temperaturowa; Odporność na autoklawowanie (121°C, 20 minut) po otwarciu worka i umieszczeniu w pudełku; precyzyjny kształt, nie spadają z pipety w trakcie pracy, niesterylne; Dł. końcówek 40 mm; pakowane w workach umożliwiającym powtórne zamknięcie. W opakowaniu 2 worki po 500 końcówek(1000 szt); Kończówki wyprodukowane z najwyższej jakości polipropylenu bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów - wymagane poświadczenie certyfikatem; Ergonomicznie zaprojektowana końcówka zapewnia idealne dopasowanie do pipet marki Eppendorf. W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655..			<b>12 000</b>	<b>1 000 szt</b>	<b>12</b>				
5	Kończówki do pipet typu Eppendorf kompatybilne w zakresach <b>0,5 - 20 µl</b> - Opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie dopasowane do pasującej pipety			<b>13 000</b>	<b>1 000 szt</b>	<b>13</b>				

	<p>Eppendorf. Niewielka zwilżalność; wysoka stabilność temperaturowa; Odporność na autoklawowanie (121°C, 20 minut) po otwarciu worka i umieszczeniu w pudełku; precyzyjny kształt, nie spadają z pipety w trakcie pracy, niesterylne; Dł. końcówek 46 mm; pakowane w workach umożliwiających powtórne zamknięcie. W opakowaniu 2 worki po 500 końcówek (1000 szt); Końcówki wyprodukowane z najwyższej jakości polipropylenu bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów - wymagane poświadczenie certyfikatem; Ergonomicznie zaprojektowana końcówka zapewnia idealne dopasowanie do pipet marki Eppendorf. W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655.</p>									
6	<p>Końcówki do pipet typu Eppendorf kompatybilne w zakresach <b>0,1 - 10 µl</b> - Opakowanie z końcówkami znakowane kolorystycznie dopasowane do pasującej pipety Eppendorf. Niewielka zwilżalność; wysoka stabilność temperaturowa; Odporność na autoklawowanie (121°C, 20 minut) po otwarciu worka i umieszczeniu w pudełku; precyzyjny kształt, nie spadają z pipety w trakcie pracy, niesterylne; Dł. końcówek 34 mm; pakowane w workach umożliwiających powtórne zamknięcie. W opakowaniu 2 worki po 500 końcówek(1000 szt); Końcówki wyprodukowane z najwyższej jakości polipropylenu</p>			<b>4 000</b>	<b>1 000 szt</b>	<b>4</b>				



	bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów - wymagane poświadczenie certyfikatem; Ergonomicznie zaprojektowana końcówka zapewnia idealne dopasowanie do pipet marki Eppendorf. W połączeniu z pipetami Eppendorf muszą spełniać wymagania normy EN ISO 8655.									
7	Pipety Pasteura, niesterylne, z PE, poj. 3 ml, z podziatką.			<b>3 000</b>	<b>500 szt</b>	<b>6</b>				
8	Probówki wirówkowe, przezroczyste, plastikowe z PP, okrągłodenne o poj. 10 ml, 16x100 mm			<b>5 000</b>	<b>500 szt</b>	<b>10</b>				
9	Probówki wirówkowe, przezroczyste, plastikowe z PP, okrągłodenne o poj. 10 ml, 16x100 mm, z obrzeżem			<b>10 000</b>	<b>500 szt</b>	<b>20</b>				
10	Probówki okrągłodenne z tworzywa PS o poj. 7 ml, 12x75 mm, bez obrzeża			<b>15 000</b>	<b>1 000 szt</b>	<b>15</b>				
11	<b>Probówki cienkościenne typu Eppendorf o poj. 0,2 ml, do reakcji PCR z indywidualnym zamknięciem dla każdej probówki. Matowa powierzchnia po stronie zewnętrznej probówki oraz na zewnętrznej powierzchni korka, umożliwiająca łatwe podpisywanie probówek. Korek zawieszony na zawiasie umożliwia określoną pozycję wieczka. Precyzyjne uszczelnienie korka gwarantuje minimalne parowanie oraz zabezpieczenie przed kontaminacją.</b>			<b>4 000</b>	<b>1 000 szt</b>	<b>4</b>				

	<p>Łatwe otwarcie probówek. Do stosowania we wszystkich typowych termocyklerach z formatem bloku 0,2 ml. Probówki wyprodukowane z najwyższej jakości PP, bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów - poświadczony certyfikatem. Możliwość sterylizacji w autoklawie przy otwartym korku. Możliwość ściągnięcia ze strony internetowej producenta certyfikatu dla każdej partii. Nie zawierają inhibitorów reakcji PCR, ludzkiego DNAz oraz RNAz - wymagane poświadczenie certyfikatem. Niepirogenne. Bezbarwne.</p>									
12	<p><b>Probówki cienkościenne typu Eppendorf o poj. 0,5 ml, z indywidualnym zamknięciem.</b> Zaznaczone na probówce wskaźniki objętości: 0,1; 0,25 i 0,5 ml, umożliwiające wzrokowe określenie objętości próbki. Matowa powierzchnia na korku i po stronie zewnętrznej probówki umożliwia łatwe podpisywanie próbek. Korek zapobiega niepożądanemu odskoczeniu wieczka i otwiera się go bez obawy przed ewentualnym skażeniem. Duża wytrzymałość na chemikalia, obciążenie mechaniczne i ekstremalne temperatury. Wytrzymałe do prędkości wirowania 30 000xg. Probówki wyprodukowane z najwyższej jakości PP bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów -</p>			<b>4 000</b>	<b>500 szt</b>	<b>8</b>				

	<p>poświadczony certyfikatem. Precyzyjne uszczelnienie korka gwarantuje minimalne parowanie w czasie długiego przechowywania. System zamykania probówki zapewniający wysoką szczelność Safe Lock lub równoważny. Zapewniona sprawność w temperaturach od -86°C do +100°C. Możliwość sterylizacji w autoklawie przy otwartym korku. Nie zawierają inhibitorów reakcji PCR, ludzkiego DNAz oraz RNAz - wymagane poświadczenie certyfikatem. Bezbarwne.</p>									
13	<p><b>Probówki cienkościenna typu Eppendorf o poj. 1,5 ml do reakcji PCR.</b> Zaznaczone na probówce wskaźniki objętości: 0,5; 1,0 i 1,5 ml umożliwiające wzrokowe określenie objętości próbki. Matowa powierzchnia na korku i po stronie zewnętrznej probówki umożliwia łatwe podpisywanie próbek. Korek zapobiega niepożądanemu odskoczeniu wieczka i otwiera się go bez obawy przed ewentualnym skażeniem. Duża wytrzymałość na chemikalia, obciążenie mechaniczne i ekstremalne temperatury. Wytrzymałe do prędkości wirowania 30 000xg. Probówki wyprodukowane z najwyższej jakości PP bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów - poświadczony certyfikatem. Precyzyjne uszczelnienie korka gwarantuje minimalne parowanie w czasie długiego przechowywania.</p>			<b>4 000</b>	<b>1 000 szt</b>	<b>4</b>				

	Zapewniona sprawność w temperaturach od -86°C do +100°C. Możliwość sterylizacji w autoklawie przy otwartym korku (121°C, 20 min.). Nie zawierają inhibitorów reakcji PCR, ludzkiego DNA, DNAz oraz RNAz - wymagane poświadczenie certyfikatem. Bezbarwne.									
14	Koreczki PP lub PE, karbowane 16 mm do probówek wirówkowych, plastikowych, okrągłodennych o poj. 10 ml i średnicy 16 mm			6 000	200 szt	30				
15	Koreczki bakteriologiczne z PP, autoklawowalne do 121°C, nakładane, do probówek o średnicy 16 mm			200	100 szt	2				
<b>WARTOŚĆ OGÓŁEM:</b>										

**UWAGA:**

- 1) W celu sprawdzenia wymaganych parametrów Zamawiający żąda próbek:
  - a) dla pozycji nr 1 – 6 po 5 sztuk,
  - b) dla pozycji nr 11 – 15 po 3 sztuki.
- 2) Karty katalogowe / techniczne dla pozycji nr 1 – 6 oraz 11 – 13 w języku polskim ,
- 3) Certyfikat na potwierdzenie spełnienia wymaganej normy dla pozycji nr 1 – 6 w języku polskim lub angielskim,
- 4) Certyfikat potwierdzający posiadanie parametrów wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia dla pozycji nr 1 – 6 oraz 11 – 13 w języku polskim lub angielskim.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_ 2018 roku

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy / Wykonawców)

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

## Pakiet nr 3 – Probówki i butelki

Lp.	Asortyment – parametry wymagane	Producent	Nr katalogowy	Zamawiana ilość sztuk	Wymagana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość		
								Netto	VAT	Brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Probówki do osocza typu Vacutainer, z nakrętką; poj. min. 6 ml, max. 7 ml, z heparyną sodową.			600	100 szt	6				
2.	Probówki typu Falcone 5 ml, okrągłodenne, korek na zakrętkę, zamykanie nie pękające podczas wirowania, z polistyrenu, kompatybilne z cytometrem przepływowym FACS CANTO II			3 500	125 szt	28				
3	Probówki typu Falcone 15 ml, o wym. 17x121 mm. Zaznaczone na probówce wskaźniki objętości umożliwiające wzrokowe określenie objętości próbki. Matowa powierzchnia po stronie zewnętrznej probówki umożliwiające łatwe podpisywanie próbek. Płaska, lekko barwiona pokrywka ze spłaszczonymi i żłobionymi bokami ułatwiająca pracę z probówką, umożliwiającą stabilne ustawienie w pozycji stojącej i ograniczającą ryzyko zanieczyszczenia. Wytrzymałość temperaturowa od -86°C do +100°C. Wytrzymałość do prędkości wirowania 19,500xg. Probówki wyprodukowane z najwyższej			500	50 szt	10				

	<p>jakości PP (surowiec klasy 6 wg norm USP) bez dodatków plastyfikatorów, biocydów, środków poślizgowych - poświadczony certyfikatem. Stożkowy kształt kompatybilny z akcesoriami do 15 ml probówek stożkowych. Bezbarwne, zapewniające optymalną widoczność próbki i osadu. Sterylne, wolne od pirogenów i niezawierające DNAz, RNAz i DNA. Jakość i czystość każdej partii oddzielnie testowana i certyfikowana.</p>									
4	<p><b>Probówki typu Falcone 50 ml</b>, o wym. 30x116 mm. Zaznaczone na probówce wskaźniki objętości umożliwiające wzrokowe określenie objętości próbki. Matowa powierzchnia po stronie zewnętrznej probówki umożliwia łatwe podpisywanie próbek. Płaska, lekko barwiona pokrywka ze spłaszczonymi i żłobionymi bokami ułatwiająca pracę z probówką, umożliwiającą stabilne ustawienie w pozycji stojącej i ograniczającą ryzyko zanieczyszczenia. Wytrzymałość temperaturowa od -86°C do +100°C. Wytrzymałość do prędkości wirowania 19,500xg. Probówki wyprodukowane z najwyższej jakości PP (surowiec klasy 6 wg norm USP) bez dodatków plastyfikatorów, biocydów, środków poślizgowych - poświadczony certyfikatem. Stożkowy kształt kompatybilny z</p>			<b>500</b>	<b>20 szt</b>	<b>25</b>				

	akcesoriami do 50 ml probówek stożkowych. Bezbarwne, zapewniające optymalną widoczność próbki i osadu. Sterylne, wolne od pirogenów i niezawierające DNAz, RNAz i DNA. Jakość i czystość każdej partii oddzielnie testowana i certyfikowana.									
5	<b>Butelki do hodowli</b> 50 ml, korek z odpowietrznikiem z filtrem 0,2 - 0,22 mikrona, sterylne.			<b>1 000</b>	<b>100 szt</b>	<b>10</b>				
<b>WARTOŚĆ OGÓŁEM:</b>										

**UWAGA:**

- 1) W celu sprawdzenia wymaganych parametrów Zamawiający żąda próbek:
  - a) z pozycji nr 2 – 3 sztuki,
  - b) z pozycji nr 3 – 3 sztuki,
  - c) z pozycji nr 4 – 3 sztuki,
  - d) z pozycji nr 5 – 3 sztuki.
- 2) Karty katalogowe / techniczne dla wszystkich pozycji w języku polskim.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_ 2018 roku

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy / Wykonawców)

.....  
Pieczęć firmowa wykonawcy

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

Nazwa wykonawcy .....

Siedziba .....

REGON ..... NIP .....

Tel. .... Fax .....

Osoba upoważniona do kontaktu z zamawiającym .....

Tel ..... e-mail .....

Osoba upoważniona do podpisania umowy : .....

**Zamawiający wymaga wypełnienia wszystkich pól / podania wszystkich danych wymaganych w ramce powyżej.**  
W nawiązaniu do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na dostawę zużywalnego sprzętu laboratoryjnego oferuję wykonanie dostawy na warunkach określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia za cenę:

**PAKIET Nr 1**

Cena bez podatku VAT.....zł  
 podatek VAT .....% .....zł  
**Cena z podatkiem VAT** .....zł  
 Słownie: .....zł

**PAKIET Nr 2**

Cena bez podatku VAT.....zł  
 podatek VAT .....% .....zł  
**Cena z podatkiem VAT** .....zł  
 Słownie: .....zł

**PAKIET Nr 3**

Cena bez podatku VAT.....zł  
 podatek VAT .....% .....zł  
**Cena z podatkiem VAT** .....zł  
 Słownie: .....zł

- 1) Oświadczamy, że cena/y brutto zawarta/e w Ofercie zawierają wszystkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty.
- 2) Oświadczamy, że akceptujemy warunki płatności określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przedmiotowego postępowania.
- 3) Oświadczamy, że jesteśmy związani niniejszą ofertą przez okres 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert.



**ZP – 18 – 028 BN**

- 4) Oświadczamy, że niniejsza oferta zawiera na stronach od nr \_\_\_\_\_ do nr \_\_\_\_\_ informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
- 5) Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z projektem umowy, stanowiącym Załącznik nr 8 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
- 6) Ofertę niniejszą składam na \_\_\_\_\_ kolejno ponumerowanych stronach.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_ 2018 roku

\_\_\_\_\_  
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

*\* niepotrzebne skreślić , należy zostawić właściwą odpowiedź*

**Zamawiający:**

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

**Wykonawca:**

.....

.....  
(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu:  
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

**reprezentowany przez:**

.....

.....  
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do  
reprezentacji)

**Oświadczenie wykonawcy**

składane na podstawie art. 24 ust. 11 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

**DOTYCZĄCE PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „**DOSTAWA ZUŻYWALNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO**”, prowadzonego przez SPSKM w Katowicach, oświadczam, co następuje:

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, którego przedmiotem jest „**DOSTAWA ZUŻYWALNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO**”, prowadzonym przez SPSKM Katowice oświadczamy, że:

- a) nie należymy do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 11 ustawy Prawo zamówień publicznych\*,
- b) należymy do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 11 ustawy Prawo zamówień publicznych\*. W przypadku przynależności Wykonawcy do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 11 ustawy Prawo zamówień publicznych, Wykonawca składa wraz z ofertą listę podmiotów należących do grupy kapitałowej.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_ 2018r.

\_\_\_\_\_  
(podpis i pieczęć Wykonawcy)

\* - niepotrzebne skreślić.

\* należy zaznaczyć właściwą odpowiedź, wykonawca, który należy do grupy kapitałowej zobowiązany jest do złożenia listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej

**Zamawiający:**

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

**Wykonawca:**

.....

.....  
(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu:  
NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

**reprezentowany przez:**

.....

.....  
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do  
reprezentacji)

**Oświadczenie wykonawcy**

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **DOSTAWA  
ZUŻYWALNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO**, prowadzonego przez SPSKM w Katowicach,  
oświadczam, co następuje:

**INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:**

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego w SIWZ  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego przez SPSKM w Katowicach

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_ 2018r.

.....

(podpis)

**ZP – 18 – 028 BN**

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie 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 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

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

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_ 2018r.

\_\_\_\_\_  
(podpis)

**Zamawiający:**

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

**Wykonawca:**

.....

.....  
(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu:  
NIP/PESEL, KRS/CEIDG)

**reprezentowany przez:**

.....

.....  
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do  
reprezentacji)

**Oświadczenie wykonawcy**

składane na podstawie art. 91 ust. 3a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **„DOSTAWA ZUŻYWALNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO”**, prowadzonego przez SPSKM w Katowicach, oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że wybór mojej/naszej oferty nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług<sup>1</sup>
2. Oświadczam, że wybór mojej/naszej oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług<sup>2</sup>
3. Powyższy obowiązek podatkowy będzie dotyczył \_\_\_\_\_.

\_\_\_\_\_ dnia \_\_\_\_\_ 2018r.

\_\_\_\_\_  
(podpis)

UMOWA - PROJEKT

Zawarta w dniu \_\_\_\_\_ 2018 roku w Katowicach pomiędzy:

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

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

NIP: 954 22 70 611

który reprezentuje :

Dyrektor – dr n. med. Włodzimierz Dziubdziela

zwanym w treści umowy „Zamawiającym”

a

.....

z siedzibą: .....

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

który reprezentuje

1. ....

zwanym w treści umowy „ Wykonawcą”.

W wyniku przeprowadzenia przez Zamawiającego – zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r [\(tekst jednolity Dz. U. z 2013r. poz. 907 z późn. zmianami\)](#) przetargu nieograniczonego została zawarta umowa o następującej treści.

.

**§ 1**

**Przedmiot umowy**

- 1) Przedmiotem umowy jest dostawa ..... stanowiącego przedmiot niniejszej umowy, zgodnie z załącznikiem nr .... do umowy i ofertą Wykonawcy.
- 2) Oferta Wykonawcy jest zgodna ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.
- 3) Umowa zawarta jest na okres 24 miesięcy od dnia jej podpisania tj. **od.....2018r. do .....2018r (4 MIESIĄCE).**
- 4) W okresie obowiązywania umowy Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego wraz z wniesieniem do Magazynu Medycznego Pozaaptecznego w godz. 12:00 do 14:00 w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy w ilościach wskazanych w zamówieniu w terminie do 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia. Strony ustalają, iż dostawa następować będzie na podstawie pisemnych zamówień składanych przez Zamawiającego drogą listową bądź faksową, szczegółowo określających ilości towaru.
- 5) Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępniem od umowy nawet w części. Z tego tytułu Wykonawcy nie przysługuje żadne roszczenie.

**§ 2**

**Warunki dostawy**

- 1) Wykonawca gwarantuje, że przedmiot i warunki realizacji niniejszej umowy są zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz.679) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie Wykonawca zobowiązuje się realizować zamówienia objęte niniejszą umową w cenach i na warunkach określonych w niniejszej umowie.
- 2) Przedmiot umowy powinien być przez Wykonawcę opakowany w sposób zapobiegający jego przypadkowemu uszkodzeniu i oznakowany w sposób nie budzący wątpliwości co do tożsamości przedmiotu dostawy.

## **ZP – 18 – 028 BN**

- 3) Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że przedmiot umowy jest wolny od wad.
- 4) Termin ważności dostarczanego asortymentu nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy.
- 5) Wykonawca zobowiązuje się - pod rygorem zapłaty kar umownych, o których mowa w § 4 pkt.1:
  - a) realizować zamówienia terminowo.
  - b) wymienić wadliwy towar na wolny od wad w terminie 2 dni roboczych od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego na swój koszt. Jeżeli Wykonawca nie zamieni towaru na wolny od wad we wskazanym wyżej terminie, Zamawiający może wykonać swoje uprawnienia zgodnie z przepisami kodeksu cywilnego;
  - c) dostarczyć oryginał faktury wraz z dostawą przedmiotu umowy. Dane na fakturze muszą zawierać pełne informacje o przedmiocie dostawy tj. nazwa, nr katalogowy, cena netto, cena brutto.
- 6) Wykonawca ponosi koszty transportu i ubezpieczenia przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego.

### **§ 3**

#### **Warunki płatności**

- 1) Łączna wartość przedmiotu umowy określonego w § 1 wynosi netto .... zł plus należny podatek VAT...% tj. ....zł. **Razem: ....zł brutto** (słownie: .....).
- 2) Ceny jednostkowe przedmiotu umowy określa oferta Wykonawcy.
- 3) Zapłata należności przez Zamawiającego za dostarczoną partię przedmiotu umowy nastąpi przelewem na rachunek Wykonawcy wskazany na fakturze VAT na podstawie prawidłowo wystawionej faktury Wykonawcy, w terminie do 60 dni od daty dostawy zamówionej partii przedmiotu umowy i otrzymania oryginału faktury.
- 4) Za datę płatności uznaje się datę obciążenia rachunku Zamawiającego.

### **§ 4**

#### **Kary umowne i odsetki**

- 1) W przypadku nie wykonania dostawy przez Wykonawcę, powstania opóźnienia w realizacji zamówienia lub braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie określonym w § 2 pkt. 5a i 5b niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 0,5% wartości netto nie dostarczonego przedmiotu umowy - za każdy dzień opóźnienia.
- 2) W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w wysokości 5% wartości netto przedmiotu umowy określonego w § 3 pkt. 1.
- 3) Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wartości wskazanych wyżej kar umownych na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego.
- 4) W przypadku opóźnienia Wykonawcy w realizacji którejkolwiek z dostaw częściowych Zamawiający w celu utrzymania ciągłości działalności zastrzega sobie prawo zakupu zamówionych produktów u innego sprzedawcy z żądaniem zapłaty różnicy w cenie jeśli nastąpiła, zachowując prawo do roszczenia o naprawienie szkody wynikającej z opóźnienia.
- 5) W przypadku opóźnienia w terminie płatności Wykonawcy przysługuje prawo naliczenia odsetek ustawowych.

### **§ 5**

#### **Odstąpienie od umowy**

- 1) W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od daty powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
- 2) W przypadku, o którym mowa w ust. 1 postanowienia o karze umownej nie mają zastosowania.
- 3) Zamawiający może rozwiązać umowę bez wypowiedzenia i naliczyć karę umowną określoną w § 4 pkt. 2 niniejszej umowy w przypadku naruszenia istotnych postanowień umowy, w szczególności: trzykrotnego niedostarczenia przedmiotu umowy przez Wykonawcę w terminie podanym w § 1 pkt. 3 niniejszej umowy bądź trzykrotnego niewykonania bądź nieterminowego wykonania obowiązków określonych w § 2 pkt. 6b.

### **§ 6**

#### **Postanowienia końcowe**

- 1) Umowa niniejsza została zawarta na czas określony od .....2018r. do .....2018r. (4 miesiące)

**ZP – 18 – 028 BN**

- 2) W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy kodeksu cywilnego jeżeli przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych nie stanowią inaczej.
- 3) Z mocy ustawy Pzp zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy z zastrzeżeniem, iż Strony dopuszczają:
  - a) zmiany numeru katalogowego, w sytuacji, gdy zostanie wprowadzony do sprzedaży przez producenta zmodyfikowany, udoskonalony produkt, ,
  - b) zmianę nazwy handlowej produktu przy zachowaniu jego parametrów,
  - c) zmianę sposobu konfekcjonowania.

Powyższe zmiany nie mogą skutkować zwiększeniem wartości umowy, podwyższeniem cen jednostkowych i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego. Obniżenie cen jednostkowych i wartości umowy jest dopuszczalne.

- 4) Zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy, jak również wszelkie zawiadomienia, zapytania lub informacje odnoszące się lub wynikające z wykonania przedmiotu umowy, wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
- 5) Jakakolwiek czynność prawna Wykonawcy, mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić po wyrażeniu zgody przez Śląski Uniwersytet Medyczny w Katowicach, z uwzględnieniem postanowień art. 54 ust. 5 ustawy dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej, pod rygorem nieważności.
- 6) W przypadku zaistnienia sporów, Zamawiający i Wykonawca podejmują starania w celu polubownego ich rozstrzygnięcia, na drodze negocjacji. Jeżeli po 30 dniach od rozpoczęcia negocjacji, Strony nie są w stanie polubownie rozstrzygnąć sporu, to każda ze Stron może poddać spór rozstrzygnięciu sądu właściwego dla siedziby Zamawiającego.
- 7) Umowę sporządzono w czterech jednobrzmiących egzemplarzach z przeznaczeniem jednego egzemplarza dla Wykonawcy i trzech dla Zamawiającego.
- 8) Integralną część niniejszej umowy stanowi Formularz asortymentowo – cenowy Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY