



Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy
im. Jana i Ireny Rudników w Rabce – Zdrój Instytut Badawczy
ul. Prof. J. Rudnika 3 B, 34-700 Rabka-Zdrój
www.bip.igrabka.edu.pl; Dział Zamówień Publicznych
tel. 18/ 26 76 060 wew. 244; fax 18/ 26 76 060 wew. 400
e-mail: zamowienia@igrabka.edu.pl

Znak sprawy: ZP-271-7/PN7/18

Rabka-Zdrój, dn. 08.08.2018 r.

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO
PROWADZONEGO W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2015r. poz. 2164, ze zm.) o wartości szacunkowej, poniżej kwoty,
o której mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 w/w ustawy**

**na dostawę odczynników do badań mikrobiologicznych
oraz plastiku**

Zatwierdzono w dniu:
08.08.2018 r.

DYREKTOR
ODDZIAŁU TERENOWEGO
INSTYTUTU GRUŹLICY I CHOROÓB PŁUC
w RABCE-ZDRÓJU

mgr Maria Dunaj

1. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników w Rabce-Zdroju, Instytut Badawczy, 34-700 Rabka – Zdrój, ul. Prof. Jana Rudnika 3B,
godziny urzędowania: 7.00 – 14.30

Adres do korespondencji:

Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników w Rabce-Zdroju, Instytut Badawczy, 34-700 Rabka – Zdrój, ul. Prof. Jana Rudnika 3B

Dział Zamówień Publicznych

tel. 18/ 26 76 060 wew. 244; fax 18/ 26 76 060 wew. 400

e-mail: zamowienia@igrabka.edu.pl

www.bip.igrabka.edu.pl

Znak Postępowania: ZP-271-7/PN7/18

Uwaga: w korespondencji kierowanej do Zamawiającego należy posługiwać się tym znakiem.

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

2.1 Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 r. (Dz. U. z 2015r. poz. 2164, ze zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp” w procedurze właściwej dla zamówień o wartości szacunkowej poniżej kwoty, o której mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp.

2.2 Do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawców w postępowaniu oraz w sprawach nieuregulowanych w SIWZ stosuje się przepisy ustawy Pzp oraz aktów wykonawczych wydanych na jej podstawie a w sprawach nieuregulowanych ustawą Pzp, przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (Dz. U. Nr 16, poz. 93 z późn. zm.) i innych przepisów powszechnie obowiązującego prawa.

3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

3.1 Przedmiotem zamówienia jest: dostawa odczynników do badań mikrobiologicznych oraz plastiku.

3.2 Wspólny Słownik Zamówień (CPV):

33696500-0 Odczynniki laboratoryjne

33141000-0 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

3.3 Zamówienie obejmuje dostawę odczynników do badań mikrobiologicznych oraz plastiku dla Pracowni Mikrobiologii w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej, wg podziału na 15 pakietów.

3.4 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ.

3.5 Zaoferowany przedmiot zamówienia (wszystkie zaoferowane artykuły) muszą posiadać świadectwa dopuszczone do obrotu i używania w kraju, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie.

3.6 Zaoferowany przedmiot zamówienia (wszystkie zaoferowane artykuły) muszą mieć aktualne terminy ważności, zgodne ze specyfiką produktu.

3.7 Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

3.8 Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, tj. na poszczególne części zamówienia – pakiety.

3.9 Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na poszczególne części zamówienia w obrębie pakietu.

3.10 Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z tzw. procedury odwróconej (art. 24aa ustawy Pzp).

3.11 Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.

3.12 Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

3.13 Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

3.14 Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

3.15 Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 3a ustawy Pzp (zatrudnienie na podstawie umowy o pracę).

4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:

4.1 Zamówienie musi być realizowane przez okres:

- 12 miesięcy, licząc od dnia podpisania umowy, lub do całkowitego wyczerpania zakresu przedmiotowego zamówienia dla Pakietu nr 1- 8, 10- 15;
- 24 miesięcy, licząc od dnia podpisania umowy, lub do całkowitego wyczerpania zakresu przedmiotowego zamówienia dla Pakietu nr 9.

4.2 Zamówienie będzie składane mailem przez osobę upoważnioną wg bieżących potrzeb Zamawiającego.

4.3 Dostawa na koszt Wykonawcy musi nastąpić w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 7.00 do 14.00 do Pracowni Mikrobiologii w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Instytutu.

5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU :

5.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- a) nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp,
- b) spełniają warunki udziału w postępowaniu, o ile zostały one określone przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu.

6. PODSTAWY WYKLUCZENIA , O KTÓRYCH MOWA W ART. 24 UST. 5:

6.1. Z udziału w postępowaniu zostanie wykluczony Wykonawca, 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 (Dz. U. z 2015 r. poz. 978, 1259, 1513, 1830 i 1844 oraz z 2016 r. poz. 615) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem Wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. –Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2015 r. poz. 233, 978, 1166, 1259 i 1844 oraz z 2016 r. poz. 615).

6.2. Self – cleaning. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16 –20 lub 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, zadośćuczynienie 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 (instytucja samooczyszczenia);

6.3. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

7. WYKAZ OŚWIADCZEŃ POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA:

7.1 Do oferty należy dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie;

- w zakresie art. 24 ust.1 pkt 13-22 i ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp – o braku podstaw do wykluczenia (załącznik nr 3 do SIWZ);
- w zakresie art. 22 ust.1 ustawy Pzp – o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu (załącznik nr 4 do SIWZ);

7.2 Inne dokumenty, dołączone do oferty, wymagane przez Zamawiającego:

- 1) Każdy z Wykonawców przystępujący do przetargu zobowiązany jest złożyć ofertę w formie formularza zgodnie z przedłożonym przez Zamawiającego wzorem, stanowiącym załącznik nr 2 do specyfikacji,
- 2) Kosztorys szczegółowy (wycenione pakiety),
- 3) Dokument lub dokumenty, z których będzie wynikać uprawnienie Wykonawcy do podpisywania oferty np.: pełnomocnictwo do podpisywania oferty (jeżeli dotyczy),
- 4) Oświadczenie o obowiązku podatkowym u Zamawiającego zgodnie z art. 91 ust. 3a ustawy Pzp – wzór jest załącznikiem nr 5 do SIWZ.

7.3 W przypadku ofert składanych wspólnie przez dwa lub więcej podmiotów (dwóch lub więcej Wykonawców) Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w toczącym się postępowaniu.

- 7.4 W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców oświadczenie, o którym mowa w punkcie 7.1 specyfikacji składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to ma potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.
- 7.5 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.
- 7.6 Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu składa także jednolite dokumenty dotyczące tych podmiotów – oświadczenie (art.23a ust. 3 pkt.1 ustawy Pzp).
- 7.7 Wykaz oświadczeń, które Wykonawca składa po otwarciu ofert: Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia przekazania informacji, o której mowa w art. 51 ust. 1a, art. 57 ust. 1 lub art. 60d ust. 1 ustawy Pzp, albo od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, 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.
- 7.8 Jeżeli Wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w pkt 7.1 niniejszej SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
- 7.9 Dokumenty składane przez Wykonawców zagranicznych: jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 6.1 niniejszej SIWZ składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
- a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.
- 7.10 Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia (art. 23 ust. 1 ustawy Pzp). Za podmioty występujące wspólnie uważa się spółki cywilne oraz konsorcja. W tym przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika (art. 23 ust. 2 ustawy Pzp). Wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie niniejszego zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność względem Zamawiającego za należyte wykonanie umowy oraz żaden z Wykonawców nie może podlegać wykluczeniu. Wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie zamówienia składają jedną ofertę.
- 7.11 W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego dostarczenia umowy regulującej współpracę tych podmiotów (w formie oryginału lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę).
- 7.12 W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców oświadczenie, o którym mowa w pkt. 7.1 niniejszej SIWZ składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to ma potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia.
- 7.13 Zgodnie z art. 22a ustawy Prawo zamówień publicznych, 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.
- 7.14 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.
- 7.15 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.
- 7.16 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.

- 7.17 Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w ust. 7.14, nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego:
- 1) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub
 - 2) zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w ust. 7.14.
- 7.18 W zakresie nie uregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 7.19 Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom. Wykonawca jest obowiązany wskazać w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom. Pozostałe postanowienia dotyczące podwykonawców zawarte zostały we wzorze umowy.

8. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI:

- 8.1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie z adnotacją „Oznaczenie sprawy ZP-271-7/PN7/18”:
- na adres: Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników w Rabce-Zdroju, Instytut Badawczy, Dział Zamówień Publicznych, 34-700 Rabka –Zdrój, ul. prof. Jana Rudnika 3B.
 - w formie faksu na numer: 18/ 267 60 60 wew. 400.
 - drogą elektroniczną: zamowienia@igrabka.edu.pl
- 8.2. Ofertę w postępowaniu należy złożyć wyłącznie w formie pisemnej.
- 8.3. Wykonawca, ma prawo zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień dotyczących treści SIWZ, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wnioski o wyjaśnienie SIWZ wpłynęły do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert (zgodnie z art. 38 ustawy).
- 8.4. Zamawiający nie udziela żadnych ustnych i telefonicznych informacji.
- 8.5. Osoby uprawnione do porozumiewania się z Wykonawcami:
- w kwestiach merytorycznych: mgr Ewa Działek-Smętek, tel. 18/2676060 wew. 357; e-mail: zamowienia@igrabka.edu.pl
 - w kwestiach formalno-prawnych: mgr Ewa Maczuga-Kokoszka, tel. 18/2676060 wew. 244; e-mail: zamowienia@igrabka.edu.pl

9. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:

Zamawiający nie wymaga wadium.

10. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:

- 10.1 Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą przez okres 30 dni.
- 10.2 Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 10.3 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.

11. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY:

- 11.1 Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 11.2 Treść oferty musi odpowiadać treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- 11.3 Ofertę i załączniki do niej należy sporządzić w języku polskim z zachowaniem formy pisemnej w postaci wydruku komputerowego, maszynopisu lub czytelnego pisma odręcznego.
- 11.4 Do przygotowania oferty zaleca się: wykorzystanie Formularza Ofertowego, którego wzór stanowi Załącznik 2 do SIWZ i zamieszczenie formularza na początku oferty lub zawarcie wymaganych w w/w formularzu informacji na początku oferty.
- 11.5 Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia, załączniki i inne dokumenty, o których mowa w treści niniejszej SIWZ.

- 11.6 Dokumenty muszą być przedłożone w oryginale lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę, z zastrzeżeniem dokumentów, o których mowa w niniejszej SIWZ które muszą być złożone w oryginale.
- 11.7 W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku podmiotów oddających Wykonawcy do dyspozycji niezbędne zasoby, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty.
- 11.8 Oferta, oświadczenia oraz dokumenty wystawione przez Wykonawcę muszą być podpisane przez Wykonawcę albo osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy (przy czym oryginał pełnomocnictwa lub uwierzytelniona kopia muszą być dołączone do oferty). Kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upelnomocnionego.
- 11.9 Jeżeli oferta zawiera informacje, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r., Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.) wykonawca winien zastrzec, która spośród zawartych w ofercie informacji stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa, dołączając do oferty oświadczenie zawierające wykaz zastrzeżonych dokumentów. W takim przypadku dokumenty wymagane od wykonawcy, powinny być podzielone na dwie części oznaczone jako: „załączniki jawne” i „załączniki zastrzeżone”. Wykonawca zastrzegając tajemnicę przedsiębiorstwa zobowiązany jest wykazać w ofercie, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Zaleca się by to uzasadnienie było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnianie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 8 ust.3 w/w Ustawy.
- 11.10 Zaleca się aby wszystkie dokumenty tworzące ofertę były zszyte, zaś wszystkie strony oferty były ponumerowane.
- 11.11 Wszystkie strony oferty i załączników oraz wszelkie poprawki w tekście oferty winny być parafowane przez Wykonawcę jego pełnomocnika lub osobę upoważnioną do podpisania oferty.
- 11.12 Ofertę sporządzić należy w jednym egzemplarzu.
- 11.13 Wykonawca zamieszcza ofertę w kopercie oznaczonej nazwą i adresem Zamawiającego, danymi Wykonawcy oraz opisuje ją w następujący sposób:

<p>nazwa i adres Wykonawcy</p> <p style="text-align: center;">INSTYTUT GRUŹLICY I CHORÓB PŁUC ODDZIAŁ TERENOWY w Rabce – Zdrój INSTYTUT BADAWCZY ul. Prof. J. Rudnika 3 b; 34-700 Rabka-Zdrój</p> <p style="text-align: center;">OFERTA PRZETARGOWA na: dostawę odczynników do badań mikrobiologicznych oraz plastiku – ZP-271-7/PN7/18. <u>NIE OTWIERAĆ przed 17.08.2018 r. godz. 10.00</u></p>

- 11.14 Decydujące znaczenie dla zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego, a nie data jej wysłania przesyłką pocztową czy kurierską.
- 11.15 W przypadku nieprawidłowego zaadresowania lub zamknięcia koperty Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za złe skierowanie przesyłki i jej przedterminowe otwarcie
- 11.16 Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę wyłącznie przed terminem składania ofert i pod warunkiem, że przed upływem tego terminu Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty. Powiadomienie to musi być opisane w sposób wskazany w pkt 11.13 oraz dodatkowo oznaczone słowami „ZMIANA” lub „WYCOFANIE”.
- 11.17 Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwróci ofertę.
- 11.18 Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli wystąpią okoliczności wskazane w art. 89 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
- 11.19 Koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca, niezależnie od wyniku postępowania.

12. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:

- 12.1 Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego, Budynek Administracji Instytutu, pokój nr 103 - sekretariat, do dnia 17.08.2018 r. do godz. 9.30.
- 12.2 Zamawiający otworzy oferty w obecności Wykonawców, którzy zechcą przybyć do siedziby Zamawiającego, Budynek Administracji Instytutu, pokój nr 108 w dniu 17.08.2018 r. o godz. 10.00.

13. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

- 13.1 Cena podana w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty związane z przedmiotem zamówienia oraz warunkami stawianymi przez Zamawiającego, tj. wartość przedmiotu zamówienia, dostawę do Zamawiającego, opakowanie itp.
- 13.2 Cena może być tylko jedna; nie dopuszcza się wariantowości cen.
- 13.3 Cena nie ulega zmianie przez okres związania ofertą oraz w okresie realizacji (wykonania) zamówienia.
- 13.4 Rozliczenie pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym będą dokonywane w złotych polskich.
- 13.5 W ofercie Wykonawca określi cenę netto i brutto w zł zaokrąglone do 2 miejsc po przecinku, przy czym końcówki poniżej 0,5 groszy pomniejsza się, a końcówki 0,5 groszy i wyższe zaokrągla się do 1 grosza.
- 13.6 Zamawiający dopuszcza by cena, o której mowa nie zawierała podatku od towarów i usług (VAT) w przypadku składania oferty, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym towarów. W takiej sytuacji Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nawet (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.
- 13.7 Podana cena winna być przedstawiona w następujący sposób:

PAKIET NR

L.P.	NAZWA ODCZYNNIKA wyszczególnić wszystkie pozycje asortymentowe	J.M.	ILOŚĆ	Cena jedn. netto w zł	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto w zł (suma iloczynu kolumn 4 i 5)	Wartość netto w zł (iloczyn kolumny 3 i 4)	Wartość podatku VAT (iloczyn kolumny 5 i 7)	Wartość brutto w zł (suma kolumn 7 i 8)	PRODUCENT,	Nr katalogowy
		2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.											
2.											
RAZEM:										XX	XX

Wartość pakietu brutto: zł

Słownie: zł

Uwaga! W przypadku dopuszczenia przez Zamawiającego przedmiotu zamówienia w innym opakowaniu wymagane jest odpowiednie przeliczenie ilości wskazanych w SIWZ. Należy podać ilość pełnych opakowań wzwyż, tj. cenę zaokrąglamy w górę do jednego pełnego opakowania handlowego.

14. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

14.1 Zamawiający będzie oceniał oferty według następujących kryteriów:

Nr:	Nazwa kryterium:	Waga:
1	Cena, wg wzoru: Liczba punktów = (Cmin/Cof) * 100 * waga, gdzie: - Cmin - najniższa cena spośród wszystkich ofert - Cof - cena podana w ofercie	60%
3	Termin realizacji zamówienia (dostawy), gdzie: termin dostawy do 48 godz.(2 doby) zostanie oceniony 10% termin dostawy do 96 godz.(4 doby) zostanie oceniony 5% termin dostawy powyżej 96 godz.(4 doby) zostanie oceniony 0% Przy czym termin realizacji zamówienia dostawy nie może być dłuższy niż 14 dni roboczych.	10%

4	<p>Termin rozpatrzenia reklamacji, gdzie: termin rozpatrzenia reklamacji do 24 godz.(1 doba) zostanie oceniony 30% termin rozpatrzenia reklamacji do 48 godz.(2 doby) zostanie oceniony 20% termin rozpatrzenia reklamacji do 72 godz.(3 doby) zostanie oceniony 10% termin rozpatrzenia reklamacji powyżej 72 godz.(3 doby) zostanie oceniony 0% Przy czym termin rozpatrzenia reklamacji nie może być dłuższy niż 7 dni roboczych.</p>	30%
---	--	-----

14.2 W toku dokonywania badania i oceny ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawcę wyjaśnień treści złożonych przez niego ofert, oraz w przypadku gdy zaferowany produkt jest dla Zamawiającego nieznanym lub gdy zaistnieją co do niego wątpliwości, Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do przedłożenia próbek, opisów, stosownych atestów i dokumentów rejestracyjnych.

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

15.1 Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana zobowiązany jest do zawarcia Umowy według Wzoru Umowy.

15.2 Umowa zostanie uzupełniona o zapisy z oferty nie sprzeczne z zapisami SIWZ oraz nie ograniczające praw Zamawiającego.

16. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

16.1 Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie wymaga od Wykonawcy wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

17. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.

17.1 Istotne postanowienia umowy określa wzór umowy stanowiący załącznik nr 6 do niniejszej Specyfikacji. W jej treści, która nie podlega negocjacji, podano wszelkie istotne dla Zamawiającego warunki realizacji zamówienia.

18. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

18.1 W toku postępowania o udzielenie zamówienia przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI Ustawy, z uwzględnieniem tego, że wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Ustawy.

18.2 Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Ustawy.

19. INFORMACJE DODATKOWE – KLAUZULA INFORMACYJNA Z ART. 13 RODO

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników w Rabce-Zdroju Instytut Badawczy, 34-700 Rabka-Zdrój, ul. Prof. Jana Rudnika 3B, tel. 18 2676060, fax 182676069;
- inspektorem ochrony danych osobowych w Instytucie Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdroju jest Pan mgr Jan Śmieszek, email: jsmieszek@igrabka.edu.pl, tel. 182676060 wew. 482;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego nr ZP-271-7/PN7/18 na dostawę odczynników do badań mikrobiologicznych oraz plastiku prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą 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 2017 r. poz. 1579 i 2018), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;

- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych¹;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO²;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

20. INNE:

20.1 Do spraw nieuregulowanych w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia mają zastosowanie przepisy Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych.

20.2 Załącznikami do niniejszego dokumentu są:

Nr	Nazwa załącznika:
1	Opis przedmiotu zamówienia – zał. nr 1
2	Formularz oferty wzór– zał. nr 2
3	Oświadczenie w zakresie art. 24 ust.1 pkt 12-23 i ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp – zał. nr 3
4	Oświadczenie w zakresie art. 22 ust.1 ustawy Pzp – zał. nr 4
5	Oświadczenie o obowiązku podatkowym art. 91 ust. 3a ustawy Pzp wzór– zał. nr 5
6	Wzór Umowy – zał. nr 6
7	Wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych – zał. nr 7
8	Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej – zał. nr 8

DYREKTOR
ODDZIAŁU TERENOWEGO
INSTYTUTU GRUZIŁICY I CHOROBY PŁUC
w RABCE-ZDRÓJU
mgr Maria Dunaj

¹ *Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.*

² *Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.*

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

PAKIET NR 1 - Odczynniki do bakteriologii (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Zestaw lateksowy do ozn. paciorkowców grup: ABCDFG (1 op. 50 - 60 ozn.)	op.	4
2.	Zestaw lateksowy do ozn. paciorkowca gr "A" (z enzymem) (1 op. 50 - 60 ozn.)	op.	6
3.	Zestaw lateksowy do ozn. paciorkowca gr "B" (z enzymem) (1 op. 50 - 60 ozn.)	op.	4
4.	Zestaw lateksowy do ozn. paciorkowca gr. "D" (z enzymem) (1 op. 50 - 60 ozn.)	op.	2
5.	Zestaw lateksowy do ozn. gronkowców	ozn.	1200
6.	Pakiety do wytwarzania warunków beztlenowych (bez dodawania wody, do pojedynczych płytek)	szt.	50
7.	Paski wskaźnikowe dla atmosfery beztlenowej	szt.	50
8.	Test oznaczający katalazę	ozn.	50
9.	Płytki Columbia agar + 5% krew barania (op.=100 płytek)	op.	200
10.	Płytki Columbia CNA hamująca wzrost bakterii Gram ujemnych (op.=10 płytek)	op.	80
11.	Płytki z podłożem czekoladowym z bacytracyną i poliviteksem (op.=100 płytek)	op.	150
12.	Płytki Muller-Hinton agar (op.=100 płytek)	op.	100
13.	Płytki Muller-Hinton agar + 5% krew końska i 20mg/L β-NAD (op.=10 płytek)	op.	312
14.	Płytki z podłożem Sabourouda z gentamycyną i chloramfenikolem (1op.=10 płytek)	op.	120
15.	Płytki z podłożem Chapmana (1op=10 płytek)	op.	16
16.	Płytki Mac Conkey'a z fioletem krystalicznym (op.=100 płytek)	op.	30
17.	Płytki – podłoże chromogenne do wstępnej identyfikacji pałeczek oraz hamujące „pełznięcie” proteusa (op.=10 płytek)	op.	200
18.	Płytki do hodowli Salmonella/Shigella (op=10 płytek)	op.	20
19.	Płytki z podłożem chromogennym do identyfikacji candida albicans (op.=10szt)	op.	10
20.	Płytki z podłożem chromogennym dla paciorkowca Streptococcus agalactiae (GBS) (op.=10szt)	op.	22
21.	Płytki z podłożem chromogennym do badań przesiewowych w kierunku MRSA	szt.	600
22.	Płytki z podłożem chromogennym do badań przesiewowych w kierunku VRE	szt.	300
23.	Płytki kontaktowe do badania mikrobiologicznej czystości rąk	szt.	100
24.	Test immunochromatograficzny do ozn. karbapenemaz typu OXA-48, KPC, NDM i VIM bezpośrednio z kolonii bakteryjnej	ozn.	60
25.	Test do wykrywania antygeny Streptococcus pneumoniae w moczu	ozn.	40
26.	Penicylina G 32 (pasek z gradientem stężeń) (1 op. - 30 szt)	op.	10
27.	Cefotaksym 32 (pasek z gradientem stężeń) (1 op. - 30 szt)	op.	10
28.	Cefuroksym 256 (pasek z gradientem stężeń) (1 op. - 30 szt)	op.	1
29.	Vankomycyna 256 (pasek z gradientem stężeń) (1 op. - 30 szt)	op.	2
30.	Imipenem 32 (pasek z gradientem stężeń) (1 op. - 30 szt)	op.	5
31.	Lewofloksacyna 32 (pasek z gradientem stężeń) (1 op. - 30 szt)	op.	4
32.	Ceftaroline 32 (pasek z gradientem stężeń) (1 op. - 30 szt)	op.	1
33.	Escherichia coli NCTC 13846	op.	1

Wymagania dotyczące gotowych podłoży na płytkach (pozycje nr: 9-23):

- Do oferty dołączyć certyfikat ISO 13485
- Do oferty przetargowej należy dołączyć po jednym certyfikacie kontroli jakości podłoży gotowych na płytkach dla każdego podłoża na płytce wymienionego w specyfikacji, który będzie dołączony do każdej serii dostarczanej do laboratorium
- Certyfikat kontroli jakości podłoży na płytkach ma dotyczyć gotowych pożywek, a nie surowców użytych do ich produkcji
- Certyfikat kontroli jakości podłoży na płytkach powinien zawierać:
 - nazwę podłoża
 - nazwę producenta
 - numer serii podłoża, którego dotyczy ten konkretny certyfikat
 - termin ważności podłoża, którego dotyczy ten konkretny certyfikat
 - skład podłoża
 - ogólną charakterystykę podłoża: pH, barwa, kontrola jałowości
 - charakterystykę mikrobiologiczną podłoża: żywność, selektywność, kontrola na szczepach wzorcowych z kolekcji ATCC, morfologia kolonii, typ hemolizy
- Nadruk na płytce powinien znajdować się na denku płytki i zawierać nazwę pożywki, numer serii, datę ważności
- Dla wszystkich podłoży chromogennych należy dołączyć kolorowe ulotki w języku polskim
- Minimalny termin ważności płytek z podłożami:
 - podłoża zawierające krew – 5 tygodni
 - podłoża bez krwi i wybiórcze – 8 tygodni
- Dotyczy testów pozycji 26-32:
 - posiadają instrukcje zawierające pełny opis i zastosowanie testu,
 - do każdej serii produktu dołączony jest certyfikat kontroli jakości,

- c) posiadają okres ważności min. 1 rok,
d) paski z gradientem stężeń są pojedynczo pakowane

Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnego przekazania w użytkowanie Zamawiającemu na czas obowiązywania umowy sprawnej technicznie chłodziarki/lodówki do przechowywania podłóż o poj. ok. 300 litrów, z małym zamrażalnikiem, z cyfrowym wyświetlaczem temperatury. Koszty usuwania ewentualnych awarii chłodziarki/lodówki będzie ponosił Wykonawca.

PAKIET NR 2 – Antybiotyki do lekooporności metodą mikrorozcieńczeń w bulionie (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Zestaw do ozn. lekowrażliwości na meropenem metodą mikrorozcieńczeń (min. 7 stężeń z kontrolą pozytywną)	ozn.	150
2.	Zestaw do ozn. lekowrażliwości na piperacillin/ tazobactam metodą mikrorozcieńczeń (min. 7 stężeń z kontrolą pozytywną)	ozn.	150
3.	Zestaw do ozn. lekowrażliwości na ceftazidime metodą mikrorozcieńczeń (min. 7 stężeń z kontrolą pozytywną)	ozn.	90
4.	Zestaw do ozn. lekowrażliwości na trimethoprim/ sulfamethoxazole metodą mikrorozcieńczeń (min. 7 stężeń z kontrolą pozytywną)	ozn.	120
5.	Zestaw do ozn. lekowrażliwości na colistynę metodą mikrorozcieńczeń (min. 7 stężeń z kontrolą pozytywną)	ozn.	600
6.	Nośnik zawiesiny do ww. testów		

Wymagania dotyczące testów:

1. Zasada testów w pełni zgodna z najnowszymi zaleceniami EUCAST w dniu ukazania się oferty przetargowej.
2. Możliwość wiarygodnego odczytu testów metodą wizualną bez dodatkowych urządzeń lub specjalistycznego sprzętu lub oprogramowania.
3. Do każdej dostawy testów dołączony będzie Certyfikat jakości dla danej serii.

PAKIET NR 3 – Zestaw do ozn. enteropatogennej Escherichia coli (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Odczynnik wieloważny A (dla 026, 055, 0111, 0127, 0142) (1 szt. – 2 ml)	szt.	8
2.	Odczynnik wieloważny B (dla 086, 0119, 0124, 0125, 0126, 0128) (1 szt. – 2 ml)	szt.	8
3.	Odczynnik wieloważny C (dla 025, 044, 0114) (1 szt. – 2 ml)	szt.	8
4.	Lateksy kontrolne dla ww. odczynników		
5.	Płytki z wyznaczonymi polami badań		
6.	Pałeczki – mieszadełka z tworzywa sztucznego		

PAKIET NR 4 - Krążki firmy Thermo SCIENTIFIC do dyspenserów firmy Thermo SCIENTIFIC (1op. = 50 krążków) (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
<i>Krążki grupa A</i>			
1.	Optochina	op.	100
2.	Czynnik X+V		
3.	Czynnik X		
4.	Czynnik V		
<i>Krążki grupa B</i>			
5.	Oxacylina	op.	1000
6.	Gentamicyna		
7.	Tetracyklina		
8.	Amoksylicyna/Clavulanic Acid		
9.	Amikacyna		
10.	Imipenem		
11.	Cefuroksym		
12.	Clindamycyna		
13.	Cefoksytyna		
14.	Ceftazydym		
15.	Ampicylina		
16.	Cotrimoksazol		
17.	Erytromycyna		
18.	Ciprofloksacyna		
19.	Meropenem		
20.	Cefotaksym		
21.	Tobramycyna		
22.	Piperacylina		
23.	Piperacylina/Tazobactam		

24.	Ceftriakson		
25.	Penicylina		
26.	Teikoplanina		
27.	Vankomycyna		
28.	Timentin		
29.	Aztreonam		
30.	Ertapenem		
31.	Ofloksacyna		
32.	Nitrofurantoina		
33.	Linezolid		
34.	Norfloksacyna		

Warunki graniczne:

1. Wszystkie krążki antybiotykowe powinny posiadać termin ważności minimum 1 rok i pochodzić od jednego producenta.
2. Każda fiolka z krążkami powinna być zapakowana w oddzielne, hermetycznie zamknięte opakowanie typu blister z pochłaniaczem wilgoci.
3. Na każdym pojedynczym krążku po obu stronach musi widnieć jego symbol i stężenie w mikrogramach.

PAKIET NR 5 – Podłoża i testy mikrobiologiczne (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Bulion tryptozowo-sojowy (TSB)	szt.	600
2.	Bulion TOOD – Hewitt z kolistyną i kwasem nalidyksowym (do GBS)	szt.	250
3.	Woda peptonowa z tryptofanem	szt.	500
4.	EDTA 0,5 M (do oznaczania MBL u pałeczek wg wytycznych KORLD)	ozn.	50
5.	Kwas boronowy (do oznaczania KPC u pałeczek wg wytycznych KORLD)	ozn.	50
6.	Zestaw do przechowywania szczepów wzorcowych w stanie zamrożenia z podłożem	szt.	ok. 100
7.	Podłoże chromogenne do wykrywania Gram (-) bakterii o obniżonej wrażliwości na karbapenemy (KPC, NDM, VIM, IMP, OXA) (1op. – 20szt.)	op.	15
8.	Oporność do grzybów drożdżopodobnych (Amfoterycyna, Ekonazol, Flucytozyna, Flukonazol, Itrakonazol, Ketokonazol, Klotrimazol, Mikonazol, Nystatyna, Vorikonazol) (1op.-20testów)	op.	4

PAKIET NR 6 – Karty i akcesoria do aparatu VITEK (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	GN	op.	60
2.	GP	op.	10
3.	YST	op.	2
4.	NH	op.	3
5.	ANC	op.	1
6.	AST-ST01	op.	6
7.	AST-N331		
8.	AST-P644		
9.	AST-P643		
10.	AST-N330		
11.	AST-N332		
12.	SALINE SOLUTION (3x500 ml)	op.	4
13.	Standards Kit do DensiCHEK	op.	2
13.	Podłoże wybiórcze do hodowli Burkholderia cepacia complex (1 op. - 20 płytek)	op.	25

PAKIET NR 7 – Testy immunochromatograficzne (kasetkowe) (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Test do wykrywania antygenów rota-adeno wirusów w próbkach kału z dodatkową kontrolą pozytywną w zestawie	ozn.	200
2.	Test do wykrywania antygenów Campylobacter w próbkach kału z dodatkową kontrolą pozytywną w zestawie	ozn.	40
3.	Test do wykrywania antygenów norowirusów w próbkach kału z dodatkową kontrolą pozytywną w zestawie	ozn.	100
4.	Test do wykrywania antygenów Influenza A+B w materiale z górnych dróg oddechowych z dodatkową kontrolą pozytywną w zestawie	ozn.	200
5.	Test do wykrywania antygenów RSV w materiale z górnych dróg oddechowych z dodatkową kontrolą pozytywną w zestawie	ozn.	80
6.	Test do wykrywania antygenów adenowirusa w materiale z górnych dróg oddechowych z dodatkową kontrolą pozytywną w zestawie	ozn.	80
7.	Test do wykrywania antygenów RSV i Adenowirusów w materiale z górnych dróg oddechowych z dodatkową kontrolą pozytywną w zestawie	ozn.	200

8.	Test do wykrywania antygeny RSV, Adenowirusów i Influenza A+B w materiale z górnych dróg oddechowych	ozn.	400
9.	Test do wykrywania antygeny Streptococcus pyogenes w wymazie z gardła	ozn.	200

Warunki graniczne:

1. Wszystkie kasetki muszą być oryginalnie opisane jakiego wirusa/bakterii dotyczą oraz w którym miejscu ma powstać pasek kontrolny, a w którym pasek testowy.
2. Testy z pozycji 4-8 muszą być zwalidowane, aby wykonać oznaczenie z wymazów z nosa, popłuczyn z nosogardzieli oraz aspiratów z układu oddechowego (treść oskrzelowa).

PAKIET NR 8 - Testy immunoenzymatyczne (kasetkowe) (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Test do jednoczesnego wykrywania antygeny GDH oraz toksyn A i B Clostridium difficile w próbkach kału. Wymagana jest wykrywalność toksyny A na poziomie $\geq 0,7$ ng/ml, toksyny B $\geq 0,2$ ng/ml i antygeny GDH $\geq 0,8$ ng/ml. Kasetka testowa musi posiadać kontrolę wewnętrzną, sprawdzającą poprawność wykonania testu.	szt.	125

PAKIET NR 9 - Testy i podłoża do diagnostyki prątka gruźlicy oraz podłoża do hodowli bakterii z krwi i innych płynów ustrojowych wraz z dzierżawą aparatu (umowa na 24 m-ce)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Podłoża do posiewów krwi i PMR przeznaczone do mniejszej objętości pobranego materiału (0,5-5ml) z inhibitorem antybiotyków w butelkach plastikowych	szt.	300
2.	Podłoża do posiewów krwi i płynów ustrojowych w warunkach tlenowych z inhibitorem antybiotyków w butelkach plastikowych	szt.	600
3.	Podłoża do posiewów krwi i płynów ustrojowych w warunkach beztlenowych z inhibitorem antybiotyków w butelkach plastikowych	szt.	600
4.	Gotowy, certyfikowany przez producenta suplement wzbogacający hodowlę drobnoustrojów z materiałów skąpobakteryjnych oraz materiałów, gdy krew nie jest obecna	na but.	40
5.	Igły dwustronne do przesiewania krwi (1op. – 100 szt.)	op.	1
6.	Podłoża do hodowli prątków z suplementami	szt.	2500
7.	Dzierżawa aparatu		
8.	Zestaw do opracowania i dekontaminacji próbki w kierunku prątka gruźlicy (1 op. – 10x75ml)	op.	24
9.	Zestaw do opracowania i dekontaminacji próbki w kierunku prątka gruźlicy (1 op. – 10x150 ml)	op.	12
10.	Zestaw odczynników do barwienia prątków metodą Kinyouna (na zimno) (1op. - 3x 250 ml)	op.	3
11.	Preparat wzorcowy do kontroli jakości barwienia kwasoopornego zawierający pole kontroli dodatniej i ujemnej na jednym szkiełku (1op. – 50 szt)	op.	1
12.	Test do jakościowego wykrywania antygeny MPT64 Mycobacterium tuberculosis complex	szt.	100
13.	Paski do próby niacynowej	szt.	50
14.	Kontrola pozytywna do próby niacynowej	szt.	50
15.	Podłoże Lewensteina-Jensena z zielenią malachitową, na skosach w probówkach szklanych z gwintem gwarantującym możliwość poluzowania korka i napowietrzania podłoża w czasie inkubacji, średnica nie mniejsza niż 19 mm, długość nie mniej niż 145 mm.	szt.	4500

Wymagania dotyczące pakietu:

1. Realizacja pakietu w całości
2. Instrukcje w języku polskim dołączone do produktów przy pierwszej dostawie
3. Przy dostawie podłoży dołączyć do nich w formie pisemnej certyfikaty jakości lub będą one dostępne na stronie internetowej firmy
4. Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia konsultacji merytorycznych
5. Wykonawca dostarczy wraz z ofertą obowiązkową dokumentację dotyczącą analizatora: opis techniczny, ocena funkcjonalna, instrukcja obsługi w języku polskim, metodyki badań, karty charakterystyki odczynników w wersji elektronicznej lub oświadczenie o braku wymagań kart charakterystyki.
6. Analizator wyposażony w drukarkę, umożliwiającą wydruk raportu badania wraz z UPS.
7. Możliwość zmiany długości czasu inkubacji dla pojedynczej butelki
8. Każda butelka musi być opisana: nazwą produktu, nr serii i terminem ważności.
9. Instalacja, uruchomienie analizatora i szkolenie personelu laboratorium w zakresie obsługi aparatu zakończone otrzymaniem certyfikatów.
10. Wymagany paszport techniczny z niezbędnymi danymi technicznymi urządzenia.
11. Zapewnienie serwisu i przeglądów technicznych analizatora w okresie trwania umowy, zgodnie z zaleceniami producenta. Podać adres serwisu.
12. Możliwość zgłaszania awarii 5 dni w tygodniu. Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia – nie dłuższy niż 3h – kontakt telefoniczny, przyjazd na miejsce w dni robocze.
13. Gwarancja techniczna przez cały okres trwania umowy – uwzględniająca koszty napraw i okresowych przeglądów serwisowych.
14. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych. Oferta musi zawierać pełen asortyment zarówno wymaganego sprzętu jak i odczynników.

15. Niespełnienie któregokolwiek z wymienionych punktów spowoduje odrzucenie oferty.

Warunki do pozycji 15:

1. Certyfikat kontroli jakości podłoża na skosach powinien zawierać:

- nazwę podłoża
- nazwę producenta
- numer serii podłoża, którego dotyczy ten konkretny certyfikat
- termin ważności podłoża, którego dotyczy ten konkretny certyfikat
- skład podłoża
- ogólną charakterystykę podłoża: pH, barwa, kontrola jałowości
- charakterystykę mikrobiologiczną podłoża: żyźność, selektywność, kontrola na szczepach wzorcowych Mycobacterium tuberculosis H₃₇Rv i/lub szczepem dzikim, morfologia kolonii.

2. Minimalny termin ważności podłoży - 6 miesięcy.

PAKIET NR 10 – Zestaw do ozn. Pneumocistis jiroveci (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Zestaw do oznaczania Pneumocystis jirovecii metodą fluorescencyjną z dodatkową kontrolą dodatnią	ozn.	60

PAKIET NR 11 – Odczynniki do testu wydzielania interferonu gamma (IGRA) metodą ELISPOT (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Zestaw odczynników wraz z mikropłytką (1op. – 24 testy)	op.	20
2.	Sterylna pożywka do hodowli komórek AIM V (1 op. – 50 ml)	szt.	na 480 testów
3.	Probówki do izolowania frakcji wielojądrowych komórek krwi obwodowej	szt.	na 480 testów
4.	Sterylna pożywka do hodowli komórek RPMI1640	szt.	na 480 testów

PAKIET NR 12 - Zestaw do wirówki cytologicznej firmy MPW (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Probówki z polipropylenu 2,2 ml z pokrywką (Ø10.8x43)	szt.	200
2.	Wkładki cyto	szt.	200
3.	Szkiełka mikroskopowe	szt.	200
4.	Bibuły filtracyjne (Ø9.5 mm)	szt.	200

PAKIET NR 13 - Odczynniki chemiczne – barwniki (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
1.	Fiolet krystaliczny (do barwienia met. Grama)	litr	5
2.	Odczynnik Giemsy	litr	4
3.	Płyn Lugola (do barwienia met. Grama)	litr	6
4.	Fuksyna karbolowa (do barwienia met. Grama)	litr	5
5.	Błękit metylenowy	litr	3
6.	Eozyna Y (1% roztwór alkoholowy)	litr	2
7.	Odczynnik May-Grunwald	litr	6
8.	Bufor fosforanowy pH - 7,2	litr	4
9.	PBS (0,15 mol/l buforowany pH7,0 ±0,1) (1op-0,5l)	op.	30
10.	Olejek imersyjny (1op. – 100 ml)	op.	5
11.	Sudan III (1op. – 100 ml)	op.	2
12.	Mucicarmin wg Mayer'a	ml	100
13.	Hematoksylina wg Mayer'a (do barwienia H+E)	litr	1
14.	Ksylen cz.	litr	5
15.	Formalina 38 % cz.	litr	5
16.	Parafina granulowana do mikroskopii	kg	5

PAKIET NR 14 - Szkło i plastik (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ
	Pozycje plastikowe niesterylne		
1.	Końcówki niebieskie o poj. do 1000 ul typu Eppendorf	szt.	4 000
2.	Końcówki żółte o poj. do 200 ul typ Gilson	szt.	14 000
3.	Pipety Pasteura z PE o poj. 1 ml, z podziałką z cienkim końcem	szt.	20 000
4.	Pojemnik na kał z łopatką (z białą nakrętką, o poj. 25 ml)	szt.	2 500
5.	Pojemnik na mocz (z białą zakrętką o poj. 110 - 130 ml)	szt.	7 000
6.	Probówki okrągłodenne PS o poj. 3 ml, śr. 11 mm x 55 mm bez znaczników pojemności	szt.	25 000
7.	Korki PE UNI 12-13 BIAŁE (opak. – 500 szt.)	opak.	8

8.	Korki PE UNI 12-13 NIEBIESKI (opak. – 500 szt.)	opak.	8
9.	Korki PE UNI 12-13 ŻÓLTE (opak. – 500 szt.)	opak.	8
10.	Korki PE UNI 12-13 CZERWONE (opak. – 500 szt.)	opak.	8
11.	Korki PE UNI 12-13 ZIELONE (opak. – 500 szt.)	opak.	8
12.	Probówki okrągłodenne PS o poj. 10 ml, wym. 16 x 100 mm, z podziałką i kołnierzem	szt.	8 000
13.	Probówki do mikro z NaF o poj. 200 µl	szt.	400
14.	Probówki do mikro z EDTA o poj. 200 µl	szt.	1 000
15.	Probówki do mikro na surowicę o poj. 200 µl	szt.	800
16.	Probówki typu Eppendorfa z polipropylenu o poj. 1,5 ml, z dnem stożkowym, bezbarwne	szt.	35 000
17.	Nakłuwacze Medlance w wyzwalaczem grzybkowym (Blade 1,5 mm Penetration 2.0mm)	szt.	2 500
18.	Nakłuwacze Medlance w wyzwalaczem grzybkowym (Needle 21G 1,5 mm Penetration 1.8 mm)	szt.	1000
19.	Parafilm 10 x 37,5 m	szt.	3
20.	Probówki płaskodenne z PS 75-95 x 16 mm	szt.	8 000
Pozycje plastikowe sterylne			
21.	Ezy plastikowe 1 µl (pakowane po 10 lub 20 szt)	szt.	18 000
22.	Ezy plastikowe 10 µl (pakowane po 5 szt)	szt.	3 000
23.	Pipety Pasteura o poj. 3 ml z podziałką	szt.	5 000
24.	Pojemniki PP na mocz 120 ml (czerwona zakrętka)	szt.	5 000
25.	Pojemniki na kał PP (czerwona zakrętka z łopatką)	szt.	600
26.	Probówki Fallkona z PP z dnem stożkowym o poj. 50 ml z podziałką	szt.	3 000
27.	Probówki Fallkona z PP z dnem stożkowym o poj. 15 ml z namalowaną podziałką	szt.	1000
28.	Wymazówki z podłożem transportowym Amies, możliwość transportowania bakterii tlenowych i beztlenowych w warunkach chłodniczych przez okres co najmniej 72 h – załączyć odpowiedni dokument	szt.	400
29.	Wymazówki z tworzywa sztucznego z probówką	szt.	15 000
30.	Wymazówki z tworzywa sztucznego bez probówki	szt.	10 000
31.	Wymazówki z aluminiową bagietką i wiskozowym wacikiem z probówką	szt.	200
Pozycje szklane			
32.	Szkiełka podstawowe nieoszlifowane bez pola do opisu 76/26/1 mm	szt.	8 000
33.	Szkiełka podstawowe nieoszlifowane bez pola do opisu 76/26/1,8-2,0 mm	szt.	3000
34.	Szkiełka podstawowe z polem do opisu	szt.	1 500
35.	Szkiełka nakrywkowe 20x20 mm	szt.	7 000
36.	Szkiełka nakrywkowe 24x32 mm	szt.	1 000
37.	Szkiełka nakrywkowe 24x60 mm	szt.	500

Zamawiający wymaga:

- produkty pozycji 21-31 powinny zawierać informację o sterylności i dacie ważności,
- każdy produkt z 24-31 pozycji powinien indywidualnie zawierać datę ważności

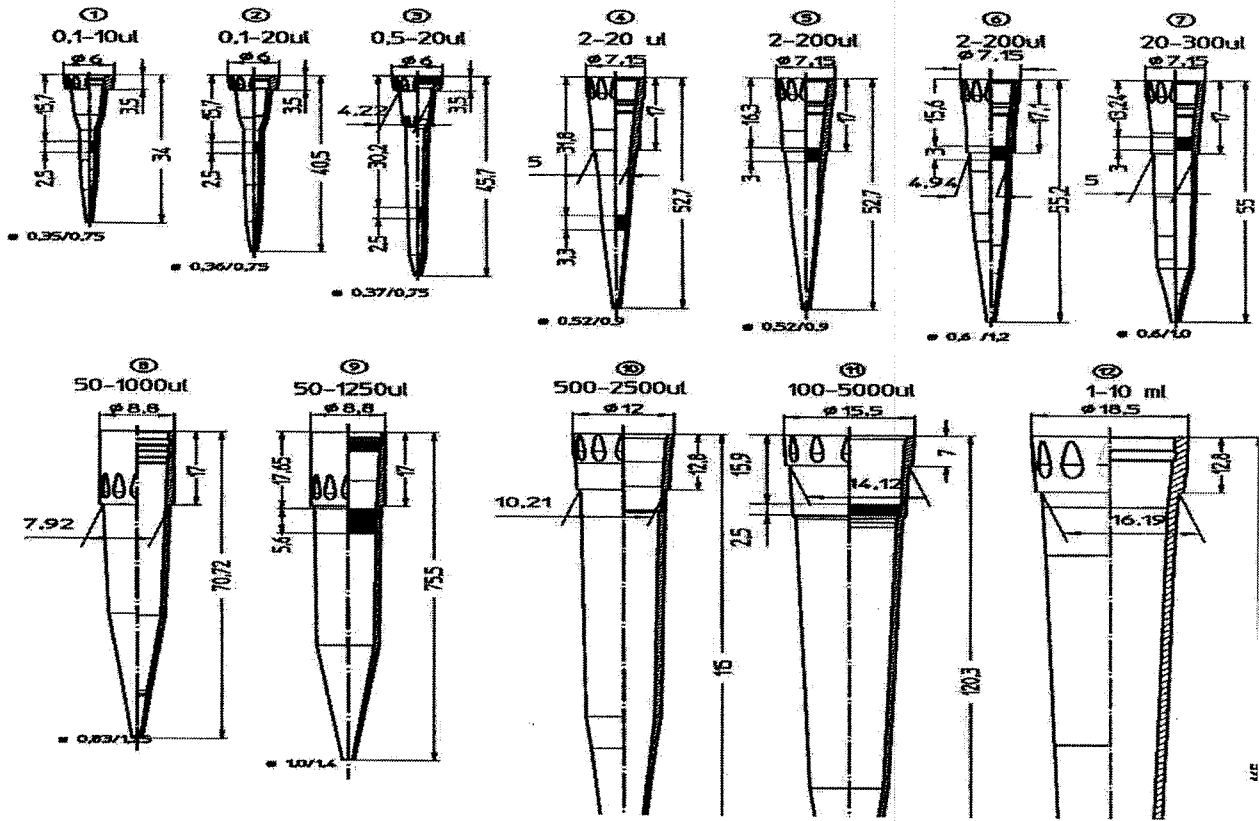
PAKIET NR 15 - Końcówki, pipety tylko producenta Eppendorf AG Germany (umowa na 12 m-cy)

L. p.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	J. M.	ILOŚĆ	
1.	epTIPS Standard żółte 2-200 ul; (opak. 2 x 500)	opak.	29	Rysunek 5
2.	epTIPS Standard żółte 20-300 ul; (opak. 2 x 500)	opak.	4	Rysunek 7
3.	epTIPS Standard 0,5-20 ul; (opak. 2 x 500)	opak.	5	Rysunek 3
4.	epTIPS Standard niebieskie 50-1000 ul; (opak. 2x500)	opak.	6	Rysunek 8
5.	Research plus multi 8-kanałowe 10-100 ul	szt.	1	
7.	Research plus vari 3120 / 2-20 ul (jasnoszary)	szt.	2	
8.	Research plus vari 3120 / 10-100 ul	szt.	2	
10.	Research plus vari 3120 / 100-1000 ul	szt.	2	
11.	Probówki okrągłodenne PS 12x75 5 ml Falcon REF 352008 (1op.-1000szt.)	opak.	15	

Zamawiający posiada oryginalne pipety producenta Eppendorf AG Germany. Precyzja i dokładność pipet firmy Eppendorf gwarantowana jest tylko z oryginalnymi akcesoriami. W przypadku zastosowania końcówek Eppendorf potrzebny jest minimalny nakład siły potrzebny do założenia jak i zrzućcia końcówki. Tylko końcówki Eppendorf w połączeniu z pipetami Eppendorf spełniają wymagania normy EN ISO 8655. Zamawiane końcówki muszą pasować do posiadanych pudełek firmy Eppendorf, w których będą autoklawowane.

W załączeniu dołączone są odpowiednie rysunki dotyczące końcówek numer 3,5,7 i 8.

Do oferty dołączyć próbki - końcówek.



[Handwritten signature]



Nazwa Wykonawcy:
 Adres :
 Telefon, faks, :
 Mail:
 REGON:
 NIP:

O F E R T A

Nawiązując do ogłoszenia dotyczącego przetargu nieograniczonego nr sprawy **ZP-271-7/PN7/18** na „dostawę odczynników do badań mikrobiologicznych oraz plastiku”, składamy niniejszą ofertę:

- I. Oferujemy dostawę przedmiotu zamówienia, zgodnie z wymogami Zamawiającego określonymi w SIWZ na pakiet(ty) nr
- II. Zaoferowana cena została podana zgodnie ze wzorem zamieszczonym w SIWZ i stanowi załącznik nr 1 do niniejszej oferty.
- III. Oferujemy termin realizacji zamówienia (dostawy)
- IV. Oferujemy termin rozpatrzenia reklamacji
- V. Oferujemy termin płatności wynoszący 60 dni liczony od dnia dostawy przedmiotu zamówienia i złożenia faktury, zgodnie z założeniami wynikającymi ze wzoru umowy.
- VI. Oświadczam/y, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ, tj. przez okres nie dłuższy niż 30 dni, który to termin rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- VII. Oświadczam/y, że zaoferowany przedmiot zamówienia posiada świadectwa dopuszczeniowe do obrotu i używania w kraju, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie i deklarujemy, że w każdej chwili na żądanie Zamawiającego natychmiast je przedłożymy.
- VIII. Oświadczam/y, że na żądanie Zamawiającego przed podpisaniem umowy dostarczymy karty charakterystyk produktów niebezpiecznych dla wszystkich zaoferowanych odczynników oraz metodyki do każdego produktu (jeśli dotyczy) w języku polskim, w formie pisemnej lub na nośniku (płytką, pendrive), które powinny zawierać szczegółowe informacje na temat wykonania testu, składzie i przeznaczeniu produktu, warunkach przechowywania, kontroli jakości produktu i interpretację odczytu
- IX. Oświadczam/y, że zamówienie zrealizujemy:
 - a) Samodzielnie, bez udziału podwykonawców*
 - b) Przy udziale podwykonawców* w zakresie zawierając z nimi stosowne umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
- X. Oświadczam/y że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.²
- XI. Ponadto oświadczam/y, że:
 - 1) zapoznaliśmy się z treścią SIWZ, wzorem umowy, pozostałymi załącznikami i nie wnosimy do nich żadnych zastrzeżeń;
 - 2) załączony do SIWZ wzór umowy został przez nas zaakceptowany bez zastrzeżeń i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego, jednak nie później niż w okresie związania ofertą zgodnie z art. 94 ustawy Pzp.;

- 3) załączniki nr, wymienione w pkt XIV niniejszej oferty, stanowią „załączniki zastrzeżone” w rozumieniu specyfikacji i nie mogą być udostępnione innym uczestnikom postępowania, ponieważ zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji).

XII. Oświadczamy, że nasza oferta składa się z stron.

XIII. Osoby upoważnione do kontaktów z Zamawiającym w niniejszym postępowaniu to:

- w sprawie oferty:
tel. fax:
tel. kom. mail
- w sprawie zamówień:
tel. fax:
tel. kom. mail

XIV. Załącznikami do niniejszej oferty są:

- 1)
- 2)
- 3)
- 4)
- 5)

Świadomi konsekwencji wynikających z art. 24 ust. 2 Ustawy Pzp i innych odrębnych przepisów, potwierdzając prawdziwość informacji, niniejszą ofertę składamy:

.....
/miejsce, data/

.....
/podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy/

* niepotrzebne skreślić

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).

²W 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).

Zamawiający:

**Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc
Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników
w Rabce-Zdroju, Instytut Badawczy
34-700 Rabka – Zdrój, ul. Prof. Jana Rudnika 3B**

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 Pzp

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa odczynników do badań mikrobiologicznych oraz plastiku” prowadzonego przez Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdrój nr sprawy ZP-271-7/PN7/18, oświadczam, co następuje:

OSWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.

.....(miejsowość), dnia.....r.

.....
(podpis)

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 w/w okolicznością na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

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

.....(miejsowość), dnia.....r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, 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 zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

.....(miejsowość), dnia.....r.

.....
(podpis)

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

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

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, będącego/ych podwykonawcą/ami:
..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

.....(miejsowość), dnia.....r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

.....(miejsowość), dnia.....r.

.....
(podpis)

Zamawiający:

**Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc
Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników
w Rabce-Zdroju, Instytut Badawczy
34-700 Rabka – Zdrój, ul. Prof. Jana Rudnika 3B**

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 Pzp

DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa odczynników do badań mikrobiologicznych oraz plastiku” prowadzonego przez Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdrój nr sprawy ZP-271-7/PN7/18, oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w SIWZ pkt 5 str. 3 „Warunki udziału w postępowaniu”.

.....(miejsowość), dnia.....r.

.....
(podpis)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego w SIWZ pkt 5 str. 3 „Warunki udziału w postępowaniu”, polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....
.....
....., w następującym zakresie:

.....
.....
(wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

.....(miejsowość), dnia.....r.

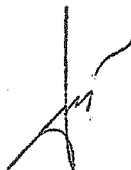
.....
(podpis)

OSWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

.....(miejsowość), dnia.....r.

.....
(podpis)



.....
Pieczęć firmowa

OŚWIADCZENIE O OBOWIĄZKU PODATKOWYM U ZAMAWIAJĄCEGO

(na podst. art.91 ust.3a ustawy Prawo Zamówień Publicznych)

1. Oświadczam/y, że wybór oferty **nie będzie prowadził** do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług ^{1*}
2. Oświadczam/y, że wybór oferty **będzie prowadził** do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług². Powyższy obowiązek podatkowy będzie dotyczył³ objętych przedmiotem zamówienia, a ich wartość netto (bez kwoty podatku) będzie wynosiła⁴ złotych.*

..... dnia

.....
Podpis i pieczęć osoby / osób upoważnionych do reprezentacji Wykonawcy

* niepotrzebne skreślić

1. W wypadku wyboru opcji 1) opcję 2) przekreślić
2. W wypadku wyboru opcji 2) opcję 1) przekreślić.
3. Wpisać nazwę /rodzaj towaru lub usługi, które będą prowadziły do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług.
- 4 Wpisać wartość netto (bez kwoty podatku) towaru/towarów lub usługi/usług podlegających mechanizmowi odwróconego obciążenia VAT, wymienionych wcześniej.

Art. 91 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.)3a. 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.



UMOWA nr ZP-272-...../PN7/18
na dostawę odczynników do badań mikrobiologicznych oraz plastiku
Nr sprawy ZP-271-7/PN7/18

zawarta w Rabce-Zdrój w dniu roku pomiędzy:

Instytutem Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy im. Jana i Ireny Rudników
w Rabce-Zdroju, Instytut Badawczy
34-700 Rabka-Zdrój, ul. prof. Jana Rudnika 3 B
reprezentowanym przez:

Dyrektor Oddziału
Główny Księgowy
 zwanym dalej „Zamawiającym”

mgr Maria Dunaj
mgr Maciej Witwicki

a Firmą:

.....
 reprezentowaną przez:

zwaną dalej „Wykonawcą”.
 o następującej treści :

§ 1

1. Podstawą do zawarcia umowy jest przeprowadzone postępowanie w trybie przetargu nieograniczonego nr sprawy **ZP-271-7/PN7/18** w przedmiocie zaopatrzenia Pracowni Mikrobiologii w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej wg **Pakietów nr** zgodnie z ofertą cenową (załącznik).
2. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z treści umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie z dnia
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo zamawiania mniejszej ilości towaru w przypadku zmniejszenia się jego potrzeb - aktualne zapotrzebowanie na wykonywanie określonych badań uwarunkowane jest ilością pacjentów przebywających na leczeniu oraz zleceń lekarskich.
4. Realizacja każdego z pakietów z osobna ma charakter samodzielnego zobowiązania stron.

§ 2

1. Wykonawca zobowiązuje się do zaopatrywania Zamawiającego w przedmiot umowy w ilościach i cenach wyszczególnionych w załączniku nr 1.
2. Terminy dostawy oraz ilości będą podawane Wykonawcy każdorazowo w formie zamówienia mailem.
3. Realizacja dostawy powinna odbywać się w terminie nie dłuższym niż: od złożenia zamówienia, w dni robocze od poniedziałku do piątku w godz. od 7.00 do 14.00 do Pracowni Mikrobiologii w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Paw. X. „Modrzew”.
4. Wykonawca oświadcza, że posiada odpowiednie i ważne świadectwa wydane przez odpowiedni Urząd dopuszczające zaoferowany asortyment do użytkowania (jeśli dotyczy) i na każde żądanie Zamawiającego będzie je okazywał. W przypadku ewentualnej utraty ich ważności w okresie obowiązywania niniejszej umowy, Wykonawca zobowiązuje się do ich aktualizacji bez zbędnej zwłoki.

§ 3

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar własnym transportem lub za pośrednictwem wyspecjalizowanego przewoźnika na własny koszt i na własne ryzyko do Pracowni Mikrobiologii w Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej Paw. X.
2. Na opakowaniu zbiorczym powinien być umieszczony wyraźnie adres nadawcy i odbiorcy.
3. Wszystkie towary stanowiące przedmiot zamówienia powinny być fabrycznie nowe i pochodzić z bieżącej produkcji.
4. Zaoferowany przedmiot zamówienia (wszystkie zaoferowane artykuły) muszą mieć aktualne terminy ważności, zgodne ze specyfiką produktu
5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lub udostępnić do każdego produktu lub serii produktów certyfikat świadectwa kontroli jakości oraz instrukcje techniczne, metodyki w języku polskim, które powinny zawierać szczegółowe informacje o składzie i przeznaczeniu produktu, o warunkach przechowywania, kontroli jakości produktu i interpretację odczytu.
6. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego, że dostarczony przedmiot umowy posiada wady, o których Zamawiający dowiedział się w trakcie jego zastosowania – Zamawiający zgłosi reklamację Wykonawcy (mailem, faksem), który rozpatrzy reklamację od chwili zgłoszenia. W przypadku uznania reklamacji Zamawiającego

za zasadną wymieni przedmiot umowy na nie posiadający wad lub poinformuje Zamawiającego o powodach nie uznania reklamacji.

7. Wykonawca zobowiązuje się na własny koszt do wymiany towaru wadliwego w ilościach zakwestionowanych przez Zamawiającego w terminie nie dłuższym niż 7 dni od chwili zgłoszenia.
8. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych, lub niezgodności przedmiotu umowy ze złożoną ofertą do dnia usunięcia tych uchybień Zamawiający będzie uważał zamówienie częściowe za niezrealizowane.
9. Wykonawca będzie dostarczał oznaczony towar na opakowaniach: nazwa wyrobu, ilość, data ważności do użytku, producent.
10. Opisy, przygotowanie oraz metodyki oznaczania danych parametrów powinny być w języku polskim.
11. Do towarów powinna być dołączona informacja o obecnych w nich substancjach szkodliwych, zakaźnych lub trujących.
12. Podaną ilość przedmiotu zamówienia należy traktować jako szacunkową, wstępną niezbędną do przeprowadzenia postępowania. Ostateczna wielkość przedmiotu zamówienia uzależniona będzie od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, ale zamówienie wartościowo nie będzie mniejsze niż 20% ogólnej wartości umowy. Nie wykonanie pełnego zakresu ilościowego umowy nie rodzi roszczenia o zakup nie zrealizowanej w okresie obowiązywania umowy ilości towaru.

do Pakietu nr 9:

13. Wykonawca przeprowadzi nieodpłatnie instalację analizatora oraz pełne szkolenie personelu z jego obsługi kończące się wydaniem certyfikatów przez zaświadczenie.
14. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia przeglądów technicznych, części zużywalnych oraz pomocy merytorycznej na okres trwania umowy.
15. Certyfikowany serwis i gwarancja dla dzierżawionego sprzętu na czas trwania umowy wraz z corocznym przeglądem gwarancyjnym potwierdzonym dokumentem jakości i bezpieczeństwa urządzenia medycznego.

§ 4

1. Za wykonanie przedmiotu umowy Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie w wysokości brutto słownie: zł i /100, zgodnie z załącznikiem.
2. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania stałości cen przez cały okres trwania umowy, tj. zakazuje się podwyższania cen jednostkowych.
3. W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT w okresie trwania niniejszej umowy, zmianie ulegnie stawka podatku VAT i kwota ceny jednostkowej brutto, cena jednostkowa netto pozostanie niezmienną i obowiązującą przez cały okres trwania umowy.
4. Ceny jednostkowe brutto obejmują wszystkie koszty związane z dostawą w tym koszty zakupu, transportu, ubezpieczenia, ewentualne opłaty celne, załadunku i rozładunku w miejsce wskazane przez Zamawiającego, podatek VAT.
5. Dopuszcza się obniżenie cen jednostkowych.

§ 5

1. Strony postanawiają, że obowiązującą je formą odszkodowania stanowią kary umowne.
2. Za zwłokę w terminach dostaw wynikającą z winy Wykonawcy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie.
3. Za niedotrzymanie terminu reklamacji Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 1% wartości zareklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia.
4. Za rozwiązanie umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10% wynagrodzenia brutto ustalonego w umowie.
5. Zamawiający może potrącić należną mu karę umowną od wartości wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
6. Zamawiający, w wypadku gdy kara nie pokryje poniesionej szkody, zastrzega sobie prawo do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 6

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić za dostarczony towar przelewem na konto Wykonawcy w terminie **60 dni** od daty dostarczenia towaru i złożenia faktury w siedzibie Zamawiającego.
2. W przypadku nie dotrzymania terminu płatności Wykonawca zastrzega sobie prawo do naliczenia ustawowych odsetek.
3. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
4. Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdroju oświadcza, że wyraża zgodę na wystawianie faktur, w zakresie objętym niniejszą umową bez podpisu ze strony Instytutu jako odbiorcy. NIP Instytutu: 525-000-88-38.
5. Wykonawca nie może bez pisemnej zgody zamawiającego dokonać przeniesienia należności z niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej.

§ 7

Umowa zostaje zawarta na okres od dnia do, lub do całkowitego wyczerpania zakresu przedmiotowego zamówienia.

§ 8

1. Wykonawca wykona zamówienie:
 - a) samodzielnie (bez udziału podwykonawców).*
 - b) przy pomocy podwykonawcy/ów w zakresie, zawierając z nimi stosowne umowy w formie pisemnej pod rygorem nieważności.*
*Zgodnie z oświadczeniem złożonym w ofercie
2. Strony zgodnie ustalają, iż w wypadku korzystania przy wykonywaniu przedmiotu umowy przez podwykonawców Wykonawca:
 - a) ponosi odpowiedzialność za działania i zaniechania Podwykonawcy,
 - b) przedstawi wraz z przesłaną fakturą oświadczenie Podwykonawcy o dokonaniu zapłaty na jego rzecz za wykonanie.....

§ 9

1. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy z wyłączeniem:
 - Zmiany numerów katalogowych asortymentu nie powodującej zmiany przedmiotu zamówienia;
 - Zmiany sposobu konfekcjonowania nie powodującej zmiany przedmiotu zamówienia;
 - Zmiany liczby opakowań nie powodującej zmiany przedmiotu zamówienia.
2. Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej brutto i wartości umowy.

§ 10

1. Strony dopuszczają możliwość wcześniejszego rozwiązania umowy w każdym czasie za zgodą stron .
2. Każdej ze stron przysługuje prawo wcześniejszego rozwiązania umowy z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia umowy.
3. W przypadku nie przestrzegania terminu dostaw oraz powtarzających się uchybień w realizacji warunków umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo zerwania umowy bez wypowiedzenia.
4. W przypadku powtarzających się braków towarowych u Wykonawcy Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy ze skutkiem natychmiastowym.
5. W przypadku braku towaru u Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zamówienia danego asortymentu u innego dostawcy, i obciążenia kosztami wynikającymi z różnic w cenie Wykonawcę.
6. Nie wykonanie pełnego zakresu ilościowego umowy nie rodzi roszczenia o zakup nie zrealizowanej w okresie obowiązywania umowy ilości towaru.

§ 11

1. Każda zmiana umowy wymaga dla swej ważności formy pisemnej (aneks).
2. 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 powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 12

W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego i Ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 13

Ewentualne spory na tle umowy, rozstrzygał będzie Sąd właściwy miejscowo i rzeczowo dla Zamawiającego.

§ 14

Umowa zostaje sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

 ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA:



Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

zawarta w Rabce-Zdroju w dniu 2018 r. pomiędzy:

INSTYTUTEM GRUŻLICY I CHORÓB PŁUC ODDZIAŁEM TERENOWYM z siedzibą przy ul. Prof. J. Rudnika 3b, 34-700 Rabka-Zdrój, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Miasta Stołecznego Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod nr KRS 0000141482, numer NIP 525-000-88-38, numer REGON 000288490-00020, reprezentowanym przez:

Dyrektor **mgr Maria Dunaj**
w dalszej części niniejszej umowy zwanym „Administratorem Danych”,

a

....., zarejestrowanym
w Sądzie pod numerem KRS.....
NIP, REGON:, reprezentowanym przez:
reprezentowanym przez:

zwanym dalej „Podmiotem Przetwarzającym”
zwanymi dalej łącznie „Stronami”

Mając na uwadze, że Strony łączy umowa w związku z realizacją której przetwarzane są dane osobowe, a także w związku z faktem, iż od dnia 25 maja 2018 r. Strony zobowiązane są do stosowania przepisów 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. Strony postanawiają zawrzeć umowę o następującej treści:

§ 1

Przedmiot Umowy Powierzenia

1. Niniejsza umowa ramowa powierzenia przetwarzania danych osobowych („Umowa Powierzenia”) ma zastosowanie do wszystkich umów zawartych pomiędzy Stronami („Umowy Główne”), których zakres przedmiotowy jest zgodny z zakresem określonym w pkt. 1 „*Charakter przetwarzania*” ust 1 Załącznika nr 2 do niniejszej Umowy Powierzenia oraz na podstawie których Podmiot Przetwarzający w celu realizacji przedmiotu Umowy Głównej przetwarza dane osobowe, których administratorem jest Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdroju, na warunkach określonych w § 2 oraz w Załączniku nr 2 do niniejszej Umowy Powierzenia.
2. Wykaz Umów Głównych obowiązujących pomiędzy Stronami w dniu 25 maja 2018 r., do których ma zastosowanie niniejsza Umowa Powierzenia, zawarty jest w załączniku nr 1 do niniejszej Umowy Powierzenia. Niniejsza Umowa Powierzenia reguluje wzajemne prawa i obowiązki Stron w zakresie przetwarzania danych osobowych wynikających z Umów Głównych i zastępuje w tym zakresie postanowienia Umowy Głównej.
3. Strony zgodnie postanawiają, że niniejsza Umowa Powierzenia będzie mieć również zastosowanie do wszelkich umów, które zostaną zawarte w przyszłości pomiędzy Stronami, a ich zakres przedmiotowy będzie zgodny z zakresem określonym w pkt.1 „*Charakter przetwarzania*” ust 1 Załącznika nr 2 do niniejszej Umowy Powierzenia oraz na podstawie których Podmiot Przetwarzający będzie wykonywał czynności wymagające przetwarzania danych osobowych, których administratorem jest Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdroju, na warunkach określonych w § 2 oraz Załączniku nr 2 do niniejszej Umowy Powierzenia, chyba że co innego będzie wynikać z tych umów.

§ 2

Warunki przetwarzania

1. Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdroju oświadcza, że jest administratorem danych osobowych powierzonych do przetwarzania na podstawie niniejszej Umowy Powierzenia.
2. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową Powierzenia, Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. 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) (zwanym dalej „RODO”), oraz krajowymi przepisami o ochronie danych osobowych, a także innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, chroniącymi prawa osób, których dane będą przetwarzane (w tym, w odniesieniu do danych osobowych pacjentów, w szczególności ustawą z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta, zwaną dalej „UPP”, ustawą z dnia 28 kwietnia 2011r. o systemie informacji w ochronie zdrowia).

3. Administrator Danych, na podstawie art. 28 RODO oraz art. 24 ust. 4 UPP (w odniesieniu do danych osobowych pacjentów) powierza Podmiotowi Przetwarzającemu do przetwarzania, a Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe wyłącznie w celu i zakresie niezbędnym do realizacji przedmiotu Umowy Głównej oraz przez okres obowiązywania Umowy Głównej.
4. Szczegóły dotyczące danych powierzonych do przetwarzania, a w szczególności charakter przetwarzania, rodzaj danych osobowych oraz kategorie osób, których dane dotyczą, zostały określone w załączniku nr 2, który stanowi integralną część Umowy Powierzenia.

§ 3

Obowiązek zachowania tajemnicy

1. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się, że do przetwarzania danych osobowych zostaną dopuszczone wyłącznie osoby upoważnione przez niego do przetwarzania powierzonych danych osobowych, zgodnie z art. 29 RODO oraz przeszkolone z zakresu przepisów dotyczących ochrony danych osobowych.
2. Podmiot Przetwarzający zobowiąże osoby, o których mowa w ust. 1 do zachowania w tajemnicy przetwarzanych danych osobowych oraz sposobów ich zabezpieczenia w trakcie ich zatrudnienia jak również po jego ustaniu.
3. Zobowiązanie, o którym mowa w ust. 2 niniejszego paragrafu ma zastosowanie również po śmierci pacjenta w zakresie jakim obowiązek zachowania w tajemnicy danych osobowych wywodzi się z realizacji świadczeń zdrowotnych.

§ 4

Obowiązki Podmiotu Przetwarzającego

1. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać dane osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora Danych. Za udokumentowane polecenie uznaje się usługi zlecone przez Administratora Danych do wykonywania Podmiotowi Przetwarzającemu na podstawie Umowy Głównej.
2. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzykom związanym z przetwarzaniem powierzonych danych osobowych, zgodnie z art. 32 RODO.
3. Podmiot Przetwarzający, biorąc pod uwagę charakter przetwarzania, zobowiązuje się pomagać w miarę możliwości Administratorowi Danych poprzez odpowiednie środki techniczne i organizacyjne wywiązać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III RODO.
4. Podmiot Przetwarzający, uwzględniając charakter przetwarzania oraz dostępne mu informacje, zobowiązuje się pomagać Administratorowi Danych wywiązać się z obowiązków określonych w art. 32-36 RODO.
5. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się bez zbędnej zwłoki, nie później niż w ciągu 24 godzin od jego wystąpienia, zawiadomić Administratora Danych o wszelkich przypadkach naruszenia ochrony danych osobowych powierzonych do przetwarzania na podstawie niniejszej Umowy Powierzenia, zgodnie z art. 33 RODO. Zawiadomienie, o którym mowa w zdaniu poprzednim Podmiot Przetwarzający zobowiązany jest zgłosić drogą mailową pod adres: poczta@igrabka.edu.pl.
6. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się prowadzić rejestr wszystkich kategorii czynności przetwarzania dokonywanych w imieniu Administratora Danych zgodnie z wymaganiami art. 30 ust 2 RODO oraz pisemnie poinformować o tym Administratora Danych, w terminie 30 dni od dnia rozpoczęcia przetwarzania powierzonych danych osobowych.
7. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.
8. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do udzielenia Administratorowi Danych wszelkiej niezbędnej pomocy podczas kontroli organu właściwego w sprawie ochrony danych osobowych. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się w szczególności do udostępnienia dokumentów i zapisów, umożliwienia wglądu w informacje przechowywane na nośnikach danych i w systemach informatycznych oraz udzielania Administratorowi Danych stosownych do przedmiotu kontroli wyjaśnień.
9. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do wykonania czynności, o których mowa w ust. 8 niniejszego paragrafu bez zbędnej zwłoki jednak nie później niż w terminie wskazanym przez Administratora Danych.

§ 5
Prawo kontroli

1. Administrator Danych, zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h) RODO, ma prawo kontroli, czy Podmiot Przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełnia wymagania RODO i niniejszej Umowy Powierzenia, w tym:
 - a. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się udostępnić Administratorowi Danych wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków spoczywających na Podmiocie Przetwarzającym.
 - b. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się umożliwić Administratorowi Danych lub audytorowi upoważnionemu przez Administratora Danych przeprowadzanie audytów, w tym inspekcji, współpracując przy podejmowanych działaniach. Administrator Danych zawiadomi Podmiot Przetwarzający o zamiarze przeprowadzenia audytu co najmniej 5 dni przed rozpoczęciem czynności kontrolnych.
2. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do zastosowania ewentualnych zaleceń pokontrolnych Administratora Danych dotyczących ochrony powierzonych danych osobowych oraz sposobu ich przetwarzania, o ile zalecenia te są zgodne z niniejszą Umową Powierzenia i obowiązującymi przepisami prawa.
3. W przypadku stwierdzenia w wyniku czynności kontrolnych naruszeń postanowień niniejszej Umowy lub przepisów o ochronie danych osobowych Podmiot Przetwarzający zobowiązany jest do ich usunięcia w terminie wskazanym przez Administratora Danych w wezwaniu do usunięcia stwierdzonych uchybień.

§ 6
Korzystanie z usług innego podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot Przetwarzający może powierzyć dane osobowe do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu i zakresie niezbędnym do wykonania Umowy Głównej i po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora Danych.
2. Administrator danych udziela odpowiedzi na wniosek o wyrażenie zgody na powierzenie danych osobowych do przetwarzania innemu podmiotowi w terminie 14 dni od odebrania wniosku. Termin ten może być zawieszony do momentu, gdy Administrator Danych otrzyma wszystkie dodatkowe informacje, niezbędne dla wykazania spełnienia przez ten inny podmiot wymogów spoczywających na podmiotach przetwarzających.
3. Przekazanie powierzonych danych osobowych do państwa trzeciego może nastąpić jedynie na podstawie uprzedniej zgody Administratora Danych udzielonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności chyba, że obowiązek taki nakładają na Podmiot Przetwarzający przepisy prawa. 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.
4. Dalsze powierzenie przetwarzania danych podwykonawcy wymaga zawarcia umowy w formie pisemnej przez Podmiot Przetwarzający z podwykonawcą. Zawarta umowa powinna precyzować: przedmiot, czas, charakter i cel przetwarzania danych oraz rodzaj danych i kategorie osób, których dane dotyczą, oraz zobowiązywać podwykonawcę, do spełniania tych samych obowiązków, jakie zostały nałożone na Podmiot Przetwarzający w art. 28 RODO oraz niniejszej Umowie Przetwarzania, w szczególności obowiązek zapewnienia wystarczających gwarancji wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie odpowiadało wymogom RODO.
5. Podmiot Przetwarzający ponosi wobec Administratora Danych pełną odpowiedzialność w razie niewywiązywania się podwykonawcy ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych.

§ 7
Odpowiedzialność Podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot Przetwarzający ponosi odpowiedzialność za szkody poniesione przez osobę, której dane dotyczą lub Administratora Danych z tytułu działań niezgodnych z zapisami niniejszej Umowy Powierzenia, RODO oraz krajowymi przepisami o ochronie danych osobowych, a także innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, chroniącymi prawa osób, których dane będą przetwarzane, w tym w szczególności za niezgodne z treścią Umowy Powierzenia udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych.
2. 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 Powierzenia, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu Przetwarzającego, a także o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania w Podmiocie Przetwarzającym tych danych osobowych.

§8
Usunięcie danych

Podmiot Przetwarzający po zakończeniu realizacji przedmiotu niniejszej Umowy Powierzenia, jest zobowiązany, w zależności od pisemnej decyzji Administratora Danych, do usunięcia lub zwrócenia Administratorowi Danych wszelkich powierzonych danych osobowych oraz usunięcia wszelkich ich istniejących kopii, chyba że obowiązujące przepisy prawa zobowiązują Podmiot Przetwarzający do przechowywania danych osobowych.

§ 9
Obowiązki Umowy Powierzenia

1. Niniejsza Umowa Powierzenia obowiązuje od dnia 25 maja 2018r. i zostaje zawarta na czas obowiązywania odpowiednio każdej Umowy Głównej.
2. Administrator Danych jest uprawniony do rozwiązania niniejszej Umowy Powierzenia w trybie natychmiastowym, w przypadku niespełniania przez Podmiot Przetwarzający wymagań wynikających z art. 28 RODO lub rażącego naruszenia postanowień niniejszej Umowy Powierzenia, w szczególności, gdy Podmiot Przetwarzający:
 - a) nie usunął uchybień pokontrolnych w terminie, o którym mowa w § 5 ust. 3;
 - b) wykorzystał powierzone dane osobowe w sposób niezgodny z niniejszą Umową Powierzenia;
 - c) powierzył przetwarzanie przekazanych danych osobowych innemu podmiotowi bez uzyskania zgody Administratora Danych;
 - d) uchybi obowiązkowi wskazanemu w § 4 ust. 5 niniejszej Umowy Powierzenia w szczególności, gdy uchybienie takie będzie rodziło negatywne konsekwencje po stronie Administratora Danych.

§ 10
Wynagrodzenie

Niniejsza umowa zostanie zrealizowana przez Podmiot Przetwarzający w ramach wynagrodzenia przysługującego z tytułu wykonania Umowy Głównej.

§ 11
Postanowienia końcowe

1. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy Powierzenia powinny być dokonane w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
2. W zakresie nieuregulowanym niniejszą Umową Powierzenia zastosowanie mają właściwe przepisy prawa, w szczególności przepisy Kodeksu cywilnego oraz RODO.
3. Niniejszą Umowę powierzenia sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.
4. Strony zobowiązują się do polubownego i w dobrej wierze rozwiązywania wszelkich sporów mogących powstać na tle realizacji niniejszej umowy.
5. W przypadku braku porozumienia wszelkie spory wynikające w związku z realizacją niniejszej umowy rozstrzygać będzie sąd powszechny właściwy miejscowo dla Administratora Danych.
6. Żadna ze Stron nie może przenieść praw lub obowiązków wynikających z niniejszej Umowy na osoby trzecie bez pisemnej zgody drugiej Strony.

.....
Administrator Danych

.....
Podmiot Przetwarzający

Załącznik nr1:

Wykaz Umów Głównych obowiązujących pomiędzy Stronami po dniu 25 maja 2018r., do których ma zastosowanie niniejsza Umowa Powierzenia

Numer umowy	Tytuł umowy	Data zawarcia umowy

**Załącznik nr 2 do Umowy Powierzenia
(podwykonawstwo medyczne)**

1. Charakter przetwarzania

1. Podmiot przetwarzający będzie przetwarzać powierzone dane osobowe w sposób regularny w ramach wykonywania czynności przetwarzania wynikających z Umowy Głównej, tj. udzielania świadczeń zdrowotnych na rzecz pacjentów Administratora Danych, w tym prowadzenia dokumentacji medycznej.
2. Powierzone do przetwarzania dane mogą być przetwarzane w postaci tradycyjnej (papierowej) oraz z wykorzystaniem systemów informatycznych Administratora Danych
3. Powierzone do przetwarzania dane osobowe mogą podlegać następującym operacjom lub zestawom operacji przetwarzania: zbieranie, utrwalanie, przechowywanie, modyfikowanie, pobieranie, przeglądanie, wykorzystywanie, udostępnianie, usuwanie danych - w celu i zakresie adekwatnych dla prawidłowej realizacji Umowy Głównej.

2. Kategorie osób, których dane dotyczą

Osoby, których dotyczą powierzone do przetwarzania dane osobowe, należą do następujących kategorii:

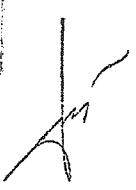
- a. Pacjenci – osoby zwracające się o udzielenie świadczeń zdrowotnych lub korzystające ze świadczeń zdrowotnych udzielanych przez Administratora Danych;
- b. Osoby upoważnione przez pacjenta do uzyskiwania informacji o jego stanie zdrowia i udzielonych świadczeniach zdrowotnych lub do uzyskiwania jego dokumentacji medycznej, przedstawiciele ustawowi oraz opiekunowie faktyczni pacjenta.
- c. Personel medyczny Administratora Danych – osoby wykonujące zawód medyczny, które udzielają świadczeń opieki zdrowotnej lub świadczą usługi farmaceutyczne w ramach stosunku pracy lub umowy cywilnoprawnej z Administratorem Danych.
- d. Personel medyczny zewnętrzny – osoby wykonujące zawód medyczny, które udzielają świadczeń opieki zdrowotnej lub świadczą usługi farmaceutyczne w ramach stosunku pracy lub umowy cywilnoprawnej z innym podmiotem leczniczym lub w formie praktyk zawodowych poza Szpitalem.

3. Rodzaj danych osobowych

Powierzone do przetwarzania dane osobowe obejmują dane zawarte w dokumentacji medycznej udzielonych, udzielanych i planowanych świadczeń opieki zdrowotnej zgodnie z postanowieniami Umowy Głównej i należą do następujących kategorii danych:

- a. dane osobowe pacjentów:
 - dane zwykłe: oznaczenie pacjenta pozwalające na ustalenie jego tożsamości: nazwisko i imię (imiona), data urodzenia, oznaczenie płci, adres miejsca zamieszkania, numer PESEL, jeżeli został nadany, w przypadku noworodka - numer PESEL matki, a w przypadku osób, które nie mają nadanego numeru PESEL - rodzaj i numer dokumentu potwierdzającego tożsamość, oraz inne dane osobowe, zgodnie z art. 25 ust. 1 UPP,
 - szczególne kategorie danych: dane dotyczące zdrowia, tj. opis stanu zdrowia pacjenta lub udzielonych mu świadczeń zdrowotnych, zgodnie z art. 25 ust. 1 pkt 3 UPP oraz § 10 ust. 1 pkt. 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania,
- b. dane zwykłe osób upoważnionych przez pacjenta: dane identyfikujące, dane kontaktowe.
- c. dane zwykłe personelu medycznego Administratora Danych i personelu medycznego zewnętrznego, tj.:

- oznaczenie osoby udzielającej świadczeń zdrowotnych oraz osoby kierującej na badanie diagnostyczne, konsultacje lub leczenie, nazwisko i imię, tytuł zawodowy, uzyskane specjalizacje, numer prawa wykonywania zawodu oraz inne dane osobowe, zgodnie z § 10 ust. 1 pkt. 5 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania.
- oznaczenie podmiotu udzielającego świadczeń zdrowotnych (w przypadku zewnętrznej praktyki zawodowej): nazwa podmiotu, kod resortowy, adres miejsca udzielania świadczeń zdrowotnych.



Nazwa Wykonawcy:.....

Adres Wykonawcy:.....

Lista podmiotów należących do tej samej co Wykonawca grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015r. poz. 184)

L.p.	Nazwa podmiotu	Siedziba podmiotu

.....
(podpis Wykonawcy lub osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Nazwa Wykonawcy:.....

Adres Wykonawcy:.....

Informuję o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej.

.....
(podpis Wykonawcy lub osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)



