**SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

(zwana dalej Specyfikacją)

**w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego**

**w trybie podstawowym (zwanego dalej Postępowaniem) pod nazwą:**

## PODŁOŻA, TESTY, ODCZYNNIKI DO DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ I DO ANALIZATORA DO IDENTYFIKACJI DROBNOUSTROJÓW - Z DZIERŻAWĄ APARATU.

## TESTY DO BADAŃ AUTOIMMUNOLOGICZNYCH METODĄ FLUORESENCJI POŚREDNIEJ.

numer postępowania: 271/ZP/2023

|  |  |
| --- | --- |
|  | 33696500-0 Odczynniki laboratoryjne |

**Podstawa prawna:**

Postępowanie jest prowadzone w trybie podstawowym, zgodnie z przepisami art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp. Właściwą procedurą przeprowadzenia niniejszego postępowania są przepisy dla zamówień nie przekraczających kwotę 215 000,00 €.

**Postępowanie prowadzone jest przy użyciu środków komunikacji elektronicznej z wykorzystaniem:**

- Strony internetowej Zamawiającego: [www.szpitalrydygier.pl](http://www.szpitalrydygier.pl)

- Strony internetowej prowadzonego postępowania – Platforma: <https://ezamowienia.gov.pl/>

- Poczty elektronicznej Zamawiającego.

**I. ZAMAWIAJĄCY**

**Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o.**

**Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**

**31-826 Kraków, os. Złotej Jesieni 1**

tel. 12 64 68 109, 210, fax 12 64 68 173, 930

REGON: 121188694 NIP: 678 31 05 119

KRS: 0000352784

Adres strony internetowej na której udostępniane będą m.in. zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia:

* <https://ezamowienia.gov.pl>
* [www.szpitalrydygier.pl](http://www.szpitalrydygier.pl)

**II. OSOBY UPRAWNIONE DO KONTAKTU:**

1. W zakresie formalnym:
* Mira Książkiewicz: mira.ksiazkiewicz@rydygierkrakow.pl
1. W zakresie merytorycznym:
* Małgorzata Skałkowska, tel.: 12 64 68 255 (dot. pakietu nr 1)
* Bożena Wcisło-Wach, tel. 12 64 68 255 (dot. pakietu nr 2)

**III. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa podłoży, testów oraz odczynników do diagnostyki mikrobiologicznej i do analizatora do identyfikacji drobnoustrojów wraz z dzierżawą aparatu do różnicowania, identyfikacji i lekowrażliwości bakterii i grzybów. Dostawa testów w kierunku badań autoimmunologicznych metodą fluoresencji pośredniej** do siedziby Zamawiającego zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w załącznikach nr 1A i 1B do nin. Specyfikacji.
2. Oferty nie posiadające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia (w zakresie części, której dotyczą) zostaną odrzucone.
3. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący **załącznik nr 3A, 3B, 3C.**

**IV. NUMER POSTĘPOWANIA: 271/ZP/2023**

Tryb postępowania: TRYB PODSTAWOWY

**V. OFERTY CZĘŚCIOWE**

Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. **Liczba części: 2**

**VI. ZAMÓWIENIA PODOBNE**

Zamawiający nie przewiduje możliwość udzielenia zamówień podobnych o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt. 7 i 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**VII. WYMAGANY TERMIN I WARUNKI REALIZACJI ZAMÓWIENIA**

* + - 1. Dostarczaniepodłoży, testów oraz odczynników do diagnostyki mikrobiologicznej i do analizatora do identyfikacji drobnoustrojów wraz z dzierżawą aparatu do różnicowania, identyfikacji i lekowrażliwości bakterii i grzybów **- przez okres 36 miesięcy** od daty zawarcia Umowy – **dot. pakietu nr 1**
			2. Warunki dodatkowe dotyczące przedmiotu zamówienia – **dot. pakietu nr 1 :**
1. **Termin ważności odczynników liczony od daty dostawy :**

**- Podłoża gotowe:**

chromogenne: ok. 30 dni

zawierające krew: 4-5 tygodni

bez krwinek : 5-6 tygodni

**- Testy antybiogramowi i do identyfikacji:** min. 6 miesięcy

**- Pozostałe odczynniki:** min. 6 miesięcy

1. Dostawa analizatora do diagnostyki mikrobiologicznej do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków) – **dwa tygodnie od daty podpisania Umowy**
2. Wykonawca zobowiązany będzie do przeprowadzenia szkolenia personelu Zamawiającego w zakresie obsługi analizatora w jego siedzibie (os. Złotej Jesieni 1, Kraków) w ilości i czasie zapewniającym prawidłową i bezpieczną obsługę urządzenia oraz prawidłową interpretację badań. Liczba personelu do przeszkolenia – ok. 5 osób. Dokładna ilość osób wraz z ich danymi potrzebnymi do wystawienia imiennych certyfikatów, zostanie dostarczona Wykonawcy na piśmie z umową. Szkolenie zakończone będzie wydaniem imiennych certyfikatów, potwierdzających udział pracowników w tym szkoleniu
i zawierających jego zakres,
3. W razie konieczności Wykonawca przeprowadzi dodatkowe szkolenie personelu w trakcie obowiązywania umowy na prośbę Zamawiającego.
4. Wykonawca zobowiązany będzie złożyć na Dziennik Podawczy Szpitala Specjalistycznego im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o. o. listę obecności z przeprowadzonego szkolenia, o którym mowa w lit. c, z podpisami przeszkolonych użytkowników, w terminie 2 dni roboczych od dnia przeprowadzenia szkolenia,
5. Szkolenie, o którym mowa w lit. c, przeprowadzone zostanie wraz z dostarczeniem urządzenia do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), w terminie uzgodnionym z Kierownikiem Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego, jednak nie później niż do **dwóch tygodni** od daty zawarcia umowy,
6. koszty niedoszacowania oferty w zakresie wszystkich oferowanych odczynników, kontroli, kalibracji
i materiałów zużywalnych ponosi Wykonawca,
7. Wykonawca zapewni wsparcie techniczne przez cały okres obowiązywania umowy.
	* + 1. Dostawa **do 5 dni roboczych** od daty złożenia pisemnego zamówienia ( e-mail lub fax) składanego przez Pracownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej. Dostawa do Szpitala Specjalistycznego im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o., 31-826 Kraków, os. Złotej Jesieni 1. – **dot. pakietu nr 1**
			2. Możliwość dostarczeń awaryjnych **do 3 dni roboczych** od daty złożenia zamówienia telefonicznie lub pisemnie za pomocą e-mail lub faxu. – **dot. pakietu nr 1**
			3. Dostarczanie testów w kierunku badań autoimmunologicznych metodą fluoresencji pośredniej – **przez okres 24 miesięcy** od daty zawarcia Umowy – **dot. pakietu nr 2**
			4. Termin ważności testów **minimum 6 miesięcy** od daty dostarczenia **– dot. pakietu nr 2**
			5. Dostawa **do ~~3 dni~~ 5 dni roboczych** od daty złożenia pisemnego zamówienia ( e-mail lub fax) składanego przez Pracownika Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej. Dostawa do Szpitala Specjalistycznego im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o., 31-826 Kraków, os. Złotej Jesieni 1. – **dot. pakietu nr 2**
			6. Możliwość dostarczeń awaryjnych w trybie pilnym, w jak najkrótszym czasie, jednak nie dłuższym niż w ciągu **~~2 dni~~ 3 dni roboczych** od daty złożenia zamówienia telefonicznie lub pisemnie za pomocą e-mail lub faxu. – **dot. pakietu nr 2**

**VIII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPOSÓB DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIENIA TYCH WARUNKÓW**

1. **O udzielenie zamówienia mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w art. 273
ust. 1 ustawy Pzp, tj.:**
2. **nie podlegają wykluczeniu**
3. **spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:**
4. **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym**

Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.

1. **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej**

Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.

1. **sytuacji ekonomicznej lub finansowej**

Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.

1. **zdolności technicznej lub zawodowej**

Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu.

1. 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. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z wnioskiem o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo odpowiednio wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.

**Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdza, że stosunek łączący wykonawcę
z podmiotami udostępniającymi zasoby określa w szczególności:**

1) zakres dostępnych wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;

2) sposób i okres udostępnienia wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;

3) czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.

1. **W Postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z Postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp oraz 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 (ogłoszonej w Dzienniku Ustaw w dniu 15 kwietnia 2022 r.).**

Ocena spełniania warunków udziału w Postępowaniu, o których mowa w ust. 3, zostanie dokonana zgodnie z formułą „spełnia – nie spełnia”, w oparciu o przedłożone przez Wykonawcę oświadczenie i dokumenty, o których mowa
w rozdz. IX ust 2.

**IX. PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE I WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAW WYKLUCZENIA**

1. **W zakresie wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 273 ustawy Pzp, Wykonawca przedkłada:**
2. **oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu** – wypełnione i podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie zawarte jest we wzorze, stanowiącym Załącznik nr 2b do Specyfikacji.
3. **W zakresie potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z Postępowania w okolicznościach,
o których mowa w art. 108ust. 1 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt. 4, oraz 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 (ogłoszonej w Dzienniku Ustaw w dniu 15 kwietnia 2022 r.), Wykonawca przedkłada:**
4. **oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z postępowania** – wypełnione i podpisane odpowiednio przez osobę (osoby) upoważnioną (upoważnione) do reprezentowania Wykonawcy. Stosowne oświadczenie zawarte jest we wzorze Oferty, stanowiącej Załącznik nr 2a do Specyfikacji
5. **odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej**, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy.
6. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o których mowa w ust. 2 lit. b składa dokument lub dokumenty wystawione
w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.
7. Dokumenty, o których mowa w ust. 3 powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesięcy przed ich złożeniem.
8. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 3, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w ust. 3, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczyć ma dokument. Postanowienia ust. 4 stosuje się odpowiednio.
9. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub osobę której dokument dotyczy, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

**X. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

**Zamawiający wymaga przedłożenia ~~(dot. pakietu nr 1 i 2) :~~**

**Dotyczy pakietu nr 1:**

**1)   Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia** (np. ulotka informacyjna, broszura reklamowa, aktualny katalog zawierający opis przedmiotu zamówienia, karta techniczna),

**2)  Oświadczenie**, iż oferowane wyroby medyczne zostały dopuszczone do obrotu na mocy obowiązujących przepisów – posiadają dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu, wydane przez uprawnione organy, zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, (Dz. U. 2022 poz. 974 z póź. Zm.), tj. posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy, odpowiednio:

 a) deklaracja zgodności producenta,

 b) certyfikat zgodności CE,

c) zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

d)   w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r.
o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

**Dotyczy pakietu nr 2:**

**1)   Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia** (np. ulotka informacyjna, broszura reklamowa, aktualny katalog zawierający opis przedmiotu zamówienia, karta techniczna),

**2)  Oświadczenie**, iż oferowane wyroby medyczne zostały dopuszczone do obrotu na mocy obowiązujących przepisów – posiadają dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu, wydane przez uprawnione organy, zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, (Dz. U. 2022 poz. 974 z póź. Zm.), tj. posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy, odpowiednio:

 a) deklaracja zgodności producenta **lub** certyfikat zgodności CE

b ) zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

c)   w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r.
o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

* + - 1. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający informuje, iż w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
			2. Zamawiający akceptuje również certyfikaty wydane przez inne równoważne jednostki oceniające zgodność.
			3. Zamawiający akceptuje odpowiednie przedmiotowe środki dowodowe, inne niż te, o których mowa w art. 105 ust. 1 i 3 ustawy Pzp, w szczególności dokumentację techniczną producenta, w przypadku gdy dany wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów lub sprawozdań z badań, o których mowa w art. 105 ust. 1 i 3 ustawy Pzp, ani możliwości ich uzyskania w odpowiednim terminie, o ile ten brak dostępu nie może być przypisany danemu wykonawcy, oraz pod warunkiem że dany wykonawca udowodni, że wykonywane przez niego roboty budowlane, dostawy lub usługi spełniają wymagania, cechy lub kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia lub kryteriów oceny ofert, lub wymagania związane z realizacją zamówienia

***XI. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI, ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH
I ORGANIZACYJNYCH SPORZĄDZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI ELEKTRONICZEJ.***

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy e-Zamówienia, która jest dostępna pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl> oraz poczty elektronicznej.
2. Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.
3. Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przeglądaj postępowania/konkursy”).
4. **Identyfikator (ID) postępowania na Platformie e-Zamówienia:**

ocds-148610-069b696f-89dd-11ee-b55a-a22b2d7f700e

1. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie
e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont podmiotów oraz zasady i warunki korzystania
z Platformy e-Zamówienia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia, dostępny na stronie internetowej https://ezamowienia.gov.pl oraz informacje zamieszczone w zakładce „Centrum Pomocy”.
2. Interaktywne instrukcje dostępne są na stronie <https://ezamowienia.gov.pl/pl/komponent-edukacyjny/>.Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.
3. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania) musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych.
4. Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. 2022 poz. 2452), sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 2247), z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych
i przekazuje się jako załączniki. W przypadku formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy Pzp, ww. regulacje nie będą miały bezpośredniego zastosowania.
5. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż wymienione w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów
w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:
6. w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności (i przekazuje się jako załącznik), lub
7. jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (np. w treści wiadomości e-mail lub w treści „Formularza do komunikacji”).

Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913 oraz z 2021 r. poz. 1655) wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem
w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie.

1. Komunikacja w postępowaniu, z wyłączeniem składania ofert odbywa się drogą elektroniczną za pośrednictwem formularzy do komunikacji dostępnych w zakładce „Formularze” („Formularze do komunikacji”). Za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” odbywa się w szczególności przekazywanie wezwań i zawiadomień, zadawanie pytań
i udzielanie odpowiedzi. Formularze do komunikacji umożliwiają również dołączenie załącznika do przesyłanej wiadomości (przycisk „dodaj załącznik”).
2. Możliwość korzystania w postępowaniu z „Formularzy do komunikacji” w pełnym zakresie wymaga posiadania konta „Wykonawcy” na Platformie e-Zamówienia oraz zalogowania się na Platformie e-Zamówienia. Do korzystania
z „Formularzy do komunikacji” służących do zadawania pytań dotyczących treści SWZ wystarczające jest posiadanie tzw. konta uproszczonego na Platformie e-Zamówienia.
3. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.
4. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).
5. Minimalne wymagania techniczne dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z usług Platformy e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia.
6. W przypadku problemów technicznych i awarii związanych z funkcjonowaniem Platformy e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu (22) 458 77 99 lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej https://ezamowienia.gov.pl w zakładce „Zgłoś problem”.
7. Zamawiający nie przewiduje odstąpienia od użycia środków komunikacji elektronicznej.
8. **Znak sprawy: 271/ZP/2023**
9. Osobą uprawnioną do porozumiewania się z wykonawcami jest: Mira Książkiewicz/
mail: mira.ksiazkiewicz@rydygierkrakow.pl / tel. (12) 64 68 210 / Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia.
10. Za datę przekazania dokumentów, informacji i oświadczeń oraz ich cyfrowych odwzorowań przyjmuje się datę ich wpływu na Platformę e-Zamówienia lub datę i godzinę wpływu na serwer pocztowy Zamawiającego.

***XII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY ORAZ DOKUMENTÓW WYMAGANYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO W SWZ***

1. **I. Informacje ogólne**
2. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami Zamawiającego określonymi w dokumentach zamówienia, w szczególności zgodnie z niniejszą SWZ.
3. Wykonawca przygotowuje ofertę przy pomocy interaktywnego „Formularza ofertowego” udostępnionego przez Zamawiającego na Platformie e-Zamówienia i zamieszczonego w podglądzie postępowania w zakładce „Informacje podstawowe”.
4. Zalogowany wykonawca używając przycisku „Wypełnij” widocznego pod „Formularzem ofertowym” zobowiązany jest do zweryfikowania poprawności danych automatycznie pobranych przez system z jego konta i uzupełnienia pozostałych informacji dotyczących wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
5. Następnie wykonawca powinien pobrać „Formularz ofertowy”, zapisać go na dysku komputera użytkownika, uzupełnić pozostałymi danymi wymaganymi przez Zamawiającego i ponownie zapisać na dysku komputera użytkownika oraz podpisać odpowiednim rodzajem podpisu elektronicznego.

Uwaga! Nie należy zmieniać nazwy pliku nadanej przez Platformę e-Zamówienia. Zapisany „Formularz ofertowy” należy zawsze otwierać w programie Adobe Acrobat Reader DC.

1. Formularz ofertowy podpisuje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym w formacie PAdES typ wewnętrzny. Pozostałe dokumenty wchodzące w skład oferty lub składane wraz z ofertą, które są zgodnie z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, mogą być zgodnie z wyborem wykonawcy opatrzone podpisem typu zewnętrznego lub wewnętrznego. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę” dodaje się uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny). W przypadku przekazywania dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
2. Zaleca się, aby oferta oraz pozostałe oświadczenia, dla których zamawiający określił wzory w formie formularzy stanowiących załączniki do SWZ, zostały sporządzone zgodnie z tymi wzorami.
3. **II. Sposób oraz termin składania ofert**
4. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
5. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć w terminie **do dnia ~~1 grudnia~~ 5 grudnia 2023 r. do godziny 09:00.**
6. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
7. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem zakładki „Oferty/wnioski”, widocznej w podglądzie postępowania po zalogowaniu się na konto Wykonawcy. Po wybraniu przycisku „Złóż ofertę” system prezentuje okno składania oferty umożliwiające przekazanie dokumentów elektronicznych, w którym znajdują się dwa pola drag&drop („przeciągnij” i „upuść”) służące do dodawania plików.
8. Wykonawca dodaje wybrany z dysku i uprzednio podpisany „Formularz oferty” w pierwszym polu („Wypełniony formularz oferty”). W kolejnym polu („Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”) wykonawca dodaje pozostałe pliki stanowiące ofertę lub składane wraz z ofertą.
9. Jeżeli wraz z ofertą składane są dokumenty zawierające tajemnicę przedsiębiorstwa wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Zarówno załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa jak i uzasadnienie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa należy dodać w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
10. System sprawdza, czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje, jednocześnie informując o tym wykonawcę. Potwierdzenie czasu przekazania i odbioru oferty znajduje się w Elektronicznym Potwierdzeniu Przesłania (EPP) i Elektronicznym Potwierdzeniu Odebrania (EPO). EPP i EPO dostępne są dla zalogowanego Wykonawcy w zakładce „Oferty/Wnioski”.
11. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
12. Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert wycofać ofertę. Wykonawca wycofuje ofertę w zakładce „Oferty/wnioski” używając przycisku „Wycofaj ofertę”.
13. Maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą to 250 MB.
14. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
15. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.
16. O terminie złożenia oferty decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji na Platformie
17. **III. Termin otwarcia ofert**
18. Otwarcie ofert nastąpi **~~1 grudnia~~ 5 grudnia 2023 r., o godz. 10:00** przy użyciu systemu teleinformatycznego.
19. W przypadku awarii systemu teleinformatycznego, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
20. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
21. Zgodnie z Ustawą PZP Zamawiający nie ma obowiązku przeprowadzania jawnej sesji otwarcia ofert w sposób jawny
z udziałem Wykonawców lub transmitowania sesji otwarcia za pośrednictwem elektronicznych narzędzi do przekazu wideo on-line.
22. Otwarcie ofert nastąpi na zasadach i w trybie art. 222 ust. 1, 2, 3 i 4 ustawy Pzp.
23. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej, na której była zamieszczona SWZ wraz
z załącznikami, informacje, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy.
24. **Dokumenty składające się na ofertę:**
25. **Formularz Ofertowy,** udostępniony przez Zamawiającego na Platformie e-Zamówienia i zamieszczony w podglądzie postępowania w zakładce „Informacje podstawowe”, podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osoby umocowane należycie do reprezentowania Wykonawcy.
26. **szczegółowa oferta cenowa** (wg wzoru tabeli zamieszczonej w rozdz. XVI ust. 2 Specyfikacji),

**UWAGA! W przypadku nie dołączenia do oferty Szczegółowej Oferty Cenowej, Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy,**

1. **dokumenty i oświadczenia** potwierdzające spełnianie przez Wykonawcę warunków udziału w Postępowaniu i brak podstaw do wykluczenia (wymienione w rozdz. IX Specyfikacji),
2. **dokumenty** wskazane w rozdz. X Specyfikacji (jeśli dotyczy),
3. w przypadku Wykonawców działających przez pełnomocnika – pełnomocnictwo,
4. w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie – dokument stwierdzający ustanowienie przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie pełnomocnika do reprezentowania ich w Postępowaniu
o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w Postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego,
5. **Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści Specyfikacji. Zamawiający zaleca aby przy sporządzeniu oferty, Wykonawca skorzystał z wzorów przygotowanych przez Zamawiającego.** Wykonawca może przedstawić ofertę na swoich formularzach z zastrzeżeniem, że muszą one zawierać wszystkie informacje określone przez Zamawiającego w Specyfikacji.
6. Ofertę należy sporządzić w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z  tłumaczeniem na język polski.
7. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem
i złożeniem oferty.
8. **Oferta i załączniki do oferty muszą być podpisane przez upoważnionego (upoważnionych) przedstawiciela (przedstawicieli) Wykonawcy za pomocą kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.**
9. W przypadku, gdy Wykonawcę reprezentuje Pełnomocnik wraz z ofertą winno być złożone pełnomocnictwo dla tej osoby określające jego zakres. Pełnomocnictwo winno być podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

Wszelkie pełnomocnictwa winny być załączone do oferty w formie oryginału lub urzędowo poświadczonego odpisu pełnomocnictwa (notarialnie – art. 97 ust. 2 ustawy z 14 lutego 1991 r. – Prawo o notariacie (tekst jednolity Dz. U.
z 2014 poz. 164 z późniejszymi zmianami)).

1. Wykonawca jest związany ofertą do dnia **~~30.12.2023 r~~. 3.01.2023 r.**  Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. **Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia**. W takim przypadku ich oferta musi spełniać następujące wymagania:
3. w odniesieniu do wymagań postawionych przez Zamawiającego, każdy z Wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienie, oddzielnie musi udokumentować, że nie podlega wykluczeniu z Postępowania na podstawie **art. 108 ust. 1 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp** **oraz 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 (ogłoszonej w Dzienniku Ustaw w dniu 15 kwietnia 2022 r.)**,
4. Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w Postępowaniu lub do reprezentowania ich w Postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy przedłożyć w ofercie w formie, o którym mowa w ust. 5),
5. wszelka korespondencja w Postępowaniu prowadzona będzie wyłącznie z pełnomocnikiem, o którym mowa
w ust. 7 lit. b),
6. wypełniając Formularz Ofertowy, jak również inne dokumenty powołujące się na „Wykonawcę”; w miejscu „np. nazwa i adres Wykonawcy” należy wpisać dane dotyczące każdego z Wykonawców wspólnie ubiegających się
o udzielnie zamówienia, a nie dane pełnomocnika Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
7. W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski pobranych samodzielnie przez zamawiającego podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów.

**XIII.WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**

Zamawiający nie wymaga.

**XIV. ZASADY OCENY OFERT**

1. Zamawiający do etapu oceny ofert pod względem ustalonych w ust. 2 kryteriów zakwalifikuje oferty spełniające następujące wymagania:
2. oferta została złożona w określonym przez Zamawiającego terminie,
3. złożone przez Wykonawcę dokumenty (oświadczenia) potwierdzają spełnianie przez niego warunków udziału
w Postępowaniu określone w Specyfikacji,
4. złożone oświadczenia i wymagane dokumenty są aktualne, zostały złożone w odpowiedniej formie i są podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy,
5. oferta nie podlega odrzuceniu.
6. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty spośród ofert niepodlegających odrzuceniu Zamawiający będzie stosował niżej podane kryteria:
	* + - **DOTYCZY PAKIETU NR 1:**
7. ~~stosował niżej podane kryteria:~~

|  |  |
| --- | --- |
| **KRYTERIUM** | **WARTOŚĆ PUNKTOWA WAGI W %** |
| **CENA** | **60%** |
| **JAKOŚĆ** | **40%** |

Ocena będzie dokonywana według skali punktowej, przy założeniu, że maksymalna punktacja wynosi
100 punktów:

**Kryterium CENA:**

Liczba punktów = (cena (min)/cena (oceniana) \* 60 gdzie:

* cena(min) – najniższa cena spośród wszystkich ofert ocenianych
* cena(oceniana) - cena podana w ofercie ocenianej

**Kryterium JAKOŚĆ:**

**Wykonawca w formularzu ofertowym zobowiązuje się wskazać TAK/NIE przy konkretnych kryteriach jakościowych oraz wskazanie wagi (<20 gram lub >20 gram) dla kryterium „waga pojedynczej, napełnionej zawiesiną bakteryjną karty/panelu istotna z uwagi na koszty utylizacji za 1 kilogram”. Brak wskazania TAK/NIE oraz wagi, oznacza przyznanie 0 pkt. w danym kryterium jakościowym.**

* + - 1. Podłoża chromogenne zawierają certyfikat kompatybilności z testami do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii:
* TAK: 10 pkt
* NIE: 0 pkt
	+ - 1. Zakres identyfikacji drobnoustrojów przez analizator minimum 420 gatunków:
* TAK: 10 pkt
* NIE: 0 pkt
	+ - 1. Waga pojedynczej, napełnionej zawiesiną bakteryjną karty/panelu istotna z uwagi na koszty utylizacji za 1 kilogram::
* < 20 gram - 10 pkt
* > 20 gram - 0 pkt
	+ - 1. Zamykanie testów na pokładzie aparatu bez udziału użytkownika
* TAK: 10 pkt
* NIE: 0 pkt

Za ofertę najkorzystniejszą w uznana zostanie oferta, która w sumie uzyska największą liczbę punktów.

* + - * **DOTYCZY PAKIETU NR 2:**

|  |  |
| --- | --- |
| **KRYTERIUM** | **WARTOŚĆ PUNKTOWA WAGI W %** |
| **CENA** | **100 %** |

Ocena będzie dokonywana według skali punktowej, przy założeniu, że maksymalna punktacja wynosi 100 punktów:

**Kryterium: CENA:**

 Liczba punktów = (cena (min)/cena (oceniana) \* 100 gdzie:

* cena(min) – najniższa cena spośród wszystkich ofert ocenianych
* cena(oceniana) - cena podana w ofercie ocenianej

Za ofertę najkorzystniejszą uznana zostanie oferta, która uzyska łącznie największą liczbę punktów w w kryterium CENA.

**XV. OFERTA CENOWA**

1. Dokumenty opisane poniżej muszą być podpisane wyłącznie przez upoważnion(ego)ych przedstawiciel(a)i Wykonawcy**.**
2. **Wartość przedmiotu zamówienia - według poniższej tabeli**:

**ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WYSZCZEGÓLNIENIA CAŁKOWITEJ CENY Z PODZIAŁEM NA:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 2. | 3. | 4. | 5. | 6. | 7. | 8. | 9. | 10. | 11. | 12. |
| Lp | Nazwa przedmiotu zamówienia (zgodnie z SWZ) | Nazwa handlowa przed-miotu zamówienia | Pełny numer katalogowy | Kraj producenta i jego nazwa | Ilość  | Cena jednostkowa netto w zł | Stawka podatku VAT | Cena jednostkowa brutto w zł | Wartość netto w zł | Wartość podatku VAT  | Wartość brutto w zł |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  | Iloczyn kolumn 7 i 8dodany do poz. w kol. 7  | Iloczyn kolumny 6 i 7 | Iloczyn kolumny10 i 8 | Suma kolumn 10 i 11  |
|  RAZEM |  |  |  |

**UWAGA:**

**Wartość netto i brutto oferty musi być podana do dwóch miejsc po przecinku.**

**Należy podać cenę jednostkową za pojedynczą sztukę.**

1. cena netto ma zawierać: w szczególności wynagrodzenie (w tym koszty) sprzętów, dostarczenia, montażu, instalacji, szkoleń, serwisu, napraw, transportu, ubezpieczenia, opakowania, oraz wszelkie inne składowe za wyjątkiem podatku **VAT**
2. stawka podatku VAT musi być wyszczególniona w osobnej rubryce.

**PODANA W OFERCIE CENA MA BYĆ CENĄ OSTATECZNĄ PO UWZGLĘDNIENIU WSZYSTKICH RABATÓW**.

1. **Warunki płatności**:
2. terminy płatności - wymagany przez Zamawiającego termin płatności: do 30 dni po dostarczeniu oraz prawidłowej realizacji zamówienia i otrzymaniu prawidłowo wystawionej faktury,
3. forma płatności - przelew (m.in. podać numer rachunku bankowego oraz adres banku Wykonawcy),
4. w przypadku gdy termin płatności przypadnie w dzień ustawowo wolny od pracy lub sobotę, płatność nastąpi
w terminie pierwszego dnia roboczego następującego po tych dniach.
5. Cena oferty ma być podana w PLN.
6. Sprzedawca zobowiązuje się do zagwarantowania stałości cen przez cały okres obowiązywania umowy. Zmiana podatku VAT następuje z mocy prawa – w takim przypadku kwota netto pozostaje bez zmian, kwota brutto ulega odpowiedniej zmianie.

**XVI. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY:**

* + - 1. Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w projekcie umowy, stanowiącym Załącznik nr 3 do Specyfikacji.
			2. Zamawiający, zgodnie z art. 454 ust. 1 ustawy Pzp, przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w sprawie zamówienia publicznego, w sposób i na warunkach określonych w projekcie umowy.

**XVII. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAC DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

1. Zamawiający, zawiadomi Wykonawcę (na adres poczty elektronicznej wskazany w formularzu ofertowym), którego oferta wybrana została jako najkorzystniejsza, o terminie zawarcia umowy **w siedzibie Zamawiającego tj. Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o., os. Złotej Jesieni 1, 31-826 Kraków lub drogą korespondencyjną. Zamawiający zastrzega, że w przypadku zawarcia umowy drogą korespondencyjną, za dzień zawarcia umowy uważa się datę wpisaną przez Zamawiającego w komparycji umowy. Jednocześnie Zamawiający zobowiązuje się, że w dniu wysyłki oryginału umowy do Wykonawcy, prześle droga mailową skan podpisanej jednostronnie umowy, w której wskazana będzie data jej zawarcia.**
2. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 577 ustawy Pzp,
w terminach określonych w art. 308 ustawy Pzp.
3. Przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia są zobowiązani przedstawić Zamawiającemu umowę regulującą podstawy i zasady wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia.
4. Przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca składa dla osoby podpisującej umowę, dokument potwierdzający uprawnienie osoby podpisującej do reprezentowania Wykonawcy. Powyższe nie dotyczy sytuacji, gdy Zamawiający dysponuje już odpowiednimi dokumentami złożonymi w toku Postępowania.

**XVIII. ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ**

Wykonawcy przysługują przewidziane w ustawie Pzp środki ochrony prawnej. Szczegółowe zasady wnoszenia środków ochrony prawnej oraz postępowania toczonego wskutek ich wniesienia określa Dział IX ustawy Pzp.

**XIX. KLAUZULA INFORMACYJNA Z ART. 13 RODO W CELU ZWIĄZANYM Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

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”, informuję, że:

* administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera
w Krakowie sp. z o.o.**, os. Złotej Jesieni 1, 31-826 Kraków, tel. 12 46 48 502 *;*
* inspektorem ochrony danych osobowych w **Szpitalu Specjalistycznym im. Ludwika Rydygiera
w Krakowie sp. z o.o.** jest Pan Jacek Dziedzic, adres e-mail rodo@rydygierkrakow.pl , nr. tel. 12 64 68 888;
* Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym
z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **271/ZP/2023 –** **PODŁOŻA, TESTY, ODCZYNNIKI DO DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ I DO ANALIZATORA DO IDENTYFIKACJI DROBNOUSTROJÓW – Z DZIERŻAWĄ APARATU. TESTY DO BADAŃ AUTOIMMUNOLOGICZNYCH METODĄ FLUORESENCJI POŚREDNIEJ** w rybie podstawowym;
* odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.), dalej „ustawa Pzp”;
* Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 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 osobowych **\*\***;
* na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO \*\*\*;
* 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**.

***\*\* 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.*

***\*\*\* 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.*

**XX. INFORMACJE DODATKOWE**

1. **Gdziekolwiek w Specyfikacji Warunków Zamówienia przywołane są normy, lub nazwy własne lub znaki towarowe lub patenty lub pochodzenie, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego Wykonawcę, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne.**
2. Wszelkie czynności podejmowane przez Wykonawcę w toku Postępowania wymagają dla swej skuteczności dołączenia dokumentów potwierdzających uprawnienie osoby podpisującej do reprezentowania Wykonawcy. Powyższe nie dotyczy sytuacji, gdy Zamawiający dysponuje już odpowiednimi dokumentami złożonymi w toku Postępowania.
3. Zamawiający nie zamierza zwołać zebrania Wykonawców.
4. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
5. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w Postępowaniu, z wyjątkiem sytuacji opisanej
w art. 261 ustawy Pzp.
6. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia aukcji elektronicznej.
7. Zamawiający nie przewiduje stosowania dynamicznego systemu zakupów.
8. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
9. Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
10. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
11. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.
12. Informacja o sposobie komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w przypadku zaistnienia jednej z sytuacji określonych w art. 65 ust. 1, art. 66 i art. 69 – NIE DOTYCZY.
13. Wykonawca może złożyć ofertę na wszystkie części zamówienia w przypadku dopuszczenia możliwości składania ofert częściowych.
14. Zamawiający nie wymaga złożenia oferty w postaci katalogi elektronicznego.

**ZAŁĄCZNIK NR 1A DO SWZ**

**PAKIET 1**

**I ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH**

Parametry graniczne dotyczące aparatu do oznaczania identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów.

1. Analizator z roku produkcji minimum 2017 lub nowszy z aktualnym paszportem technicznym .
2. Pojemność aparatu: min 60 miejsc inkubacyjno – pomiarowych.
3. Automatyczny system do diagnostyki mikrobiologicznej wykonujący szybkie testy identyfikacyjne oraz oznaczający lekowrażliwość drobnoustrojów .
4. System złożony z modułu inkubacyjno-pomiarowego, komputera z monitorem, UPS
i drukarką laserową wraz z zapewnieniem jednego tonera na czas trwania umowy.
5. Testy zawierają zestawy antybiotyków dla poszczególnych drobnoustrojów oraz stężenia zgodne z zaleceniami EUCAST oraz KORLD.
6. Możliwosć automatycznego oznaczenia wartości MIC.
7. Możliwość automatycznego wykrywania mechanizmów oporności: MRSA, MRCNS, VRSA, MLSB, VRE, HLAR, ESBL, podejrzenie karbapenemaz.
8. Program do kontroli jakości aparatu (QC), pozwalający na sprawdzanie poprawności działania aparatu, testów identyfikacyjnych, testów lekowrażliwości, wszystkich niezbędnych odczynników zastosowanych do wykonania oznaczenia oraz kontroli detekcji mechanizmów oporności (w oparciu o szczepy wzorcowe
z kolekcji ATCC).
9. Oprogramowanie z systemem ekspertowym weryfikującym i nadzorującym poprawność uzyskiwanych wyników badań (zgodność lekowrazliwości z identyfikacją, zgodność w obrębie grup leków, interpretacja wg najnowszych wymagań EUCAST).
10. Aktualizacja oprogramowania z systemem expertowym wraz z nowymi wymaganiami EUCAST.
11. Automatyczna kalibracja i kontrola poprawności pracy.
12. Możliwość archiwizacji danych w systemie.
13. Nowy cyfrowy densytometr do pomiaru gęstości inokulum w komplecie-2 szt.
14. Instrukcja obsługi w języku polskim.
15. Serwis techniczny i planowe przeglądy analizatora oraz części zamienne i materiały zużywalne w czasie trwania umowy bezpłatnie, za wyjątkiem części zużywalnych wymienianych podczas przeglądów (przegląd zgodnie z zaleceniami producenta).
16. Serwis zdalny- możliwość przeprowadzania aktualizacji oprogramowania, konserwacji i diagnostyki zakłóceń pracy urządzenia.
17. Czas reakcji serwisu do 48 godzin od momentu zgłoszenia awarii.
18. Możliwość dwukierunkowej komunikacji z systemem informatycznym do obsługi laboratorium mikrobiologicznego – zapewnienie protokołów transmisji.
Wpięcie analizatora w laboratoryjny system informatyczny Centrum Marcel na koszt oferenta.
19. Szkolenie personelu w zakresie obsługi analizatora.W razie potrzeby wykonawca wykona dodatkowe szkolenie personelu w czasie obowiązującej umowy na prośbę zamawiającego.
20. Opieka merytoryczna w okresie obowiązywania umowy.
21. Testy identyfikacyjne i antybiogramowe oddzielnie pakowane.
22. Testy identyfikacyjne i do określenia lekowrażliwości drobnoustrojów bez konieczności dodawania dodatkowych odczynników przed włożeniem do aparatu jak i w aparacie- ograniczenie kontaminacji.
23. Pełny zakres identyfikowanych drobnoustrojów za pomocą analizatora: Pałeczki G- (Enterobacteriaceae i niefermentujące), ziarenkowce G+ (gronkowce, paciorkowce w tym enterokoki), bakterie z rodzaju Haemophilus i Neisseria, bakterie beztlenowe, maczugowce i grzyby drożdżopodobne.
24. Ocena wrażliwości za pomocą analizatora dla: Pałeczek G-, ziarenkowców G+
i grzybów drożdżopodobnych.
25. Pełna automatyzacja analizatora – napełnianie testów, inkubacja, odczyt, inokulacja zawiesiny do badania lekowrażliwości i usuwanie testów w obrębie aparatu.
26. Interpretacja wyników przez zaawansowany system ekspertowy przygotowany w oparciu o informacje zawarte w światowych publikacjach naukowych z podaniem wskazówek terapeutycznych.
27. Bezpłatna integracja systemu z posiadanym przez zamawiającego analizatorem w technologii spektrometrii mas.
28. Oferent zobowiązany jest do dostarczenia cieplarki mikrobiologicznej o następujących wymaganiach:
- z naturalnym, grawitacyjnym obiegiem powietrza
- pojemność robocza ok.120-150 litrów
- zakres nastawy temperatury +5ºC od temperatury otoczenia do +70ºC
-drzwi podwójne- wewnętrzne szklane, zewnętrzne pełne

-wymiary nie większe niż:
 głębokość 66 cm
 szerokość 75 cm

 wysokość 110 cm

W ramach umowy wykonanie przeglądu raz w roku.

Dodatkowy sprzęt objęty gwarancją.

Spełnienie wymagań należy potwierdzić katalogiem, materiałami i procedurami producenta – kopie dołączyć do oferty.

Niespełnienie któregokolwiek z powyżej przedstawionych parametrów skutkuje odrzuceniem oferty.

**II WYMAGANIA DOTYCZĄCE PODŁOŻY GOTOWYCH**

* Podłoża chromogenne pochodzą od jednego producenta.
* Podłoże Cl.difficile –do wykrywania w ciągu 24 godz.,do bezpośredniego odczytu nie wymagającego dodatkowych narzędzi
* Podłoże Ps.aeruginosa z charakterystycznym wzrostem Ps.aeruginosa
* Podłoża stałe na płytkach o średnicy 90 mm, na każdej płytce obecne oznakowania z numerem serii, nazwą pożywki, datą ważności. Opis na spodzie płytki

Wszystkie wymagane parametry potwierdzone oryginalnymi ulotkami/metodykami producenta.

**III WYMAGANIA DLA PASKÓW Z GRADIENTEM STĘŻEŃ**

* Paski na nośniku plastikowym
* Paski posiadają pozytywną opinię KORLD
* Ze względu na rodzaj skali, sposób odczytu paski muszą pochodzić od jednego producenta
* Pakowane pojedynczo lub blistry- opakowanie maksymalnie 30 sztuk.

 Wszystkie wymagane parametry potwierdzone oryginalnymi ulotkami/metodykami
 producenta.

**IV WYKAZ ODCZYNNIKÓW DO DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ – 36 MIESIĘCY**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Lp. | Nazwa odczynnika | ilość |
| **1.** | **Identyfikacja pałeczek G(-) fermentujących i niefermetujących** |  |
| 1.1. | Podłoże wzrostowe dla bakterii o wysokich wymaganiach odżywczych-Columbia agar z 5% krwią baranią – (100 płytek) | 40 000 szt. |
| 1.2 | MacConkey agar + fiolet krystaliczny –(100 płytek) | 27 000 szt. |
| 1.3 | Podłoże chromogenne transparentne do izolacji i identyfikacji podstawowych gatunków drobnoustrojów hodowanych z moczu –(20 płytek)  |  800 szt. |
| 1.4 | Podłoże chromogenne transparentne do izolacji Pseudomonas aeruginosa – (20 płytek) |  80 szt. |
| 1.5 | Podłoże dzielone MacConkey agar/ Columbia z antybiotykami –(20 płytek) |  1500 szt. |
| 1.6 | Podłoże dzielone chromogenne transparentne do izolacji podstawowych gatunków drobnoustrojów izolowanych z moczu/ Columbia z antybiotykami-(20 płytek) |  720 szt. |
| 1.7 | Karty identyfikacyjne dla bakterii gram ujemnych(20 kart) |  3 000 szt. |
| **2.** | **Antybiogram dla pałeczek G(-) fermentujących i niefermentujacych** |  |
| 2.1. | Podłoże do badania lekowrażliwości bakterii metodą dyfuzyjno krążkową – Mueller Hinton Agar wg.Eucast –( 100 płytek) | 10 000 szt. |
| 2.2. | Podłoże chromogenne transparentne do izolacji i wstępnej identyfikacji szczepów ESBL dodatnich- (20 płytek) |  2 000 szt. |
| 2.3. | Podłoże chromogenne do wykrywania karbapenemaz u Enterobacteriacae- w tym KPC, NDM-1 z rozróżnieniem kolorystycznym E.coli, grupy KESC (Klebsiella,Enterobacter, Serratia, Citrobacter ) oraz grupy Proteae, każda z grup w odmiennym kolorze- (20 płytek) |  2 000 szt. |
| 2.4. | Podłoże chromogenne do wykrywania mechanizmu oporności OXA-48- ( 20 płytek) |   2 000 szt. |
| 2.5. | Paski plastikowe nasycone antybiotykami do wykrywania mechanizmów oporności drobnousrtojów |  120pasków |
| 2.6. | Karty opornościowe dla bakterii gram ujemnych (20 kart) |  9 000 szt. |
| 2.7. | Szybki test do wykrywania pałeczek Gram- ujemnych wytwarzajacych karbapenemazy u Enterobacteriaceae, Pseudomonas aeruginosa i Acinetobacter baumanii (25 testów ) | 100 testów |
| **3.** | **Identyfikacja ziarniaków G(+)** |  |
| 3.1 | Trypcase- soy bulion w probówkach (20 probówek) |  7 200 szt. |
| 3.2 | Todd Hewitt z dodatkiem antybiotyków – bulion w probówkach (20 probówek) |  540 szt. |
| 3.3 | Bulion mózgowo- sercowy w probówkach (20 probówek ) |  240 szt. |
| 3.4. | Agar wybiórczo- różnicujący do enterokoków- (20 płytek) |  720 szt. |
| 3.5. | Podłoże chromogenne transparentne do izolacji i wstępnej identyfikacji Steptococcus agalctiae – (20płytek) |  1100 szt. |
| 3.6. | Karty identyfikacyjne dla bakterii gram dodatnich(20 kart) |  4 200 szt. |
| **4.** | **Antybiogram dla ziarniaków G(+)** |  |
| 4.1. | Muller Hinton Agar z 5% krwią końską + 20 mg/L NAD-podłoże do badania lekowrażliwości bakterii o wysokich wymaganiach wzrostowych metodą dyfuzyjno krążkową (20 płytek) |  1100 szt. |
| 4.2. | Podłoże chromogenne do izolacji metycylinoopornego Staphylococcus aureus –(20 płytek) |  2 500 szt. |
| 4.3. | Podłoże chromogenne transparentne do izolacji i wstępnej identyfikacji vankomycynoopornych szczepów Enterococcus faecalis i Enterococcus faecium (w odmiennych kolorach ) – (20płytek) |  1 700 szt. |
| 4.4. | Karty opornościowe dla bakterii gram dodatnich w tym dla Str. pneumoniae i Str..beta-hemolizujących oraz Str.viridans (20 kart) |  5 000 szt. |
| 4.5. | Paski plastikowe nasycone antybiotykami z minimum piętnastoma podwójnymi rozcieńczeniami (wykonawca załącza pełną listę dostępnych pasków) |  600 pasków |
| **5.** | **Identyfikacja i lekowrażliwość bakterii wymagajacych** |  |
| 5.1. | Podłoże czekoladowe do wybiórczej izolacji pałeczek z rodzaju Haemophilus-Haemophilus chocolate agar- (20płytek) |  2 400 szt. |
| 5.2. | Podłoże czekoladowe do izolacji bakterii o wysokich wymaganiach odżywczych z dodatkiem PoliVitex - Chocolate agar + PoliVitex –(20 płytek) |  400 szt. |
| 5.3. | Gardnerella Agar z krwią ludzką-( 20 płytek) |  1 100 szt. |
| 5.4. | Generatory do warunków CO2 w saszetkach indywidualnie pakowane (10 saszetek) |  200 szt. |
| 5.5. | NaCl 0,85% ampułki- 2 ml (100 ampułek) |  600 amp.  |
| 5.6. | Pipety sterylne indywidualnie pakowane- 5 ml (400 sztuk) |  2 000 szt.  |
| 5.7. | Karty identyfikacyjne dla Neiseria,Haemophilus (20 kart) |  100 szt. |
| **6.** | **Identyfikacja bakterii beztlenowych** |  |
| 6.1. | Schaedler Agar z 5% krwią baranią –( 20 płytek) |  3 000 szt. |
| 6.2. | Agar Brucela z krwią – izolacja organizmów beztlenowych oraz określenie wartości MIC przy użyciu metody rozcieńczeń na paskach z gradientem stężeń- (20 płytek) |  480 szt. |
| 6.3. | Generatory do warunków beztlenowych w saszetkach indywidualnie pakowane (10 saszetek) |  1 000 szt. |
| 6.4. | Wskaźnik atmosfery beztlenowej(op.50 szt.) |  300 szt.  |
| 6.5. | Karty identyfikacyjne dla bakterii beztlenowych i Corynebacterium –(20 kart) |  120 szt. |
| 6.6. | Podłoże chromogenne transparentne do izolacji i wstępnej identyfikacji szczepów Clostridium difficile w ciągu 24 godzin- (20płytek) |  120 szt. |
| 6.7. | Bulion Schaedlera z 0.02% agaru + vit.K3 (20 probówek) |  240 szt. |
| 7. | **Identyfikacja i lekowrażliwość dla grzybów drożdżopodobnych** |  |
| 7.1. | Agar Sabouraud z dodatkiem gentamycyny i chloramfenikolu-(100 płytek) |  9 000 szt. |
| 7.2. | Podłoże chromogenne transparentne do izolacji i wstępnej identyfikacji podstawowych gatunków grzybów drożdżopodobnych – (20 płytek)  |  1 000 szt. |
| 7.3. | Podłoże dzielone chromogenne transparentne do izolacji i wstępnej identyfikacji podstawowych gatunków grzybów / Sabouraud – (20płytek) |  600 szt. |
| 7.4. | Sabouraud bulion w probówkach (20 probówek) |  800 szt. |
| 7.5. | Sabouraud chloramphenicol actidion agar w probówkach- skosy agarowe (20 probówek) |  1 440 szt. |
| 7.6. | Agar Sabouraud z chloramfenikolem - skosy agarowe (20 probówek) |  1 000 szt. |
| 7.7. | Agar do hodowli dermatofitów z czerwienią fenolową- (20 płytek ) |  1 000 szt. |
| 7.8. | Karty identyfikacyjne dla grzybów drożdżopodobnych( 20 kart) |  1400 szt. |
| 7.9. | Karty opornościowe dla grzybów drożdżopodobnych ( 20 kart ) |  1 000 szt. |
| 7.10. | Paski plastikowe z gradientem stężeń leków przeciwgrzybicznych (wykonawca załącza pełną listę dostępnych pasków) |  120pasków |
| 7.11. | Podłoże do oznaczania lekowrażliwości grzybów metodą rozcieńczeń na paskach plastikowych z gradientem stężeń(10 płytek) |  120 szt. |
| **8.** | **Odczynniki dodatkowe konieczne do wykonania w/w testów (wypełnia oferent)** |  |
| **9.** | **Części eksploatacyjne konieczne do prawidłowego funkcjonowania systemu automatycznego.** |  |
| **10.** | **Dzierżawa aparatu**  | **36 miesięcy** |

**ZAŁĄCZNIK NR 1B DO SWZ**

**PAKIET 2**

**Zestawy do diagnostyki przeciwciał onkoneuronalnych (ilość badań 30)**

* metoda immunofluorescencji pośredniej
* substrat: móżdżek małpy, nerw obwodowy małpy, jelito cienkie małpy, trzustka małpy na każdym polu diagnostycznym
* inkubacja nie bezpośrednio na szkiełku mikroskopowym
* szkiełko mikroskopowe przeznaczone do badania 5 pacjentów, 10 szkiełek w zestawie
* komplet odczynników w zestawie (bufor PBS z Tween, przeciwciała antyludzkie z FITC IgG – odczynnik gotowy do użycia, szkiełka nakrywkowe, kontrole pozytywna i negatywna – gotowe do użycia)

**Zestawy testowe do oznaczania przeciwciał przeciw akwaporynie 4 oraz MOG (ilość badań 300)**

• Test immunofluorescencji pośredniej

• Substraty: aquaporyna-4 (komórki transfekowane), MOG (myelin-oligodendrocyte glycoprotein, komórki transfekowane), kontrola transfekcji na jednym polu reakcyjnym

• Szkiełko przeznaczone do badania 5 lub 10 pacjentów (oddzielne zestawy), 10 szkiełek w zestawie

• Przeciwciała antyludzkie znakowane FITC IgG

• Kontrola pozytywna i negatywna w zestawie

• Inkubacja nie bezpośrednio na szkiełku mikroskopowym

**Zestawy testowe do oznaczania przeciwciał przeciw receptorowi glutaminianu (typ NMDA) (ilość badań 10)**

• Test immunofluorescencji pośredniej

• Szkiełko przeznaczone do badania 5 pacjentów, 10 szkiełek w zestawie

• Przeciwciała antyludzkie znakowane FITC IgG

• Inkubacja nie bezpośrednio na szkiełku mikroskopowym

**Zestawy testowe do oznaczania przeciwciał przeciwjądrowych (ilość badań 1050)**

• Test immunofluorescencji pośredniej

• Substraty: komórki Hep-20-10 i wątroba małpy na jednym polu reakcyjnym

• Szkiełko przeznaczone do badania 5 lub 10 pacjentów (oddzielne zestawy), 10 szkiełek w zestawie

• Przeciwciała antyludzkie znakowane FITC IgG

• Kontrola pozytywna i negatywna w zestawie

• Inkubacja nie bezpośrednio na szkiełku mikroskopowym

**ZAŁĄCZNIK NR 2A DO SWZ**

**Wykonawca:**

…………………………………………………………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres, NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*

reprezentowany przez:

…………………………………………………………………………………………

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

**Oświadczenie Wykonawcy**

**składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.**

**Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

**DOTYCZĄCE PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.……………………………….…………. *(nazwa postępowania)*,prowadzonego przez Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o. (os. Złotej Jesieni 1, 31-826 Kraków)*,* oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp.
3. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu 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 (ogłoszonej w Dzienniku Ustaw w dniu 15 kwietnia 2022 r.).

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. 108 ust. 1 lub art. 109 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp) i 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 (ogłoszonej w Dzienniku Ustaw w dniu 15 kwietnia 2022 r.).* Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze

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

**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.

**ZAŁĄCZNIK NR 2B DO SWZ**

**Wykonawca:**

…………………………………………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres, NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*

reprezentowany przez:

…………………………………………………………………………

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

**Oświadczenie Wykonawcy**

**składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11września 2019 r.**

 **Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

**DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. …………………………………………………………….. *(nazwa postępowania)*, prowadzonego przez Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie sp. z o.o. (os. Złotej Jesieni 1, 31-826 Kraków)*,* oświadczam, co następuje:

**INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:**

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w   pkt. VIII Specyfikacji Warunków Zamówienia.

**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.