Znak sprawy: SzP.ZP.271.59.24

Zapytanie ofertowe dotyczące zamówienia publicznego

o wartości poniżej kwoty 130.000,00 zł na

**SPRZEDAŻ I DOSTAWĘ odczynników laboratoryjnych Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego**

**w Mielcu**

*Podstawa prawna: Zarządzenie nr 118/2022 Dyrektora Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu z dnia 22 lipca 2022 r. w sprawie przyjęcia regulaminu udzielania zamówień publicznych o wartości poniżej kwoty 130.000,00 zł*

**ZAMAWIAJĄCY:**

Nazwa i adres:

**Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego**

**ul. Żeromskiego 22**

**39-300 Mielec**

**tel/fax (17)780-01-46**

**e-mail: przetargi@szpital.mielec.pl**

**NIP: 817-175-08-93, REGON: 000308637**

**Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu zaprasza do złożenia oferty cenowej na poniżej opisany przedmiot zamówienia:**

Sprzedaż i dostawa odczynników laboratoryjnych do Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu

1. **SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:**
2. Przedmiot zamówienia obejmuje sprzedaż i dostawę odczynników laboratoryjnych do Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu, w tym:

**GRUPA 1 - Odczynniki do mikrobiologii manualnej (krążki do antybiogramów, paski z gradientem stężeń, testy diagnostyczne oraz lateksowe) wraz z podłożami do posiewu i lekowrażliwości.**

Przedmiotem zamówienia w Grupie 1 jest sprzedaż i dostawa odczynników do mikrobiologii manualnej (krążki do antybiogramów, paski z gradientem stężeń, testy diagnostyczne oraz lateksowe) wraz z podłożami do posiewu i lekowrażliwości.

Opis przedmiotu zamówienia według Wspólnego Słownika Zamówień – Kody CPV:

Główny kod CPV: 33696500-0 (Odczynniki laboratoryjne)

Kody dodatkowe: 33694000-1 (Czynniki diagnostyczne)

 33698100-0 (Kultury mikrobiologiczne)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Asortyment** | **J.m.** | **Ilość** |
| **I.** | **Krążki antybiotykowe zgodnie z wymaganiami CLSI, EUCAST, KORDL ( 1 opak = 5 x 50 krążków )** | op. | 120 |
| **II.** | **Krążki antybiotykowe zawierające nowe antybiotyki nieujęte w pozycji 1 zgodnie z wymaganiami CLSI i EUCAST, KORDL (1 opak = 5 x 50 krążków)** | op. | 5 |
| **III.** | **Krążki i testy diagnostyczne**  |  |  |
|  | Cefinaza - do oznaczania ß-laktamazy | op. | 1 |
|  | Czynnik V - do identyfikacji Haemophilus | op. | 5 |
|  | Czynnik VX - do identyfikacji Haemophilus | op. | 5 |
|  | Czynnik X - do identyfikacji Haemophilus | op. | 5 |
|  | Furazolidon - do różnicowania Staphylococcus od Micrococcus | op. | 2 |
|  | Nowobiocyna - do identyfikacji Staphylococcus saprophyticus | op. | 1 |
|  | Oxydaza - do wykrywania oxydazy cytochromowej | op. | 10 |
|  | Optochina - do różnicowania Streptococcus pneumoniae | op. | 20 |
|  | Krążki do różnicowania Moraxella catarrhalis | op. | 1 |
|  | Carba Test do różnicowania karbapenemaz na 5 klas: OXA-48, KPC, NDM, VIM, IMP (1 op= 25 szt) | op. | 10 |
|  | Test do oznaczania MIC kolistyny metodą mikrorozcieńczeń w bulionie | op. | 2 |
|  | Suspension Medium do oznaczania kolistyny | op. | 2 |
| IV. | Paski antybiotykowe MIC zgodnie z wymaganiami CLSI i EUCAST, KORDL.( 1 op=10 sztuk)  | op | 100 |
| V. | Testy identyfikacyjne |  |  |
|  | Test do identyfikacji paciorkowców gr A, B, C, D, F, G (1op=60 ozn.) | op. | 10 |
|  | Test do identyfikacji bakterii w PMR (1op = 30 ozn.) | op. | 2 |
|  | Test do identyfikacji paciorkowców gr.A (1op=60 ozn.) | op. | 1 |
|  | Test do identyfikacji paciorkowców gr.B (1op.=60 ozn.) | op. | 1 |
|  | Test do identyfikacji S. aureus (1op=100 ozn.) | op. | 10 |
|  | Testy do identyfikacji Neisseria i Haemophilus w oparciu o metodę manualną (1 op= 20 testów) | op | 4 |
|  | Testy identyfikacyjne dla beztlenowców w oparciu o metodę manualną (1 op= 20 testów) | op | 5 |
| **VI.** | **Podłoża do posiewu i lekowrażliwości.** |  |  |
| 1. | Agar Columbia + 5% krwi baraniej (1 op= 20 sztuk) | op | 500 |
| 2. | Agar Columbia CNA+5% krwi baraniej (1 op= 20 sztuk) | op | 20 |
| 3. | Agar czekoladowy + IsoVitex (1 op= 20 sztuk) | op | 22 |
| 4. | Agar czekoladowy dla Haemophilus (1 op= 20 sztuk) | op | 22 |
| 5. | Agar czekoladowy dla N.gonorhoeae i N.meningitidis (1 op= 20 sztuk) | op | 2 |
| 6. | Bulion tryptozowo- sojowy w probówkach 10 x 8 ml | op | 50 |
| 7. | Bulion Todd-Hewitta w probówkach 100 x 5ml  | op | 2 |
| 8. | Hektoen Agar (1 op= 20 sztuk) | op | 25 |
| 9. | Mac Conkey Agar z fioletem krystalicznym (1 op= 20 sztuk) | op | 300 |
| 10 | Mueller Hinton Agar z 5% krwią końską i 20mg/l NAD (MH-F) (1 op= 20 sztuk) | op | 30 |
| 11 | Mueller Hinton Agar (1 op= 20 sztuk) (1 op= 20 sztuk) | op | 200 |
| 12 | Podłoże chromogenne do posiewu moczu (1 op= 20 sztuk) | op | 200 |
| 13 | Podłoże chromogenne do różnicowania Candida (1 op= 20 sztuk) | op | 5 |
| 14 | Podłoże chromogenne do S. aureus (1 op= 20 sztuk) | op | 20 |
| 15 | Podłoże chromogenne do S.agalactiae (1 op= 20 sztuk) | op | 16 |
| 16 | Podłoże chromogenne do wykrywania karbapenemaz (1 op= 20 sztuk) | op | 50 |
| 17 | Podłoże z kw. seleninem sodu w probówkach 8 ml (1 op= 50 sztuk) | op | 6 |
| 18 | Sabouraud Agar z gentamycyną i chloramfenikolem (1 op= 20 sztuk) | op | 85 |
| 19 | Podłoże wybiórcze do enterokoków z eskuliną (1 op= 20 sztuk) | op | 25 |
| 20 | Schaedler Agar + 5% krwi baraniej +witK(1 op= 20 sztuk) | op | 25 |
| 21 | Schaedler Agar + 5% krwi baraniej z wankomycyną i kanamycyna (1 op= 20 sztuk) | op | 25 |
| 22 | Podłoże do badania czystości mikrobiologicznej powierzchni met. odciskową, o średnicy płytki 55 mm (1 op= 20 sztuk) | op | 4 |
| 23 | Podłoże SS do Salmonella/Shigella (1 op= 20 sztuk) | op | 24 |
| 24 | Podłoże Brucella Agar z krwią (1 op= 20 sztuk) | op | 10 |
| 25 | Saszetki + torebki plastikowe do wytwarzania atmosfery beztlenowej (1 op= 20 sztuk) | op | 100 |
| 26 | Saszetki + torebki plastikowe wytwarzające środowisko zwiększonego CO2 (1 op= 20 sztuk) | op | 2 |
| 27 | Bulion do wrażliwości bakterii beztlenowych | op | 10 |

**Wymagania Zamawiającego dla Grupy 1:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Parametr** | **Parametr wymagany** | **Parametr oceniany** |
|  | **Wymagania dotyczące krążków** |  |  |
| 1 | Każda fiolka z krążkami antybiotykowymi powinna być zapakowana w oddzielne hermetycznie zamknięte opakowanie typu „blister” z pochłaniaczem wilgoci. | Tak | bez punktacji |
| 2 | Każda fiolka musi posiadać etykietę z nazwą antybiotyku, jego stężeniem, datą ważności i numerem serii.  | Tak | bez punktacji |
| 3 | Na każdym pojedynczym krążku musi widnieć wyraźny symbol antybiotyku i jego stężenie w µg lub UI, wydrukowane dwustronnie. | Tak | bez punktacji |
| 4 | Wszystkie krążki antybiotykowe powinny pochodzić od jednego producenta. | Tak | bez punktacji |
| 5 | Producent krążków musi posiadać certyfikaty kontroli jakości, karty charakterystyki substancji niebezpiecznej. | Tak | bez punktacji |
| 6 | Stężenie antybiotyku na krążku powinno zawierać się w zakresie 90-125% ustalonego stężenia wg. normy DIN lub FDA. Do pierwszej dostawy należy dołączyć pismo producenta krążków antybiotykowych odnośnie zakresu stężenia antybiotyku zawartego na krążkach z zaznaczeniem wg. jakiego standardu spośród wymienionych są produkowane. | Tak | bez punktacji |
| 7 | Średnica krążków antybiotykowych 6 mm. | Tak | bez punktacji |
| 8 | Temperatura przechowywania krążków od -20 do +8 0 C z uwzględnieniem antybiotyków beta-laktamowych.  | Tak | bez punktacji |
| 9 | Termin ważności krążków diagnostycznych min. 12 miesięcy od daty dostawy. | Tak(podać) | bez punktacji |
| 10 | Krążki antybiotykowe muszą posiadać pozytywna opinie Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów. | Tak | bez punktacji |
| 11 | Zamawiający wymaga w pozycji 12 pełnego zestawu w skład którego wchodzi system do oznaczania kolistyny i fiolki z podłożem. | Tak | bez punktacji |
| 12 | Krążki antybiotykowe podlegały ocenie EUCAST i osiągnęły bardzo dobre wyniki | TAK/NIE | TAK –10 pkt, NIE – 0 pkt |
| 13 | Temperatura przechowywania krążków antybiotykowych w zakresie od -20 do +8 0 C z uwzględnieniem antybiotyków beta-laktamowych. | TAK/NIE | TAK – 10 pkt, NIE – 0 pkt |
|  | **Wymagania odnośnie pasków z gradientem stężeń:** |  |  |
| 1 | Paski pakowane indywidualnie, gradient stężeń antybiotyku naniesiony na trwały pasek celulozowy. | Tak | bez punktacji |
| 2 | Na każdym pasku umieszczony symbol antybiotyku oraz jego stężenie. | Tak | bez punktacji |
| 3 | Aktualne certyfikaty kontroli jakości dla każdej dostarczonej serii. | Tak | bez punktacji |
| 4 | Paski muszą posiadać pozytywna opinie Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów. | Tak | bez punktacji |
| 5 | Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy. | Tak(podać) | bez punktacji |
|  | **Wymagania dotyczące testów lateksowych:** |  |  |
| 1 | Testy do identyfikacji paciorkowców (poz. 1,3,4) z ekstrakcją kwasową w temp. pokojowej, bez inkubacji. Zestaw do ekstrakcji wystarczający na wykonanie min. 60 testów. | Tak | bez punktacji |
| 2 | Testy do identyfikacji antygenów bakteryjnych w PMR, hodowlach krwi lub z hodowli na podłożu (poz. 2). | Tak | bez punktacji |
| 3 | Testy do identyfikacji S.aureus (poz. 5) wykrywające koagulazę, białko A oraz wielocukier otoczki. | Tak | bez punktacji |
| 4 | Instrukcja wykonania w języku polskim – dostarczona z każdą dostawą. | Tak | bez punktacji |
| 5 | Dodatkowe akcesoria (płytki, mieszadełka, probówki) i odczynniki potrzebne do wykonania testów w zestawie. | Tak | bez punktacji |
| 6 | Termin ważności testów co najmniej 12 miesięcy od daty dostawy. | Tak(podać) | bez punktacji |
|  | **Wymagania dotyczące podłoży:** |  |  |
| 1 | Podłoża agarowe na płytkach o średnicy 90mm. | Tak | bez punktacji |
| 2 | Podłoża gotowe do bezpośredniego użycia nie wymagające kontroli. | Tak | bez punktacji |
| 3 | Wielkość opakowań 10-20 szt. lub 100 szt. (dotyczy poz. 1,9). | Tak | bez punktacji |
| 4 | Do każdej dostawy dołączyć certyfikat kontroli jakości zawierający opis morfologii kolonii podłoży chromogennych i różnicujących, pH, wykaz szczepów wzorcowych na których badano podłoża. | Tak | bez punktacji |
| 5 | Certyfikat kontroli jakości podłoży na płytkach ma dotyczyć gotowych pożywek, a nie surowców użytych do ich produkcji. | Tak | bez punktacji |
| 6 | Minimalny termin ważności podłoży winien wynosić od momentu dostawy: | Tak | bez punktacji |
| 6a | podłoża chromogenne na płytkach minimum 30 dni | Tak(podać) | bez punktacji |
| 6b | podłoża zawierające krew na płytkach minimum 35 dni | Tak(podać) | bez punktacji |
| 6c | podłoża bez krwi i wybiórcze na płytkach minimum 42 dni | Tak(podać) | bez punktacji |
| 10 | Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do każdego podłoża jego kartę charakterystyki. | Tak | bez punktacji |
| 11 | Podłoża do oznaczania lekowrażliwości zgodne z międzynarodowymi standardami EUCAST. | Tak | bez punktacji |
| 12 | Wykonawca odpowiada za transport i szczelność opakowań, w warunkach odpowiednich do przechowywania płytek gotowych. | Tak | bez punktacji |
| 13 | Podłoża chromogenne mają pochodzić od tego samego producenta | Tak | bez punktacji |
| 14 | Poz. 20 i 21 (Schaedler Agar) - obie płytki tego samego producenta | Tak | bez punktacji |

**GRUPA 2 - Lateksy i surowice do aglutynacji szkiełkowej EPEC, Salmonella**

Przedmiotem zamówienia w Grupie 2 jest sprzedaż i dostawa lateksów i surowic do aglutynacji szkiełkowej EPEC, Salmonella.

Opis przedmiotu zamówienia według Wspólnego Słownika Zamówień – Kody CPV:

Główny kod CPV: 33696500-0 (Odczynniki laboratoryjne)

Kody dodatkowe: 33694000-1 (Czynniki diagnostyczne)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Asortyment** | **J.m.** | **Ilość** |
|  | Zestaw odczynników poliwalentnych EPEC dla grup A,B,C w składzie: Lateks EPEC wieloważny A (1szt = 2ml) Lateks EPEC wieloważny B (1szt = 2ml) Lateks EPEC wieloważny C (1szt = 2ml) Lateks kontrolny EPEC (1szt=2ml) Płytki - 40 szt., Bagietki - 400 szt. | zestaw | 3 |
|  | Lateks EPEC monowalentny A (1szt=2ml) O26, O55, O111, O127, O142 | szt | 1 |
|  | Lateks EPEC monowalentny B (1szt=2ml) O86, O119, O124, O125, O126, O128 | szt | 1 |
|  | Lateks EPEC monowalentny C (1szt=2ml) O25, O44, O114 | szt | 1 |
|  | Antygen kontrolny A (1szt=1ml) | szt | 1 |
|  | Antygen kontrolny B (1szt=1ml) | szt | 1 |
|  | Antygen kontrolny C (1szt=1ml) | szt | 1 |
|  | Lateks Salmonella odczynnik wieloważny B-E i G (1szt=8ml) | szt | 12 |
|  | Lateks kontrolny Salmonella (1 szt. = 8 ml) | szt | 1 |
|  | Antygen kontrolny Salmonella (1 szt.= 4 ml) | szt | 1 |
|  | Surowica do aglutynacji szkiełkowej dla antygenów grupowych Salmonella AO (1 szt = 5 ml) | szt | 1 |
|  | Surowica do aglutynacji szkiełkowej dla antygenów grupowych Salmonella BO (1 szt = 5 ml) | szt | 1 |
|  | Surowica do aglutynacji szkiełkowej dla antygenów grupowych Salmonella CO (1 szt = 5 ml) | szt | 1 |
|  | Surowica do aglutynacji szkiełkowej dla antygenów grupowych Salmonella DO (1 szt = 5 ml) | szt | 3 |
|  | Surowica do aglutynacji szkiełkowej dla antygenów grupowych Salmonella EO (1 szt = 5 ml) | szt | 1 |
|  | Surowica do aglutynacji szkiełkowej Salmonella poliwalentna HM (1szt=5ml) | szt | 6 |
|  | Surowica do aglutynacji szkiełkowej Salmonella dla antygenów rzęskowych Hgm (1szt=5ml) | szt | 1 |

**Wymagania Zamawiającego dla Grupy 2:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Parametr** | **Parametr wymagany** |
|  | Termin ważności co najmniej 12 miesięcy od daty dostawy | Tak(podać) |
|  | Karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i protokół kontroli jakości dostarczane wraz z pierwszą dostawą | Tak |
|  | Metodyka wykonania w języku polskim – dostarczona wraz z pierwszą dostawą | Tak |

1. Nazwy odczynników nie wskazują dostawcy, lecz zastosowano je w celu określenia właściwości jakie ma spełniać oferowany asortyment. Tam, gdzie Zamawiający opisał przedmiot zamówienia przez odniesienie do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 ustawy Pzp, Zamawiający wskazuje, że dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.
2. Jeżeli Wykonawca przelicza ilości odczynników ze względu na to, że oferuje inne opakowania zbiorcze, które nie mogą być dzielone – wtedy w ofercie należy wpisać ilość jaką faktycznie Zamawiający musi zakupić aby otrzymać wymaganą ilość odczynnika (zaokrąglenie w górę – za każde zaczęte nowe opakowanie).
3. Wszystkie odczynniki muszą posiadać Deklarację Zgodności CE.
4. **Zamawiający wymaga, aby do każdej dostawy zostały dołączone instrukcje użytkowania w języku polskim.**
5. Wykonując obowiązki określone w trybie art. 28 ogólnego Rozporządzenia Europejskiego i 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) zwanego „RODO”, w przypadku umów których wykonanie związane jest z koniecznością powierzenie i przetwarzania danych osobowych gromadzonych przez Zamawiającego, strony zawrą porozumienie powierzenia przetwarzania danych osobowych. Obowiązkiem Wykonawcy jest wykazanie zdolności do przetwarzania danych zgodnie z art. 28. Wzór umowy powierzenia przetwarzania danych oraz arkusz weryfikacyjny i inne wymagania w zakresie ochronnych danych osobowych są opublikowane na stronie internetowej Zamawiającego [www.szpital.mielec.pl](http://www.szpital.mielec.pl).
6. Przedstawiona oferta nie może stanowić zbiorczych cenników, lecz winna zostać sporządzona wyłącznie z ukierunkowaniem na prowadzone postępowanie i odpowiadać wymogom Zamawiającego określonym w niniejszym Zapytaniu Ofertowym.
7. **TERMIN I MIEJSCE REALIZACJI ZAMÓWIENIA**:
	* + 1. Termin realizacji zamówienia obejmuje okres: **do 15.07.2026r.**
			2. Miejsce realizacji zamówienia: Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu, ul. Żeromskiego 22, 39-300 Mielec.
8. **OPIS WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ DOKUMENTY WYMAGANE W OFERCIE:**
	* + 1. Warunki udziału w postępowaniu:

Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny.

* + - 1. Wykonawca powinien przedstawić następujące oświadczenia i dokumenty:
1. Wypełniony formularz oferty zgodnie z załączonym do Zapytania wzorem (zaleca się złożyć ofertę na załączonym wzorze - Załącznik nr 1 do Zapytania),
2. W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania:

- Odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru, chyba że Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych a Wykonawca np. w Formularzu ofertowym wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów w odniesieniu do Wykonawcy jak również w odniesieniu do podmiotów udostępniających zasoby.

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego:

- Oświadczenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez obowiązujące prawo na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP (Załącznik nr 3 do Zapytania).

1. **OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY:**
	* + 1. Ofertę należy sporządzić w postaci elektronicznej zgodnie z Formularzem ofertowym stanowiącym Załącznik nr 1 do Zapytania ofertowego.
			2. Oferta oraz wszystkie załączniki muszą być sporządzone w języku polskim, podpisane przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z wpisem w stosownym dokumencie uprawniającym do występowania w obrocie prawnym. **Dokumenty składa się pod rygorem nieważności w formie elektronicznej (tj. opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym) lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.**

**UWAGA! Podpis osobisty nie jest podpisem własnoręcznym, a podpisem elektronicznym.**

**„Podpis osobisty”, w oparciu o art. 2 pkt 9 ustawy o dowodach osobistych, to zaawansowany podpis elektroniczny w rozumieniu rozporządzenia eIDAS, weryfikowany za pomocą certyfikatu podpisu osobistego, którym jest poświadczenie elektroniczne przyporządkowujące dane, służące do walidacji podpisu osobistego do posiadacza dowodu osobistego, potwierdzające dane tego posiadacza.**

* + - 1. Jeżeli uprawnienie do podpisania oferty nie wynika z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej do oferty winno być dołączone stosowne pełnomocnictwo. Pełnomocnictwo winno być dołączone w oryginale lub kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem notarialnie.
			2. Do oferty Wykonawca winien załączyć wszystkie wymagane dokumenty i oświadczenia.
			3. W przypadku gdy Wykonawca jako załącznik do oferty, dołącza kopię jakiegoś dokumentu, kopia ta powinna być potwierdzona „za zgodność z oryginałem”.
			4. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
			5. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na poszczególne Grupy Asortymentowe. Każda Grupa Asortymentowa będzie rozpatrywana indywidualnie.
			6. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
			7. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
1. **KOMUNIKACJA W POSTĘPOWANIU:**

Komunikacja w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym składanie ofert, wymiana informacji oraz przekazywanie dokumentów lub oświadczeń między Zamawiającym a Wykonawcą, odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej – poczta elektroniczna.

Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego na adres: **przetargi@szpital.mielec.pl**.

Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego wpłynie do Zamawiającego nie później niż na 4 dni przed upływem wyznaczonego terminu składania ofert. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego.

Zawiadomienia, oświadczenia, dokumenty, wnioski lub informacje Wykonawcy przekazują drogą elektroniczną na adres:**przetargi@szpital.mielec.pl****.**

Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem poczty elektronicznej wynosi 50 MB.

1. **CENA OFERTY:**
	* + 1. Wykonawca w przedstawionej ofercie winien zaoferować cenę kompletną, jednoznaczną i ostateczną.

**Cena oferty** – jest to wartość wyrażona w jednostkach pieniężnych, którą Zamawiający jest obowiązany zapłacić Wykonawcy za towar.

Cena powinna być skalkulowana w sposób jednoznaczny i powinna uwzględniać wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia, m.in.:

1. sukcesywną sprzedaż i dostawę transportem własnym, na swój koszt i ryzyko przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego,
2. wniesienie towaru do magazynu i jego rozładunek w miejscu wskazanym przez pracownika Szpitala
3. marże, rabaty – jeżeli Wykonawca stosuje upusty cenowe
4. ubezpieczenie
5. podatek VAT (jeśli dotyczy)
6. cło (jeśli dotyczy),
7. podatek akcyzowy (jeśli dotyczy)

oraz wszystkie inne koszty nie wymienione wyżej, niezbędne do realizacji przedmiotu zamówienia.

* + - 1. Cena oferty to **iloczyn ceny jednostkowej towaru i ilości** asortymentu wskazanego w Zapytaniu powiększona o wartość VAT.

**Cena jednostkowa towaru** – jest to cena ustalona za jednostkę określonego towaru, którego ilość jest określona w jednostkach miar.

* + - 1. Cena oferty winna być wyrażona w walucie polskiej, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Zamawiający nie wyraża zgody na rozliczenia w walutach obcych.
			2. Jeżeli zostanie złożona oferta, której wybór będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.
			3. Wykonawca, składając ofertę, poinformuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazuje nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego, wskazuje wartość towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku, wskazuje stawkę podatku od towarów i usług, która z zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
1. **KRYTERIA OCENY OFERT:**
2. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty w **Grupie 1** Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami oceny ofert:
* **najniższa cena - 80 %**
* **jakość – 20%**

Sposób oceny ofert:

1. **kryterium „najniższa cena” (Wpc)** jako kryterium wymierne obliczone zostanie wg wzoru:

$$Wpc=\frac{Cn}{Cof} x Rc$$

gdzie:

***Wpc*** *– Wartość punktowa badanej oferty w kryterium „najniższa cena”*

***Cn****– najniższa oferowana cena brutto spośród ofert, które złożyły oferty*

***Cof****– cena brutto oferty badanej*

***Rc –*** *ranga kryterium „najniższa cena” (80)*

W kryterium „najniższa cena” Wykonawca może otrzymać maksymalnie 80 punktów.

1. **kryterium „jakość” (Wpj)**

Przy obliczeniu punktacji w tym kryterium Zamawiający będzie brał pod uwagę deklarację Wykonawcy

złożoną w Formularzu oferty .

Punkty w zakresie oceny kryterium „jakość” będą przyznawane w następujący sposób:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Parametr** | **TAK/NIE** | **Liczba punktów** |
| Krążki antybiotykowe, które podlegały ocenie EUCAST i osiągnęły dobre wyniki | TAK | 10 pkt |
| NIE | 0 pkt |
| Temperatura przechowywania krążków antybiotykowych w zakresie -20 do + 8oC z uwzględnieniem antybiotyków betalaktamowych | TAK | 10 pkt |
| NIE | 0 pkt |

W kryterium „jakość” Wykonawca może otrzymać maksymalnie 20 punktów.

Za najkorzystniejszą w **Grupie 1** uznana zostanie oferta, która uzyska w sumie najwyższą liczbę punktów zgodnie z poniższym wzorem:

L = Wpc + Wpj

gdzie:

L – łączna liczba punktów oferty badanej

Wpc – wartość punktowa badanej oferty w kryterium cena

Wpj – wartość punktowa badanej oferty w kryterium jakość.

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty w Grupie **2** Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami oceny ofert:
* **najniższa cena - 100 %**

Sposób oceny ofert:

1. **kryterium „najniższa cena” (Wpc)** jako kryterium wymierne obliczane zostanie wg wzoru:

$$Wpc=\frac{Cn}{Cof} x Rc$$

gdzie:

***Wpc*** *– Wartość punktowa badanej oferty w kryterium „najniższa cena”*

***Cn****– najniższa oferowana cena brutto spośród ofert, które złożyły oferty*

***Cof****– cena brutto oferty badanej*

***Rc –*** *ranga kryterium „najniższa cena” (100)*

W kryterium „najniższa cena” Wykonawca może otrzymać maksymalnie 100  punktów.

1. **MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT:**
	* + 1. Ofertę sporządza się w postaci elektronicznej, w ogólnie dostępnych formatach danych w szczególności w formatach .pdf, .doc, .docx, .odt, .txt, .rtf. **Przesyłany plik należy spakować do formatu zip z ustawionym hasłem**.

**Spakowany plik oraz hasło do niego składa się na adres:**

**oferty@szpital.mielec.pl**

wiadomość należy oznakować napisem:

**„Postępowanie, znak SzP.ZP.271.59.24”**

* + - 1. W przypadku przesłania pliku bez hasła Wykonawca ponosi odpowiedzialność za ujawnienie treści oferty przed terminem otwarcia ofert i nie będzie z tego tytułu wnosił roszczeń względem Zamawiającego.
			2. Nieprzekraczalny termin złożenia oferty **18.07.2024r. godz. 900.**
			3. O terminie wpływu decyduje termin ostatecznego wpływu oferty na adres: **oferty@szpital.mielec.pl****.**
			4. Złożone oferty zostaną otwarte w dniu **18.07.2024r. o godz. 1000** w siedzibie Zamawiającego.
			5. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma powiadomienie przed upływem terminu składania ofert. Powiadomienie musi być złożone według takich samych zasad jak składana oferta z dopiskiem: „ZMIANA / WYCOFANIE”.
			6. Wykonawca składający ofertę pozostaje nią związany przez okres **30 dni**. Bieg terminu rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
			7. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może wezwać Wykonawcę do złożenia wyjaśnień lub uzupełnień złożonej oferty.
1. **ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI UMOWY:**
	* + 1. Z wyłonionym Wykonawcą zostanie zawarta pisemna umowa.
			2. Wzór umowy zawierający wszystkie wymagane przez Zamawiającego warunki załączony jest do Zapytania ofertowego (Załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego).
2. **OGŁOSZENIE WYNIKÓW POSTĘPOWANIA:**
	* + 1. Zamawiający jednocześnie poinformuje wszystkich Wykonawców o:
3. wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności Wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną oferentom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
4. Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone,
5. unieważnieniu postępowania.

oraz zamieści informację na stronie internetowej Zamawiającego.

1. **INFORMACJE DODATKOWE:**
2. Zamawiający unieważni postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w przypadku, gdy:
3. nie złożono żadnej oferty spełniającej wymagania Zamawiającego,
4. cena najkorzystniejszej oferty przewyższa kwotę, którą Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, chyba że Zamawiający może zwiększyć kwotę do ceny najkorzystniejszej oferty,
5. wystąpiła zmiana okoliczności powodująca, że prowadzenie postępowania lub wykonanie zamówienia nie leży w interesie Zamawiającego, czego nie można było wcześniej przewidzieć.
6. W przypadku, gdy Wykonawca odstąpi od podpisania umowy, Zamawiający może podpisać umowę z kolejnym Wykonawcą, który w toku prowadzonego badania ofert otrzymał najwyższą liczbę punktów.
7. **OSOBY UPOWAŻNIONE DO KONTAKTU Z WYKONAWCAMI:**
* Małgorzata Błażejowska - w sprawach merytorycznych
* Agnieszka Mydlarz, Arkadiusz Brach - w sprawach formalno-prawnych
1. **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), zwane dalej „RODO”, Zamawiający informuje, iż:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego
z siedzibą przy ul. Żeromskiego 22, 39-300 Mielec. Dane kontaktowe:
* poczta elektroniczna: sekretariat@szpital.mielec.pl
* telefon: 17 780-01-39
1. Administrator wyznaczył Inspektora Danych Osobowych, z którym można się kontaktować pod adresem e-mail iod@szpital.mielec.pl
2. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na sprzedaż i dostawę odczynników laboratoryjnych do Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu, znak SzP.ZP.271.59.24 prowadzonym w trybie postepowania o wartości poniżej kwoty 130.000,00 zł (Zarządzenie nr 118/2022 Dyrektora Szpitala Specjalistycznego im. E. Biernackiego w Mielcu z dnia 22.07.2022r. w sprawie przyjęcia regulaminu udzielania zamówień publicznych o wartości poniżej kwoty 130.000,00 zł).
3. odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania na podstawie Ustawy z dnia 6 września 2001r. o dostępie do informacji publicznej (t.j. Dz.U. z 2020r. poz. 2176),
4. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane 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;
5. obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego;
6. w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
7. 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 osobowych *(skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników)*;
* na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem okresu trwania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO *(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*;
* prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
1. 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.
1. przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego na niezgodne z RODO przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez Administratora. Organem właściwym dla przedmiotowej skargi jest Urząd Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa.
2. **ZAŁĄCZNIKI DO ZAPYTANIA OFERTOWEGO:**

Załącznik nr 1 - Formularz ofertowy

Załącznik nr 2 - Projekt umowy

Załącznik nr 3 - Oświadczenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez obowiązujące prawo na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP

**Załącznik nr 1 do Zapytania ofertowego**

............................, dnia ..................

 (miejscowość)

**Wykonawca:**

…………………………………………………………………………

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

reprezentowany przez:

…………………………………………………………………………

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

***FORMULARZ OFERTY***

Dane Wykonawcy: ..............................................................................................................

Adres (siedziba) Wykonawcy: .............................................................................................

Tel. .............................. E-mail…………………………..

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

Nawiązując do zapytania ofertowego na:

**Sprzedaż i dostawę odczynników laboratoryjnych do Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu, znak SzP.ZP.271.59.24**

oferujemy realizację w/w Przedmiotu Zamówienia:

**GRUPA 1 - Odczynniki do mikrobiologii manualnej (krążki do antybiogramów, paski z gradientem stężeń, testy diagnostyczne oraz lateksowe) wraz z podłożami do posiewu i lekowrażliwości.**

***1. Sprzedaż i dostawa:***

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p.Asortyment | Nazwa handlowa, wielkość opakowania | Numer katalogowy,producent | J.m. | Ilość na okres 24 m-cy | Cena jednostkowa | Wartość |
| netto | VAT% | brutto | netto(kol. 5x6) | VAT | brutto(kol. 9+10) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| Wykaz odczynników |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Wykaz innego asortymentu niezbędnego do wykonania badań |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Razem:**  | suma kol.9 | suma kol.10 | suma kol.11 |

1. ***Parametry oceniane:***

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Parametr oceniany | Parametr wymagany | Parametr oferowany |
| 1 | Krążki antybiotykowe podlegały ocenie EUCAST i osiągnęły bardzo dobre wyniki | TAK/NIE |  |
| 2 | Temperatura przechowywania krążków antybiotykowych w zakresie od -20 do +8 0 C z uwzględnieniem antybiotyków beta-laktamowych. | TAK/NIE |  |

Informacja na temat spełnienia wymaganych przez Zamawiającego parametrów:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Parametry wymagane | Parametr wymagany | Parametr oferowany |
|  | **Wymagania dotyczące krążków** |  |  |
| 1 | Każda fiolka z krążkami antybiotykowymi powinna być zapakowana w oddzielne hermetycznie zamknięte opakowanie typu „blister” z pochłaniaczem wilgoci. | Tak |  |
| 2 | Każda fiolka musi posiadać etykietę z nazwą antybiotyku, jego stężeniem, datą ważności i numerem serii.  | Tak |  |
| 3 | Na każdym pojedynczym krążku musi widnieć wyraźny symbol antybiotyku i jego stężenie w µg lub UI, wydrukowane dwustronnie. | Tak |  |
| 4 | Wszystkie krążki antybiotykowe powinny pochodzić od jednego producenta. | Tak |  |
| 5 | Producent krążków musi posiadać certyfikaty kontroli jakości, karty charakterystyki substancji niebezpiecznej. | Tak |  |
| 6 | Stężenie antybiotyku na krążku powinno zawierać się w zakresie 90-125% ustalonego stężenia wg. normy DIN lub FDA. Do pierwszej dostawy należy dołączyć pismo producenta krążków antybiotykowych odnośnie zakresu stężenia antybiotyku zawartego na krążkach z zaznaczeniem wg. jakiego standardu spośród wymienionych są produkowane. | Tak |  |
| 7 | Średnica krążków antybiotykowych 6 mm. | Tak |  |
| 8 | Temperatura przechowywania krążków od -20 do +8 0 C z uwzględnieniem antybiotyków beta-laktamowych.  | Tak |  |
| 9 | Termin ważności krążków diagnostycznych min. 12 miesięcy od daty dostawy. | Tak(podać) |  |
| 10 | Krążki antybiotykowe muszą posiadać pozytywna opinie Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów. | Tak |  |
| 11 | Zamawiający wymaga w pozycji 12 pełnego zestawu w skład którego wchodzi system do oznaczania kolistyny i fiolki z podłożem. | Tak |  |
|  | **Wymagania odnośnie pasków z gradientem stężeń:** |  |  |
| 1 | Paski pakowane indywidualnie, gradient stężeń antybiotyku naniesiony na trwały pasek celulozowy. | Tak |  |
| 2 | Na każdym pasku umieszczony symbol antybiotyku oraz jego stężenie. | Tak |  |
| 3 | Aktualne certyfikaty kontroli jakości dla każdej dostarczonej serii. | Tak |  |
| 4 | Paski muszą posiadać pozytywna opinie Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów. | Tak |  |
| 5 | Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy. | Tak(podać) |  |
|  | **Wymagania dotyczące testów lateksowych:** |  |  |
| 1 | Testy do identyfikacji paciorkowców (poz. 1,3,4) z ekstrakcją kwasową w temp. pokojowej, bez inkubacji. Zestaw do ekstrakcji wystarczający na wykonanie min. 60 testów. | Tak |  |
| 2 | Testy do identyfikacji antygenów bakteryjnych w PMR, hodowlach krwi lub z hodowli na podłożu (poz. 2). | Tak |  |
| 3 | Testy do identyfikacji S.aureus (poz. 5) wykrywające koagulazę, białko A oraz wielocukier otoczki. | Tak |  |
| 4 | Instrukcja wykonania w języku polskim – dostarczona z każdą dostawą. | Tak |  |
| 5 | Dodatkowe akcesoria (płytki, mieszadełka, probówki) i odczynniki potrzebne do wykonania testów w zestawie. | Tak |  |
| 6 | Termin ważności testów co najmniej 12 miesięcy od daty dostawy. | Tak(podać) |  |
|  | **Wymagania dotyczące podłoży:** |  |  |
| 1 | Podłoża agarowe na płytkach o średnicy 90mm. | Tak |  |
| 2 | Podłoża gotowe do bezpośredniego użycia nie wymagające kontroli. | Tak |  |
| 3 | Wielkość opakowań 10-20 szt. lub 100 szt. (dotyczy poz. 1,9). | Tak |  |
| 4 | Do każdej dostawy dołączyć certyfikat kontroli jakości zawierający opis morfologii kolonii podłoży chromogennych i różnicujących, pH, wykaz szczepów wzorcowych na których badano podłoża. | Tak |  |
| 5 | Certyfikat kontroli jakości podłoży na płytkach ma dotyczyć gotowych pożywek, a nie surowców użytych do ich produkcji. | Tak |  |
| 6 | Minimalny termin ważności podłoży winien wynosić od momentu dostawy: | Tak |  |
| 6a | podłoża chromogenne na płytkach minimum 30 dni | Tak(podać) |  |
| 6b | podłoża zawierające krew na płytkach minimum 35 dni | Tak(podać) |  |
| 6c | podłoża bez krwi i wybiórcze na płytkach minimum 42 dni | Tak(podać) |  |
| 10 | Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do każdego podłoża jego kartę charakterystyki. | Tak |  |
| 11 | Podłoża do oznaczania lekowrażliwości zgodne z międzynarodowymi standardami EUCAST. | Tak |  |
| 12 | Wykonawca odpowiada za transport i szczelność opakowań, w warunkach odpowiednich do przechowywania płytek gotowych. | Tak |  |
| 13 | Podłoża chromogenne mają pochodzić od tego samego producenta | Tak |  |
| 14 | Poz. 20 i 21 (Schaedler Agar) - obie płytki tego samego producenta | Tak |  |

**GRUPA 2 - Lateksy i surowice do aglutynacji szkiełkowej EPEC, Salmonella**

***1. Sprzedaż i dostawa:***

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p.Asortyment | Nazwa handlowa, wielkość opakowania | Numer katalogowy,producent | J.m. | Ilość na okres 24 m-cy | Cena jednostkowa | Wartość |
| netto | VAT% | brutto | netto(kol. 5x6) | VAT | brutto(kol. 9+10) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| Wykaz odczynników |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Razem:**  | suma kol.9 | suma kol.10 | suma kol.11 |

Informacja na temat spełnienia wymaganych przez Zamawiającego parametrów:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Parametry wymagane | Parametr wymagany | Parametr oferowany |
|  | Termin ważności co najmniej 12 miesięcy od daty dostawy | Tak(podać) |  |
|  | Karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i protokół kontroli jakości dostarczane wraz z pierwszą dostawą | Tak |  |
|  | Metodyka wykonania w języku polskim – dostarczona wraz z pierwszą dostawą | Tak |  |

II. Oświadczamy, że:

* że zapoznaliśmy się z Zapytaniem Ofertowym oraz wyjaśnieniami i zmianami Zapytania Ofertowego przekazanymi przez Zamawiającego i uznajemy się za związanych określonymi w nich postanowieniami i zasadami postępowania,
* zapoznaliśmy się z postanowieniami wzoru umowy, określonym w Zapytaniu Ofertowym i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z ofertą, na warunkach określonych w Zapytaniu Ofertowym, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego,
* przedmiot zamówienia będziemy realizować sukcesywnie do 15.07.2026r.
* dostawy będziemy realizować transportem własnym i na swój koszt.
* termin płatności za dostarczony towar wynosił będzie do 60 dni od dnia doręczenia Zamawiającemu prawidłowo i zgodnie z umową wystawionej faktury, na rachunek bankowy Wykonawcy, prowadzony przez …………… o numerze ………………………….,
* wyszczególnione w złożonej ofercie ceny **pozostaną niezmienne przez okres trwania umowy**, z zastrzeżeniem przypadków wskazanych w umowie,
* uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres **30 dni** od terminu składania ofert,
* zamówienie **zrealizujemy sami**/**zamierzamy powierzyć** wykonanie następujących części zamówienia (*niepotrzebne skreślić*) …………………..…………………………… **podwykonawcom** ………………………………. (*o ile jest to wiadome, podać firmy podwykonawców*),
* wybór naszej oferty nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego na podstawie ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2018, poz. 2174, z późn. zm.).

*Uwaga: jeżeli wybór oferty będzie prowadził na podstawie ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty wykaz zawierający nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, ich wartość bez kwoty podatku oraz stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy będzie miała zastosowanie.*

* wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO (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) ) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

*Uwaga: W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (treść oświadczenia należy usunąć np. poprzez jego wykreślenie).*

* Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835)

Data: ……………………

*……………………………………………….*

**Załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego**

**W Z Ó R U M O W Y**

W dniu ........................ pomiędzy **Szpitalem Specjalistycznym im. Edmunda Biernackiego w Mielcu, ul. Żeromskiego 22, 39-300 Mielec**, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000002538, REGON: 000308637, NIP: 8171750893, zwanym w dalszej części Umowy „**Zamawiającym**” reprezentowanym przez:

…………………………………

a ............................................................................. KRS ……………………NIP ................. REGON ................  zwanym w dalszej części Umowy **„Wykonawcą”** reprezentowanym przez:

…………………………………

…………………………………

stosownie do dokonanego przez Zamawiającego wyboru oferty Wykonawcy przeprowadzonego na podstawie *Zarządzenie nr 118/2022 Dyrektora Szpitala Specjalistycznego im. E. Biernackiego w Mielcu z dnia 22.07.2022r. w sprawie przyjęcia regulaminu udzielania zamówień publicznych o wartości poniżej kwoty 130.000,00 zł* udzielonego w trybie zapytania ofertowego dotyczące zamówienia publicznego o wartości poniżej 130.000,00 zł zostaje zawarta umowa następującej treści:

**§ 1**

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest sukcesywna sprzedaż i dostawa odczynników laboratoryjnych – wykaz sporządzony na podstawie oferty przetargowej Wykonawcy stanowiący integralną część umowy w załączeniu do niniejszej umowy, na rzecz Zamawiającego, realizowana przez Wykonawcę na jego koszt, na zasadach wskazanych w niniejszej umowie, Zapytaniu Ofertowym (dalej Zapytanie) znak: SzP.ZP.271.59.24 oraz zgodnie z ofertą Wykonawcy z dnia ……………
2. Zapytanie i oferta złożona przez Wykonawcę stanowią integralną część umowy.

**§ 2**

1. Wykonawca zobowiązany jest do sukcesywnej realizacji dostaw asortymentu objętego przedmiotem umowy w oparciu o każde zamówienie Zamawiającego w zakresie i na warunkach szczegółowo wskazanych w niniejszej umowie, pod rygorem zapłaty kar umownych w niej wskazanych.
2. Do złożenia zamówienia ze strony Zamawiającego uprawniony jest …………………. Zamówienie może zostać złożone w wersji papierowej lub elektronicznej. W razie wystąpienia sytuacji, która powodowałaby zmianę osoby uprawnionej do zamówienia Zamawiający powiadomi o tym Wykonawcę mailowo lub pisemnie wskazując nowo uprawnioną osobę. Strony postanawiają, że zmiana ta nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się wykonać zamówienie w terminie do 7 dni od dnia złożenia zamówienia.
4. Wykonawca dostarczał będzie zamówiony towar transportem własnym, we własnym zakresie, na swój koszt i ryzyko do magazynu mieszczącego się w siedzibie Zamawiającego (od poniedziałku do piątku w godzinach od 7:00 do 14:15). Jeżeli czas dostawy wypada w dniu wolnym od pracy, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
5. Za datę dostawy uznaje się datę wydania za stosownym pokwitowaniem przedmiotu umowy osobie upoważnionej przez Zamawiającego.
6. Do obowiązków Wykonawcy należy również wniesienie towaru i jego rozładunek w miejscu wskazanym przez pracownika upoważnionego przez Zamawiającego.
7. W przypadku wykonania zamówienia w części dotyczącej transportu przy użyciu Podwykonawcy, Wykonawca odpowiada za działania, uchybienia i zaniedbania Podwykonawcy tak jak za własne działania, uchybienia i zaniedbania, w tym za przestrzeganie przez Podwykonawcę wymogów określonych w niniejszym paragrafie.
8. Odpowiedzialność za przedmiot umowy i ich ewentualne uszkodzenie podczas dostarczania do siedziby Zamawiającego ponosi do momentu ich dostawy Wykonawca.
9. Dostarczane do Zamawiającego artykuły winny być zapakowane w oryginalne (fabrycznie zapakowane przez producenta) i nieuszkodzone opakowania, które odpowiadają wymaganiom Polskich Norm oraz innych przepisów prawa, przewidzianych dla tego typu wyrobu.
10. Zamawiający może odmówić przyjęcia dostaw objętych przedmiotem niniejszej umowy w przypadku gdy przedmiot dostawy jest niezgodny z umową, w tym w zakresie nazwy producenta, numeru katalogowego, nazwy handlowej asortymentu oraz serii.
11. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w określonym w umowie terminie, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego od innego Dostawcy w ilości i asortymencie określonym w niezrealizowanej części zamówienia lub odpowiednika asortymentu w przypadku braku jego dostępności na rynku. Skutkuje to zmniejszeniem ilości przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu. Wykonawca jest zobowiązany do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy wartością zakupu interwencyjnego a wartością wynikającą z cen jednostkowych zawartych w Umowie.

**§ 3**

1. Wykonawca zapewnia Zamawiającego, że sprzedawany przez niego towar (zgodnie z ofertą) jest bardzo dobrej jakości, posiada dokumenty wymagane przez obowiązujące prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP.
2. Wykonawca jest odpowiedzialny za wady fizyczne i prawne towaru objętego umową. Przez wadę fizyczną rozumie się w szczególności jakąkolwiek niezgodność towaru z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Zapytaniu.
3. W razie stwierdzenia wad w dostarczonym towarze Zamawiający zobowiązuje się przesłać Wykonawcy reklamację jakościową lub ilościową wraz z protokołem stwierdzającym wady w terminie 14 dni od daty dostarczenia towaru. W zawiadomieniu Zamawiający wyznaczy termin do usunięcia wad.
4. Określony w ust. 3 termin do reklamacji uważa się za zachowany jeżeli przed jego upływem wymagane pismo zostało wysłane przez operatora pocztowego.
5. W przypadku zgłoszenia reklamacji, o której mowa w ust. 3 przez cały okres umowy, Wykonawca obowiązany jest w ciągu 48 godzin, od dnia doręczenia reklamacji odebrać od Zamawiającego wadliwy towar będący przedmiotem reklamacji.
6. Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia ilości lub wymiany towaru na pozbawiony wad w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego. Termin wyznaczony przez Zamawiającego nie może być krótszy niż 3 dni.
7. Wykonawca odbiera wadliwy towar z siedziby Zamawiającego i dostarcza towar wolny od wad do siedziby Zamawiającego we własnym zakresie, na własny koszt i ryzyko.
8. W przypadku nie dostarczania towaru wolnego od wad przez Wykonawcę, nie uzupełnienia jego ilości lub nie dokonania wymiany towaru na pełnowartościowy w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia towaru u innego dostawcy na koszt Wykonawcy. W takiej sytuacji Zamawiający potrąci ewentualną różnicę kosztów z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy, co nie wyłącza prawa do naliczenia kar umownych.

**§ 4**

Wykonawca gwarantuje niezmienność cen przez okres trwania umowy, z zastrzeżeniem przypadków przewidzianych w niniejszej umowie.

**§ 5**

1. Wartość umowy ustalona zgodnie z wykazem stanowiącym załącznik do niniejszej umowy wynosi brutto ............................zł (słownie: ...................................................................).
2. Wykonawca - za dostarczony towar - wystawi fakturę VAT w języku polskim.
3. Zamawiający oświadcza, że jest uprawniony do otrzymywania faktur VAT i posiada numer identyfikacyjny 817-17-50-893.
4. Faktura winna być adresowana na Zamawiającego.
5. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wystawiał w każdym miesiącu wykonywania umowy nie więcej niż 3 faktury zbiorcze dla zamówień jednostkowych złożonych w dniach: 1 – 10: pierwsza faktura, 11-20: druga faktura, 21- ostatni dzień miesiąca: trzecia faktura. Na fakturze musi zostać wskazany numer zamówień, których dotyczy faktura.
6. Zamawiający wymaga aby Wykonawca umieszczał na fakturze cenę jednostkową brutto, datę ważności i numer serii zgodnie z dostarczonym towarem, kod identyfikujący produkt (numer katalogowy).
7. Za dzień dokonania płatności będzie uważany dzień złożenia dyspozycji dokonania przelewu bankowego przez Zamawiającego na rachunek Wykonawcy.
8. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany ilości poszczególnego asortymentu lub do rezygnacji z niektórych pozycji asortymentu będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego wykazie stanowiącym załącznik do niniejszej umowy. Zmiana powyższa nie spowoduje zmiany wartości określonej w § 5 ust. 1 poniżej 51% tejże wartości.
9. W przypadkach wskazanych w ust. 8:

a) Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy, bez naliczania jakichkolwiek kar,

b) ostateczna wysokość wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy może ulec zmniejszeniu.

1. Zamawiający zastrzega sobie również uprawnienie do zamawiania większej ilości produktów z jednej pozycji asortymentu i mniejszej z innej, niż wynika to z wykazu stanowiącego załącznik do niniejszej umowy, przy zachowaniu cen jednostkowych zaoferowanych przez Wykonawcę, z zastrzeżeniem nie przekroczenia łącznej wartości umowy.
2. Zmiany określone w ustępach 8 lub 10 nie wymagają zmiany umowy w formie aneksu ani zgody Wykonawcy.
3. Z tytułu zmniejszenia zakresu ilościowego lub rezygnacji z niektórych pozycji asortymentu w okresie obowiązywania umowy nie będzie przysługiwać Wykonawcy żadne roszczenie wobec Zamawiającego.
4. W sytuacji kiedy faktura zostanie wystawiona z naruszeniem postanowień niniejszej umowy Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia faktury korygującej w terminie 5 dni od wezwania przez Zamawiającego. Wezwanie może zostać dokonane telefonicznie, mailowo lub listownie.

**§ 6**

1. Należność za dostarczony towar płatna jest przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy prowadzony przez ………………… o numerze ………………………………… w terminie do 60 dni od dnia dostarczenia towaru i doręczenia prawidłowo oraz zgodnie z umową wystawionej faktury. W razie zmiany numeru rachunku bankowego, Wykonawca jest zobowiązany wskazać nowy rachunek bankowy. Wskazany numer rachunku/rachunków musi być zgłoszony do ewidencji tzw. „białej listy” tj. numerów rachunków rozliczeniowych, o których mowa w art. 49 ust. 1 pkt. 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997r. - Prawo bankowe, lub imiennych rachunków w spółdzielczej kasie oszczędnościowo-kredytowej, której podmiot jest członkiem, otwartych w związku z prowadzoną przez członka działalnością gospodarczą – wskazanych w zgłoszeniu identyfikacyjnym lub zgłoszeniu aktualizacyjnym i potwierdzonych przy wykorzystaniu STIR w rozumieniu art. 119zg pkt 6 Ordynacji podatkowej.
2. W razie otrzymania przez Zamawiającego faktury VAT w terminie późniejszym niż dzień dostarczenia towaru, bieg terminu określonego w ustępie 1 niniejszego paragrafu rozpoczyna się od dnia otrzymania faktury.
3. Dokonywane przez Zamawiającego wpłaty na zaspokojenie długów wobec Wykonawcy zaliczane będą w pierwszej kolejności na poczet należności głównej, następnie na poczet należności z tytułu odsetek W dalszej kolejności zaspokajane będą należności uboczne, takie jak koszty zastępstwa procesowego, opłaty sądowe, opłaty skarbowe itp.
4. W przypadku braku oświadczenia Zamawiającego określającego dług, który ma być zaspokojony, Wykonawca zaliczy dokonaną przez Zamawiającego wpłatę na poczet długu najdawniej wymagalnego ale nie przedawnionego.
5. Wykonawca posiadający wobec Zamawiającego kilka wierzytelności, udokumentowanych kilkoma fakturami, dokonując potrącenia (kompensaty) w pierwszej kolejności potrąca swoje wierzytelności najdawniej wymagalne.
6. W przypadku opóźnienia Zamawiającego z zapłatą którejkolwiek z faktur Wykonawca zobowiązany jest do doręczenia Zamawiającemu pisemnego wezwania do zapłaty zawierającego dodatkowy termin do uiszczenia zapłaty w ciągu 30 dni od daty otrzymania tegoż wezwania przez Zamawiającego. W czasie biegu terminu o którym mowa z zdaniu poprzedzającym, Wykonawca zobowiązuje się nie dochodzić roszczenia objętego wezwaniem na drodze postępowania sądowego.

**§ 7**

* + - 1. Zamawiający przewiduje możliwość zastosowania prawa opcji w przypadku niewyczerpania wartości umowy, o której mowa w § 5 ust. 1, w „okresie podstawowym” określonym w § 10 umowy.
			2. Decyzję co do możliwości skorzystania z prawa opcji Zamawiający uzależnia od swoich bieżących potrzeb oraz wykorzystania wartości umowy określonej w § 5 ust. 1 umowy.
			3. Zastosowanie przez Zamawiającego prawa opcji będzie polegać na powtórzeniu tych samych dostaw jak te, które są świadczone przez Wykonawcę, z którym została zawarta niniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego.
			4. Wszystkie wymagania zawarte w umowie i Zapytaniu dotyczą także realizacji zamówienia w ramach prawa opcji. W przypadku zastosowania prawa opcji żadna cena wskazana w Formularzu Cenowym Wykonawcy, nie ulegnie zmianie za wyjątkiem przypadków i na zasadach opisanych w umowie.
			5. Przy zastosowaniu prawa opcji Wykonawca będzie świadczył dostawy w okresie nie dłuższym niż 6 miesięcy, następujących po dniu, wskazanym w umowie jako dzień zakończenia świadczenia dostawy w „okresie podstawowym”.
			6. Zamawiający może wykonać prawo opcji wielokrotnie i w dowolnym dniu przed upływem „okresu podstawowego” lub w okresie obowiązywania umowy wskutek skorzystania z opcji. Zamawiający złoży Wykonawcy oświadczenie o zastosowaniu prawa opcji. Niezłożenie oświadczenia we wskazanym w zdaniu poprzednim terminie będzie oznaczało, że Zamawiający rezygnuje z zastosowania prawa opcji.
			7. W przypadku zastosowania przez Zamawiającego prawa opcji oświadczenie, o którym mowa w ust. 6 będzie stanowiło integralną część Umowy.

**§ 8**

1. Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy, w zakresie:
2. zmiany asortymentu, w tym zmiany numeru katalogowego, modelu, typu produktu, na asortyment inny, lub poprzez dodanie nowego, o parametrach i funkcjonalności nie gorszych, niż wykazany w ofercie, z zastrzeżeniem, że cena tego asortymentu nie ulegnie podwyższeniu,
3. zaoferowania w wyniku postępu technologicznego produktu o lepszych parametrach w cenie oferowanej w postępowaniu przetargowym albo niższej, wraz ze zmianą nazwy produktu i numeru katalogowego;
4. zmiana producenta lub zaprzestanie produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkt równoważny o takich samych lub lepszych parametrach w cenie oferowanej w postępowaniu przetargowym albo niższej, wraz ze zmianą nazwy produktu i numeru katalogowego;
5. zmiana przepisów obowiązujących, mających wpływ na realizację niniejszej umowy;
6. w przypadku zmiany ceny w wyniku zmiany przepisów prawa podatkowego dotyczącej stawek VAT w okresie obowiązywania umowy, przy czym zmiana dotyczyć może wartości brutto, wartość netto pozostaje bez zmian;
7. Zmiany wymienione w ust. 1 mogą być dokonane na wniosek Wykonawcy, z uzasadnieniem konieczności zmiany, za zgodą Zamawiającego, w terminie do 14 dni od przesłania zawiadomienia, w formie pisemnego aneksu do umowy.
8. Zamawiający dopuszcza zmiany umowy bez przeprowadzenia nowego postępowania o udzielenie zamówienia, których łączna wartość jest mniejsza niż progi unijne oraz jest niższa niż 10% wartości pierwotnej umowy, w przypadku zamówień na usługi lub dostawy, a zmiany te nie powodują zmiany ogólnego charakteru umowy.

**§ 9**

1. Strony ustalają kary umowne mające zastosowanie w następujących przypadkach:
2. za nieterminowe dostawy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu towaru,
3. za zwłokę w usunięciu wad w dostarczonym towarze Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 2% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki licząc od dnia upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad. W razie zwłoki w usunięciu wad w terminie wyznaczonym dodatkowo kara ulega powiększeniu o dalsze 10% wartości brutto reklamowanego towaru, i przysługuje Zamawiającemu za każdy dzień zwłoki licząc od dnia upływu terminu dodatkowego,
4. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.
5. Zamawiającemu przysługiwać będzie prawo do wolnego od skutków finansowych wypowiedzenia niniejszej Umowy ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Wykonawca mimo dwóch kolejnych monitów nie będzie realizował dostaw zgodnie z zamówieniem lub w określonym terminie.
6. W razie wypowiedzenia umowy w trybie określonym w ust. 2 niniejszego paragrafu Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
7. Za odstąpienie przez Wykonawcę od umowy lub jej wypowiedzenie z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
8. Odstąpienie od umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego lub jej wypowiedzenie przez którąkolwiek ze stron, nie powoduje wygaśnięcia obowiązku Wykonawcy do zapłaty ewentualnych kar umownych powstałych i obliczonych zgodnie z postanowieniami ust. 1 punkt a b, c niniejszego paragrafu.
9. Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.
10. Zamawiający zastrzega sobie prawo do potrącenia kar umownych z wynagrodzenia Wykonawcy, po wystawieniu przez Zamawiającego noty obciążeniowej.
11. Wysokość kar umownych naliczonych z jednego lub kilku tytułów nie może przekroczyć 30% wartości brutto określonej w § 5 ust. 1 umowy.
12. Zamawiający może odstąpić od umowy/wypowiedzieć umowę w przypadku nie zawarcia przez Wykonawcę umowy o przetwarzaniu danych osobowych zgodnie z art. 28 RODO z winy Wykonawcy, w tym w szczególności wskutek braku zdolności do zawarcia takiej umowy (niespełniania przesłanek z art. 28 RODO) w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy nie później niż przed pierwszą czynnością Wykonawcy wymagającą przekazania danych osobowych, których administratorem jest Zamawiający (dotyczy umów których wykonanie związane jest z koniecznością powierzenie i przetwarzania danych osobowych gromadzonych przez Zamawiającego).

**§ 10**

1. Umowa wiąże strony od dnia ……………. do dnia ……………. .

**§ 11**

1. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego z tytułu wierzytelności wynikających z niniejszej umowy może zostać dokonana tylko w trybie określonym w art. 54 ust. 5 – 7 ustawy z 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej.
2. Zastrzeżenie, o którym mowa w ust. 1, dotyczy w szczególności umów cesji wierzytelności, umów poręczenia, umów gwarancji, umów przekazu, umów zastrzegających świadczenie na rzecz osoby trzeciej umów skutkujących przystąpieniem osoby trzeciej do zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, w tym umów skutkujących subrogacją generalną (art. 518 k.c.).
3. Zastrzeżenie o którym mowa w ust.1 dotyczy także umów na podstawie których wierzytelność względem Zamawiającego będzie stanowiła zabezpieczenie zobowiązań Wykonawcy (np. z tytułu umowy kredytu, pożyczki).
4. Wykonawca zobowiązuje się do nieudzielania pełnomocnictw szczególnych upoważniających pełnomocników do przyjmowania świadczeń pieniężnych wynikających z niniejszej umowy na swoje rachunki lub podmiotów innych niż Wykonawca.
5. Wykonawca zobowiązuje się do nie udzielania pełnomocnictw nieodwołalnych przez mocodawcę w zakresie dochodzenia roszczeń majątkowych wynikających z niniejszej umowy.
6. W razie wątpliwości przez czynność prawną mającą na celu zmianę wierzyciela w rozumieniu niniejszej umowy lub ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej Strony rozumieją każdą sytuację, w której Zamawiający byłby zobowiązany do zapłaty podmiotom innym niż Wykonawca lub na rachunek bankowy innego podmiotu niż Wykonawca.

**§ 12**

1. Każda ze Stron niniejszej umowy zobowiązuje się do zachowania w poufności wszelkich, powziętych w ramach realizacji zamówienia, informacji dotyczących Zamawiającego i jego spraw, a w szczególności na temat prowadzonej przez nią działalności oraz metod działania, jej pracowników i współpracowników, klientów, oraz wszelkich innych informacji pozyskanych w związku z realizacją tej umowy, których ujawnienie mogłoby narazić tę stronę na szkodę, a także do nie przekazywania i nie udostępniania osobom trzecim dokumentów powierzonych przez Zamawiającego.
2. Obowiązek zachowania tajemnicy poufności, o którym mowa w ust. 1, nie dotyczy informacji, które:
3. w czasie ich ujawnienia były publicznie znane,
4. których obowiązek ujawnienia wynika z bezwzględnie obowiązującego przepisu prawa, orzeczenia sądu lub decyzji innego uprawnionego organu władzy, z zastrzeżeniem niezwłocznego powiadomienia strony, której informacje mają zostać ujawnione o takim obowiązku i zabezpieczeniu poufności tych informacji.

**§ 13**

1. Wszelkie zmiany treści niniejszej umowy, wymagają formy pisemnej (aneks) pod rygorem nieważności.
2. W sprawach nie uregulowanych umową stosuje się przepisy Kodeksu Cywilnego.
3. Wszelkie spory wynikające z realizacji niniejszej umowy lub w związku z nią, będą rozstrzygane przez właściwy sąd powszechny, według siedziby Zamawiającego.
4. Niniejsza umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach – 1 egzemplarz dla Zamawiającego, 1 egzemplarz dla Wykonawcy.

***Wykonawca Zamawiający***

**Załącznik nr 3 do Zapytania ofertowego**

**Wykonawca:**

…………………………………………………………………………

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

reprezentowany przez:

…………………………………………………………………………

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

**OŚWIADCZENIE, ŻE OFEROWANE DOSTAWY**

**ODPOWIADAJĄ WYMAGANIOM ZAMAWIAJĄCEGO**

Przystępując do postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego **na sprzedaż i dostawę odczynników laboratoryjnych do Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu, znak SzP.ZP.271.59.24**,w imieniu reprezentowanej przeze mnie firmy oświadczam, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez obowiązujące prawo na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia RP oraz spełnia wszystkie wymagania i parametry określone przez Zamawiającego w Zapytaniu ofertowym.

Na każde żądanie Zamawiającego niezwłocznie prześlemy wszystkie niezbędne kserokopie dokumentów potwierdzające Oświadczenie.