

# KRAJOWE CENTRUM DS. AIDS

w imieniu którego postępowanie prowadzi

## ZAKŁAD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH PRZY MINISTRZE ZDROWIA

02-326 Warszawa, Al. Jerozolimskie 155

Tel. 22/ 883-35-12; Faks 22/ 883-35-13; [www.zzpprzyz.mz.pl](http://www.zzpprzyz.mz.pl)

NIP: 525-15-53-851

REGON: 010705939

Postępowanie znak: **ZZP-173/17**

Warszawa, dnia **09/10/2017 r.**

**UWAGA:** NALEŻY POSŁUGIWAĆ SIĘ TYM ZNAKIEM  
W KORESPONDENCJI KIEROWANEJ DO PROWADZĄCEGO POSTĘPOWANIE

### SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy zamówienia publicznego prowadzonego w trybie „przetargu nieograniczonego”

- podstawa prawna\* : art. 10 ust. 1, w związku z art. 40 ust. 3, oraz **art. 24aa** (procedura „odwrócona”) ustawy Prawo zamówień publicznych

nazwa przedmiotu zamówienia:

### **ZAKUP WYROBÓW MEDYCZNYCH DO DIAGNOSTYKI MOLEKULARNEJ** **Z DOSTAWĄ DO MAGAZYNU DEPOZYTOWEGO**

#### **Części 1÷6**

*Wspólny Słownik Zamówień (kod CPV): 33.69.60.00 -5 odczynniki i środki kontrastowe*

Ogłoszenie o zamówieniu zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej  
dnia **07 /10 /2017 r., Nr 2017/S 139-395552**

**\*PODSTAWA PRAWNA:**

Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. *Prawo zamówień publicznych* zwana dalej Ustawą Pzp. (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579, z późn. zm.).

## I. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Wykonawca składa OFERTĘ zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji istotnych warunków zamówienia (dalej SIWZ).
2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
3. **Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na dowolnie wybrane części zamówienia, określone w SIWZ.**
4. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na daną część przedmiotu zamówienia, a Zamawiający dokona wyboru najkorzystniejszej oferty na podstawie kryteriów ich oceny, opisanych w niniejszej SIWZ.
5. Cena oferty musi być określona jednoznacznie i skalkulowana przy zachowaniu zasad określonych w niniejszej SIWZ.
6. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
7. Ofertę należy złożyć na (bądź w formie) formularzu „OFERTA”. Wykonawcy nie wolno dokonywać żadnych zmian merytorycznych we wzorze formularza „OFERTA” opracowanym przez zamawiającego i zamieszczonym wraz z niniejszą SIWZ na stronie internetowej zamawiającego pod adresem: [www.zzpprzyzm.pl](http://www.zzpprzyzm.pl).
8. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, w formie pisemnej - pod rygorem niezgodności z treścią tej SIWZ.
9. Każda strona oferty powinna być parafowana. W przypadku gdy ofertę podpisuje więcej niż jedna osoba wystarczająca jest parafa jednej z nich.
10. Każda zapisana strona oferty powinna być kolejno ponumerowana.
11. Wszystkie dokumenty i oświadczenia sporządzone w językach obcych należy złożyć wraz z tłumaczeniami na język polski. W razie wątpliwości wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.
12. Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej napisem:

|  |
|--|
| NAZWA I ADRES WYKONAWCY: .....                   |
| PRZETARG NIEOGRANICZONY ZNAK: <b>ZZP- 173/17</b> |
| OFERTA NA DOSTAWĘ: .....CZĘŚĆ: .....             |

13. Oferta musi zawierać: wypełniony formularz „Oferta” (załącznik nr 2 do SIWZ), wypełniony Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (dalej JEDZ) oraz inne dokumenty i/lub oświadczenia wskazane w niniejszej Specyfikacji jako konieczne do załączenia do Oferty.
14. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
15. W przypadku podpisania oferty lub załączników przez osobę, której umocowanie nie wynika z dokumentów rejestrowych, tj. bez umocowania prawnego do reprezentacji firmy, dla uznania ważności oferta musi zawierać oryginał stosownego pełnomocnictwa lub kopię stosownego pełnomocnictwa potwierdzoną notarialnie.
16. Wykonawca, każdy uczestnik Konsorcjum, podmiot udostępniający potencjał na zasadach wynikających z art. 22a ustawy Pzp. wskazany w ofercie przez Wykonawcę - składają własne JEDZ jako załączniki do formularza oferty.
17. JEDZ składany jest w formie pisemnej - z oryginalnym podpisem podmiotu składającego.
18. Oświadczenia, o których mowa w niniejszej Specyfikacji składane przez wykonawcę i inne podmioty, na zdolnościach lub sytuacji których polega wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp. składane są w oryginale.
19. Dokumenty, o których mowa w niniejszej Specyfikacji inne niż oświadczenia, składane będą w oryginale lub kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem.
20. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
21. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia, odwołania oraz informacje (komunikacja) między zamawiającym a wykonawcami przekazywane są za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012r. – *Prawo pocztowe*, osobiście, za pośrednictwem posłańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. *o świadczeniu usług drogą elektroniczną*;
22. Jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje za pośrednictwem faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. *o świadczeniu usług drogą elektroniczną*, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
23. Zastrzeżenie dotyczące informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, wykonawca zobowiązany jest złożyć w sposób wyraźnie określający wolę ich utajnienia, **np.**

złożyć utajnione informacje w oddzielnej wewnętrznej kopercie z oznakowaniem „Tajemnica przedsiębiorstwa”, lub spiąć (zszyć) oddzielnie od pozostałych, jawnych elementów oferty. Wykonawca ma obowiązek wykazania, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa (zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy Pzp.: Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane **oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.** Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.).

**UWAGA: Wykonawca nie może zastrzec: nazwy firmy, adresu Wykonawcy, ceny oferty, terminu wykonania zamówienia i warunków płatności.**

*TAJEMNICA PRZEDSIĘBIORSTWA - przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności - art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.*

## II. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

### 1. OKREŚLENIE KWOTY I TERMINU WNIESIENIA WADIUM

1.1. Przystępując do przetargu wykonawca jest obowiązany w terminie do dnia: **14/10/2017 r. do godz. 10:00.** wnieść wadium w kwocie:

**Część 1: 4700,00 zł (słownie złotych: cztery tysiące siedemset 00/100),**

**Część 2: 1000,00 zł (słownie złotych: jeden tysiąc 00/100),**

**Część 3: 4100,00 zł (słownie złotych: cztery tysiące sto 00/100),**

**Część 4: 6700,00 zł (słownie złotych: sześć tysięcy siedemset 00/100),**

**Część 5: 8500,00 zł (słownie złotych: osiem tysięcy pięćset 00/100),**

**Część 6: 700,00 zł (słownie złotych: siedemset 00/100),**

### 2. ZASADY WNOSZENIA, ZWROTU I ZATRZYMANIA WADIUM

2.1. **Wadium może być wnoszone w:**

2.1.1. pieniądzu, płatne na konto: Zakładu Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia, Al. Jerozolimskie 155, 02-326 Warszawa, NIP: 525-15-53-851, REGON: 010705939, w banku: **NARODOWY BANK POLSKI Oddział Okręgowy w Warszawie, Pl. Powstańców Warszawy 4, 00-950 Warszawa**

**Nr rachunku: 51 1010 1010 0017 5913 9120 0000**

**a) Wadium wnoszone w pieniądzu uważa się za wniesione skutecznie wówczas, gdy przed upływem terminu określonego w pkt 1 nastąpi uznanie rachunku Zakładu Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia.**

2.1.2. poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo - kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;

2.1.3. gwarancjach bankowych;

2.1.4. gwarancjach ubezpieczeniowych;

2.1.5. poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.

2.2. **Do oferty należy załączyć:**

2.2.1. kopię dokumentu, potwierdzającego wniesienie wadium w pieniądzu oraz numer konta, na który ma być dokonany zwrot wadium lub

2.2.2. oryginał dokumentu określonego w pkt 2.1.2-2.1.5 i jego kopię potwierdzoną za zgodność z oryginałem;

a) oryginał dokumentu należy dołączyć do oferty w sposób umożliwiający jego zwrot bez uszkodzenia.

2.3. Wadium wniesione w pieniądzu zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.

2.4. Wszystkie dokumenty, o których mowa w art. 45 ust. 6 pkt 2-5 ustawy Pzp., potwierdzające wniesienie wadium muszą zawierać znak i/lub nazwę postępowania, którego dotyczą oraz prawidłową nazwę zamawiającego.

- 2.5. Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia zwraca wadium na zasadach określonych w art. 46 ust. 1-4 ustawy Pzp.
- 2.6. Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia zatrzymuje wadium na zasadach określonych w art. 46 ust. 4a-5 ustawy Pzp.

### III. **WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA**

1. **O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:**
  - 1.1. nie podlegają wykluczeniu;
  - 1.2. spełniają warunki udziału w postępowaniu określone w art. 22 ustawy Prawo zamówień publicznych dotyczące:
    - 1.2.1. kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów;
    - 1.2.2. sytuacji ekonomicznej lub finansowej;
    - 1.2.3. zdolności technicznej lub zawodowej.
2. **Warunki udziału w postępowaniu:**
  - 2.1. Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej:  
**Zamawiający nie określa szczegółowych warunków w tym zakresie.**
  - 2.2. Sytuacja ekonomiczna lub finansowa:  
**Wykonawca winien być ubezpieczony z tytułu ryzyka zawodowego.**
  - 2.3. Zdolność techniczna i zawodowa:  
**Zamawiający nie określa szczegółowych warunków w tym zakresie**
3. **Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawców na podstawie przesłanek wynikających z art. 24 ust. 1 oraz następujących przesłanek z art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.:**
  - 3.1 Wykonawcę, w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. - *Prawo restrukturyzacyjne* lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. - *Prawo upadłościowe*,
  - 3.2 Wykonawcę który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
  - 3.3 Jeżeli wykonawca lub osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp., uprawnione do reprezentowania wykonawcy pozostają w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt 2–4 ustawy Pzp. z:
    - a) zamawiającym,
    - b) osobami uprawnionymi do reprezentowania zamawiającego,
    - c) członkami komisji przetargowej,
    - d) osobami, które złożyły oświadczenie, o którym mowa w art. 17 ust. 2a ustawy Pzp., – chyba że jest możliwe zapewnienie bezstronności po stronie zamawiającego w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;
  - 3.4 Wykonawcę, który, z przyczyn leżących po jego stronie, nie wykonał albo nienależycie wykonał w istotnym stopniu wcześniejszą umowę w sprawie zamówienia publicznego lub umowę koncesji, zawartą z zamawiającym, o którym mowa w art. 3 ust. 1 pkt 1-4 ustawy Pzp., co doprowadziło do rozwiązania umowy lub zasądzenia odszkodowania;
  - 3.5 Wykonawcę, który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 15 ustawy Pzp., chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.

#### **IV. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA**

##### **1. Dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia Wykonawcy:**

- 1.1. Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp. W tym zakresie zastosowanie ma art. 26 ust. 6 ustawy Pzp.
  - 1.1.1. W przypadku podpisania dokumentów przez osobę, której umocowanie nie wynika z dokumentów rejestrowych, tj. bez umocowania prawnego do reprezentacji, Wykonawca musi dostarczyć oryginał stosownego pełnomocnictwa lub kopię stosownego pełnomocnictwa potwierdzoną notarialnie.
- 1.2. Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub inny dokument potwierdzający, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
- 1.3. Zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo inny dokument potwierdzający, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub inny dokument potwierdzający, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
- 1.4. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 ustawy Pzp., wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
- 1.5. Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 21 ustawy Pzp., wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
- 1.6. Oświadczenie wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne - *zgodnie z załączonym do oferty wzorem oświadczenia.*
- 1.7. Oświadczenie wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych - *zgodnie z załączonym do oferty wzorem oświadczenia.*
- 1.8. Oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności - *zgodnie z załączonym do oferty wzorem oświadczenia.*
- 1.9. Oświadczenie Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej; w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu.
  - 1.9.1. **Zgodnie z art. 24 ust. 11 ustawy Pzp. Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp., przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.**
  - 1.9.2. Wykonawca może złożyć wraz z ofertą oświadczenie o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej. *Wzór oświadczenia dotyczący grupy kapitałowej stanowi załącznik do SIWZ.*

##### **2. Dokumenty potwierdzające warunki udziału w postępowaniu :**

2.1. Dokument potwierdzający posiadanie sytuacji ekonomicznej lub finansowej (zgodnie z § 2 ust. 2 pkt 4 rozporządzenia ws. dokumentów):

**Polisa OC lub inny dokument potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej (ubezpieczony z tytułu ryzyka zawodowego), na sumę gwarancyjną nie mniejszą niż:**

**Część 1: 46 500,00 zł (słownie złotych: czterdzieści sześć tysięcy pięćset 00/100),**

**Część 2: 95 500,00 zł (słownie złotych: dziewięćdziesiąt pięć tysięcy pięćset 00/100),**

**Część 3: 41 000,00 zł (słownie złotych: czterdzieści jeden tysięcy 00/100),**

**Część 4: 66 500,00 zł (słownie złotych: sześćdziesiąt sześć tysięcy pięćset 00/100),**

**Część 5: 84 500,00 zł (słownie złotych: osiemdziesiąt cztery tysiące pięćset 00/100),**

**Część 6: 7 000,00 zł (słownie złotych: siedem tysięcy 00/100).**

**Polisa lub inny dokument muszą być ważne na dzień składania ofert.**

W przypadku gdy wykonawca na potwierdzenie spełniania warunku przedstawi dokument wystawiony w walucie innej niż PLN, winien on dokonać przeliczenia tej wartości na PLN wg średniego kursu danej waluty obcej ogłoszonego przez Narodowy Bank Polski na dzień opublikowania ogłoszenia o niniejszym zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

W przypadku, gdy Wykonawca składa ofertę na wszystkie, bądź kilka wybranych części zamówienia, polisa lub inny dokument może obejmować łączną sumę ubezpieczenia dla oferowanych części zamówienia.

3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.
4. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby, mającej miejsce zamieszkania, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczą dokumenty wskazane w rozdz. IV pkt 1.4 i 1.5 SIWZ, składa dokumenty o których mowa w § 7 ust. 1 pkt 1 rozporządzenia ws. Dokumentów - w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 ustawy Pzp. Jeżeli w kraju, w którym miejsca zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby. Powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
5. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów:
  - 5.1. o których mowa w § 5 pkt 1 rozporządzenia ws. Dokumentów (rozdz. IV punkt 1.4.-1.5. SIWZ) - składa informację z odpowiedniego rejestru, albo w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny państwa, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp.,
  - 5.2. o których mowa w § 5 pkt 2-4 rozporządzenia ws. Dokumentów (rozdz. IV punkt 1.1.-1.3. SIWZ) - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
    - 5.2.1. nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
    - 5.2.2. nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości;
6. Dokumenty, o których mowa w pkt 5.1. i dokument, o którym mowa w pkt 5.2., powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Dokumenty, o których mowa pkt 5.2.1., powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem tego terminu.
7. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w rozdz. IV pkt 5 SIWZ, zastępuje się je

dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Postanowienie rozdz. IV pkt 6 SIWZ stosuje się odpowiednio.

8. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę zamawiający może zwrócić się do właściwych organów kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.
9. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zgodnie z art. 23 ustawy Pzp.:
  - 9.1. wykazanie spełnienia warunków udziału, o których mowa w art. 22 ust. 1, ust. 1b ustawy Pzp. następuje łącznie;
  - 9.2. wykazanie braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia zgodnie z art. 24 ustawy Pzp. następuje przez każdego z Wykonawców oddzielnie (każdy z Wykonawców ma obowiązek składania dokumentów na żądanie Zamawiającego).
10. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego (art. 23 ust. 2 ustawy Pzp.).
11. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu innego niż oświadczenie wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
12. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
13. **Oświadczenia, o których mowa w niniejszym rozdziale w pkt 1.6., 1.7., 1.8., Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą.**
14. **Pozostałe dokumenty, o których mowa w niniejszym rozdziale Wykonawca zobowiązany jest złożyć na pisemne żądanie Zamawiającego (zgodnie z rozdziałem XI „Obowiązki Zamawiającego” SIWZ).**
15. **Zamawiający zastrzega sobie możliwość zastosowania dyspozycji wynikającej z art. 26 ust. 2f ustawy Pzp., o którym mowa w rozdz. XI pkt 4 SIWZ.**

## **V. USZCZEGÓLNIENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I OBOWIĄZKÓW WYKONAWCY**

### **1. OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:**

1.1. Nazwa przedmiotu zamówienia:

#### **ZAKUP WYROBÓW MEDYCZNYCH DO DIAGNOSTYKI MOLEKULARNEJ**

#### **Z DOSTAWĄ DO MAGAZYNU DEPOZYTOWEGO**

#### **Części 1÷6**

*Wspólny Słownik Zamówień (kod CPV): 33.69.60.00 -5 odczynniki i środki kontrastowe*

### **CZĘŚĆ 1 - ODCZYNNIKI I WSZYSTKIE KOMPONENTY OPARTE NA TECHNOLOGII REAL TIME PCR ZGODNE Z APARATURĄ m2000rt™ i m2000sp™, DO OZNACZANIA POZIOMU WIREMII HIV RNA.**

1. Przedmiotem zamówienia w zakresie części nr 1 jest dostawa na koszt i ryzyko Wykonawcy odczynników i wszystkich komponentów opartych na technologii Real time PCR zgodne z aparaturą m2000rt™ i m2000sp™ do oznaczania poziomu wirusii HIV RNA do laboratoriów wykonujących badania dla ośrodków referencyjnych leczących pacjentów HIV/AIDS, pracujących na bazie szpitali, które zawarły umowy z Krajowym Centrum ds. AIDS na realizację programu zdrowotnego Ministerstwa Zdrowia pt: „Leczenie antyretrowirusowe osób żyjących z wirusem HIV w Polsce na lata 2017 – 2021”.
2. Przedmiot zamówienia winien zostać dostarczony do wskazanych laboratoriów posiadających następującą aparaturę:

| Lp. | Nazwa laboratorium<br>adres, nazwa aparatury  | Liczba efektywnych wyników |
|-----|---|----------------------------|
| 1.  | NZOZ Ogólnopolskie Centrum Genetyki REX Company Sp. z o.o., ul. Robotnicza 32, 53-608 Wrocław, posiadana aparatura m2000sp™ firmy Abbott Laboratories, rok produkcji 2009 oraz m2000rt™ firmy Abbott Laboratories, rok produkcji 2010 | 3800                       |

3. Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników i wszystkich komponentów – pełnego zestawu diagnostycznego do wyizolowania genomowych kwasów nukleinowych do pełnego wyniku oraz materiałów wymienialnych (plastiki jednorazowego użytku) niezbędnych do wykonania badania wraz z kalibracją i kontrolą wewnętrzną pozwalających na uzyskanie liczby **3800 efektywnych wyników**.
4. Zaoferowane odczynniki winny spełniać niżej wskazane wymagania:
  - 1) opierać się na technologii real time PCR i w być 100% zgodne z aparaturą m2000rt™ i m2000sp™ i dołączonym do tych urządzeń oprogramowaniem,
  - 2) zawierać wszystkie niezbędne zestawy odczynników potrzebnych do wykonania izolacji RNA HIV, amplifikacji i detekcji wraz z odpowiednimi kontrolami dodatnimi i ujemnymi,
  - 3) dolny zakres czułości, (LLQ – lower limit of quantitation) nie większy niż 50 kopii/ml,
  - 4) górny zakres czułości, (ULQ – upper limit of quantitation) nie mniejszy niż 1000000 kopii/ml,
  - 5) wykazywać zdolność oznaczania wirerii z tą samą czułością w przypadku wszystkich subtypów HIV-1 należących do grupy M,

## **CZĘŚĆ 2 – ODCZYNNIKI DO OZNACZANIA POZIOMU WIREMII HIV RNA OPARTYCH NA TECHNOLOGII REAL TIME PCR.**

1. Przedmiotem zamówienia w zakresie części nr 2 jest dostawa na koszt i ryzyko Wykonawcy odczynników do oznaczania poziomu wirerii HIV RNA opartych na technologii Real time PCR do laboratorium wykonującego badania dla ośrodka referencyjnego leczącego pacjentów HIV/AIDS, pracującego na bazie szpitala w Warszawie, który zawarł umowę z Krajowym Centrum ds. AIDS na realizację programu zdrowotnego Ministerstwa Zdrowia pt: „Leczenie antyretrowirusowe osób żyjących z wirusem HIV w Polsce na lata 2017 – 2021”.
2. Przedmiot zamówienia winien zostać dostarczony do wskazanego laboratorium posiadającego następującą aparaturę

| Lp. | Nazwa laboratorium<br>adres, nazwa aparatury  | Liczba efektywnych wyników |
|-----|---|----------------------------|
| 1.  | SP ZOZ Wojewódzki Szpital Zakaźny – Centralne Laboratorium Analityczne w Warszawie, ul. Wolska 37, 01-201 Warszawa:<br>posiadana aparatura: COBAS AmpliPrep/Cobas TaqMan 48 firmy ROCHE Diagnostics, rok produkcji 2015; m2000sp™/ m2000rt™ firmy ABBOTT Laboratories, rok produkcji 2012 | 7900                       |

3. Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników i wszystkich komponentów – pełnego zestawu diagnostycznego do wyizolowania genomowych kwasów nukleinowych do pełnego wyniku oraz materiałów wymienialnych (plastiki jednorazowego użytku) niezbędnych do wykonania badania wraz z kalibracją i kontrolą wewnętrzną pozwalających na uzyskanie liczby **7900 efektywnych wyników**. Zamawiający dopuszcza odczynniki wykorzystujące wewnętrzny standard ilościowy, który spełnia jednocześnie rolę kalibratora i kontroli wewnętrznej.



4. Zaoferowane odczynniki winny spełniać niżej wskazane wymagania:
  - 1) opierać się na technologii real time PCR i w być 100% zgodne z aparaturą m2000rt™ i m2000sp™ lub z aparaturą COBAS® AmpliPrep i COBAS® TaqMan® i dołączonym do tych urządzeń oprogramowaniem,
  - 2) zawierać wszystkie niezbędne zestawy odczynników potrzebnych do wykonania izolacji RNA HIV, amplifikacji i detekcji wraz z odpowiednimi kontrolami dodatnimi i ujemnymi,
  - 3) dolny zakres czułości, (LLQ – lower limit of quantitation) nie większy niż 50 kopii/ml
  - 4) górny zakres czułości, (ULQ – upper limit of quantitation) nie mniejszy niż 1000000 kopii/ml
  - 5) wykazywać zdolność oznaczania wirerii z tą samą czułością w przypadku wszystkich subtypów HIV-1 należących do grupy M z odchyleniem w przedziale  $\pm 0,3 \log_{10}$  oznaczonego stężenia wyjściowego .

**CZĘŚĆ 3 – ODCZYNNIKI I WSZYSTKIE KOMPONENTY OPARTE NA TECHNOLOGII REAL TIME PCR ZGODNE Z APARATURĄ COBAS® TaqMan® 48 (rok produkcji 2010) DO OZNACZANIA POZIOMU WIREMII HIV RNA.**

1. Przedmiotem zamówienia w zakresie części nr 3 jest dostawa na koszt i ryzyko Wykonawcy odczynników i wszystkich komponentów opartych na technologii Real time PCR zgodne z aparaturą COBAS® TaqMan® 48 rok produkcji 2010 do oznaczania poziomu wirerii HIV RNA do laboratoriów wykonujących badania dla ośrodków referencyjnych leczących pacjentów HIV/AIDS, pracujących na bazie szpitali, które zawarły umowy z Krajowym Centrum ds. AIDS na realizację programu zdrowotnego Ministerstwa Zdrowia pt: „Leczenie antyretrowirusowe osób żyjących z wirusem HIV w Polsce na lata 2017 – 2021”.
2. Przedmiot zamówienia winien zostać dostarczony do wskazanego laboratorium posiadającego następującą aparaturę:

| Lp. | Nazwa laboratorium<br>adres, nazwa aparatury  | Liczba efektywnych wyników |
|-----|---|----------------------------|
| 1.  | Pracownia Badań Molekularnych - Wielospecjalistycznej Przychodni Lekarskiej FAM;<br>ul. Pasteura 1, 50-367 Wrocław; posiadana aparatura: COBAS TaqMan 48, firmy Roche Diagnostics,<br>rok produkcji 2010. | 3050                       |

3. Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników i wszystkich komponentów – pełnego zestawu diagnostycznego do wyizolowania genomowych kwasów nukleinowych do pełnego wyniku oraz materiałów wymiennalnych (plastiki jednorazowego użytku) niezbędnych do wykonania badania wraz z kalibracją i kontrolą wewnętrzną niezbędnych do uzyskania liczby **3050 efektywnych wyników**.
4. Zaoferowane odczynniki winny spełniać niżej wskazane wymagania:
  - 1) opierać się na technologii real-time PCR i w być 100% zgodne z aparaturą COBAS® TaqMan® i dołączonym do tych urządzeń oprogramowaniem,
  - 2) zawierać wszystkie niezbędne zestawy odczynników potrzebnych do wykonania izolacji RNA HIV (system manualny, czas wykonania izolacji nie dłuższy niż 25 min), amplifikacji i detekcji wraz z odpowiednimi kontrolami dodatnimi i ujemnymi,
  - 3) dolny zakres czułości, (LLQ – lower limit of quantitation) nie większy niż 50 kopii/ml,
  - 4) górny zakres czułości, (ULQ – upper limit of quantitation) nie mniejszy niż 1000000 kopii/ml,
  - 5) wykazywać zdolność wykrywania wirerii z tą samą czułością w przypadku wszystkich subtypów HIV-1 należących do grupy M z odchyleniem w przedziale  $\pm 0,3 \log_{10}$  z oznaczonego stężenia wyjściowego z wyjątkiem dwóch próbek z trzech badanych izolatów podtypów G o najwyższym stężeniu wynoszącym 0,51 i

0,56 log<sub>10</sub> poniżej nominalnego stężenia wynoszącego 6,30 (2,0E + 06 kopii/ml). Zamawiający dopuszcza badanie wszystkich subtypów w 3 (trzech) różnych stężeniach wynoszących około 2,0E + 02, 2,0E + 04 i 2,0E + 06 kopii/ml.

**CZĘŚĆ 4 – ODCZYNNIKI OPARTE NA TECHNOLOGII REAL TIME PCR ZGODNIE Z APARATURĄ COBAS® AmpliPrep i COBAS® TaqMan® DO OZNACZANIA POZIOMU WIREMII HIV RNA.**

1. Przedmiotem zamówienia w zakresie części nr 4 jest dostawa na koszt i ryzyko Wykonawcy odczynników opartych na technologii Real time PCR zgodnie z aparaturą COBAS® AmpliPrep i COBAS® TaqMan® do oznaczania poziomu wirerii HIV RNA do laboratoriów wykonujących badania dla ośrodków referencyjnych leczących pacjentów HIV/AIDS, pracujących na bazie szpitali, które zawarły umowy z Krajowym Centrum ds. AIDS na realizację programu zdrowotnego Ministerstwa Zdrowia pt: „Leczenie antyretrowirusowe osób żyjących z wirusem HIV w Polsce na lata 2017 – 2021”.
2. Przedmiot zamówienia winien zostać dostarczony do wskazanych laboratoriów posiadających następującą aparaturę:

| Lp. | Nazwa laboratorium<br>adres, nazwa aparatury   | Liczba efektywnych wyników |
|-----|--|----------------------------|
| 1.  | Laboratorium Medyczne Bruss grupa ALAB, Sp. z o.o., ul. Nowe Ogrody 1-6, 80 – 803 Gdańsk, posiadana aparatura AmpliPrep 2015 /COBAS TaqMan firmy Roche Diagnostics, rok produkcji 2004.  | 5500                       |
| 2.  | Szpital Uniwersytecki w Krakowie, Zakład Mikrobiologii - Pracownia Diagnostyki Molekularnej i Immunodiagnostyki, ul. Śniadeckich 6, 31-501 Kraków, posiadana aparatura COBAS AmpliPrep 2010/ COBAS TaqMan firmy Roche Diagnostics, rok produkcji 2008, |                            |

3. Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników i wszystkich komponentów – pełnego zestawu diagnostycznego do wyizolowania genomowych kwasów nukleinowych do pełnego wyniku oraz materiałów wymiennych (plastiki jednorazowego użytku) niezbędnych do wykonania badania wraz z kalibracją i kontrolą wewnętrzną pozwalających na uzyskanie liczby **5500 efektywnych wyników**. Zamawiający dopuszcza odczynniki wykorzystujące wewnętrzny standard ilościowy, który spełnia jednocześnie rolę kalibratora i kontroli wewnętrznej.
4. Zaoferowane odczynniki winny spełniać niżej wskazane wymagania:
  - 1) opierać się na technologii real time PCR i w być 100% zgodne z aparaturą COBAS® AmpliPrep i COBAS® TaqMan® i dołączonym do tych urządzeń oprogramowaniem,
  - 2) zawierać wszystkie niezbędne zestawy odczynników potrzebnych do wykonania izolacji RNA HIV, amplifikacji i detekcji wraz z odpowiednimi kontrolami dodatnimi i ujemnymi,
  - 3) dolny zakres czułości, (LLQ – lower limit of quantitation) nie większy niż 50 kopii/ml
  - 4) górny zakres czułości, (ULQ – upper limit of quantitation) nie mniejszy niż 1000000 kopii/ml
  - 5) wykazywać zdolność oznaczania wirerii z tą samą czułością w przypadku wszystkich subtypów HIV-1 należących do grupy M, z odchyleniem w przedziale  $\pm 0,3 \log_{10}$  oznaczonego stężenia wyjściowego.

**CZĘŚĆ 5 – Odczynniki do identyfikacji i oceny ilościowej limfocytów CD3/CD4 oraz CD3/CD8 metodą immunofluorescencji przy użyciu cytometrów przepływowych BD FACS Scan, BD FACS Sort i BD FACS Calibur wykorzystujących program BD Multiset oraz BD FACS Canto, w którym program BD Multiset jest częścią składową oprogramowania BD FACS Canto Software.**

- Przedmiotem zamówienia w zakresie części nr 5 jest dostawa na koszt i ryzyko Wykonawcy odczynników do identyfikacji i oceny ilościowej limfocytów CD3/CD4 oraz CD3/CD8 metodą immunofluorescencji przy użyciu cytometrów przepływowych BD FACS Scan, BD FACS Sort i BD FACS Calibur wykorzystujących program BD Multiset oraz BD FACS Canto, w którym program BD Multiset jest częścią składową oprogramowania BD FACS Canto Software, do laboratoriów wykonujących badania dla ośrodków referencyjnych leczących pacjentów HIV/AIDS, pracujących na bazie szpitali/placówek medycznych, które zawarły umowy z Krajowym Centrum ds. AIDS na realizację programu zdrowotnego Ministerstwa Zdrowia pt: „Leczenie antyretrowirusowe osób żyjących z wirusem HIV w Polsce na lata 2017-2021”.
- Przedmiot zamówienia winien zostać dostarczony do wskazanych laboratoriów posiadających następującą aparaturę:

| lp. | Nazwa laboratorium<br>adres, nazwa aparatury  | Liczba efektywnych wyników |
|-----|---|----------------------------|
| 1.  | Zakład Diagnostyki Hematologicznej UM w Białymstoku, ul. Waszyngtona 15A, 15 – 540 Białystok. FACS Canto II firmy Becton Dickinson rok produkcji 2013 r.  | <b>14000</b>               |
| 2.  | Laboratorium Wojewódzkiego Szpitala Obserwacyjno – Zakaźnego, ul. Św. Floriana 12, 85-030 Bydgoszcz, posiadana aparatura FACS Calibur, firmy Becton Dickinson, rok produkcji 2011.  |                            |
| 3.  | Laboratorium Szpitala Specjalistycznego, ul. Zjednoczenia 10, 41 – 500 Chorzów, posiada aparaturę FACS Calibur 3CD, firmy Becton Dickinson, rok produkcji 2012.   |                            |
| 4.  | Laboratorium Medyczne Bruss grupa ALAB, Sp. z o.o., ul. Nowe Ogrody 1-6, 80 – 803 Gdańsk, posiadana aparatura Cytometr przepływowy FACS Calibur, firmy Becton Dickinson, rok produkcji 1998.  |                            |
| 5.  | Szpital Uniwersytecki w Krakowie, Pracownia Cytometrii Przepływowej, ul. Kopernika 17, 31-501 Kraków, posiadana aparatura BD FACS Canto II, firmy Becton Dickinson, rok produkcji 2006 r.   |                            |
| 6.  | Laboratorium SP Szpitala Klinicznego Nr 1, ul. Staszica 16, 20 – 080 Lublin, posiadana aparatura FACS Calibur, firmy Becton Dickinson, rok produkcji 2000.  |                            |
| 7.  | Szpital Wojewódzki w Opolu, Zakład Diagnostyki Laboratoryjnej, ul. Katowicka 64, 45 – 061 Opole, posiadana aparatura BD FACS Canto II, firmy Becton Dickinson, rok produkcji 2008 r.  |                            |
| 8.  | Katedra i zakład immunologii Klinicznej UM i. K. Marcinkowskiego w Poznaniu; ul. Rokietnicka 5 D; 61-806 Poznań. posiadana aparatura BD FACS COUNT, firmy Becton Dickinson, rok produkcji 1994 r.   |                            |
| 9.  | SP WSZ Szczecin Laboratorium Katedry i Kliniki Chorób Zakaźnych i Hepatologii PAM, ul. Arkońska 4, 71-455 Szczecin, posiadana aparatura cytometr przepływowy FACS Calibur firmy Becton Dickinson, rok produkcji 2010.                                   |                            |
| 10. | Laboratorium katedry i Kliniki Chorób Zakaźnych i Hepatologii PAM, ul. Arkońska 4, 71-455 Szczecin; cytometr przepływowy FACScan, firmy Becton Dickinson rok produkcji 1989.  |                            |
| 11. | Wojewódzki Szpital Zakaźny, ul. Wolska 37, 01 – 201 Warszawa, Pracownia Diagnostyki Molekularnej, posiada aparatura Cytometr FACS Calibur firmy Becton Dickinson rok produkcji 2013.  |                            |
| 12. | SP Szpital Kliniczny nr 1 Pracownia Cytometrii Przepływowej, ul. Pasteura 4, Klinika Hematologii, Nowotworów Krwi i Transplantologii szpiku; 50-369 Wrocław. Posiada cytometr przepływowy BD FACS Canto II, firmy Becton Dickinson, rok produkcji 2008. |                            |

|     |  |  |
|-----|--|--|
| 13. | Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu; ul. Garbary 15; 61-866 Poznań: posiadana aparatura BD FACS Canto II, firmy Becton Dickinson; rok produkcji.... |  |
|-----|--|--|

3. Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu w skład którego wchodzi: odczynnik BD Tritest zawierający mieszaninę mysich przeciwciał monoklonalnych CD4 FITC klon SK3 / CD8 PE klon SK1/ CD3 PerCP klon SK7 przeznaczony przez wytwórcę do identyfikacji, oznaczania wartości procentowej oraz liczby całkowitej limfocytów w krwi pełnej oraz próbki jednorazowego użytku BD Trucount, zawierające kulki znakowane fluorochromem, przeznaczone przez wytwórcę do użycia z ww. odczynnikami, niezbędne do wykonania tego oznaczenia wraz z kalibracją. Liczba zestawów pozwalająca na uzyskanie liczby 14 000 efektywnych wyników .
4. Zaoferowane zestawy winny spełniać niżej wskazane wymagania:
- Zestawy umożliwiają wykonanie oznaczenia i kontroli sprzętowej i programowej, przy wykorzystaniu sprzętu i oprogramowania będącego w posiadaniu laboratoriów wykonujących badania oraz programu Multiset.
  - Odczynniki są oznakowane znakiem CE oraz posiadają informację, że są przeznaczone do diagnostyki in vitro.
  - Zgodność wyżej wymienionych odczynników z aparaturą i oprogramowaniem posiadanymi przez poszczególne laboratoria.

**CZĘŚĆ 6 – Odczynniki przeznaczonych do zautomatyzowanego cytometru przepływowego Aquios firmy Beckman Coulter rok prod. 2014, działającego jako system zamknięty, przeznaczonego do oznaczania limfocytów w krwi pełnej, metodą immunofluorescencji.**

1. Przedmiotem zamówienia w zakresie części nr 6 jest dostawa na koszt i ryzyko Wykonawcy zestawu odczynników przeznaczonych do zautomatyzowanego cytometru przepływowego Aquios firmy Beckman Coulter rok prod. 2014, działającego jako system zamknięty, przeznaczonego do oznaczania limfocytów w krwi pełnej, metodą immunofluorescencji, do laboratoriów wykonujących badania dla ośrodków referencyjnych leczących pacjentów HIV/AIDS, pracujących na bazie szpitali, które zawarły umowy z Krajowym Centrum ds. AIDS na realizację programu zdrowotnego Ministerstwa Zdrowia pt: „Leczenie antyretrowirusowe osób żyjących z wirusem HIV w Polsce na lata 2017-2021”. Przedmiot zamówienia winien zostać dostarczony do wskazanego laboratorium posiadającego następującą aparaturę:

| Lp. | Nazwa laboratorium<br>adres, nazwa aparatury  | Liczba efektywnych wyników |
|-----|---|----------------------------|
| 1.  | Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. J. Gromkowskiego,<br>Dział Diagnostyki laboratoryjnej, ul. Koszarowa 5,<br>Cytometr przepływowy AQUIOS firmy BECKMAN Coulter prod. 2014 (system zamknięty) | 600                        |

2. Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu Aquios Tetra-1 Panel Monoclonal Antibody Reagents, w skład którego wchodzi odczynniki przeznaczone do identyfikacji, oznaczania wartości procentowej oraz liczby całkowitej limfocytów we krwi pełnej u pacjentów z defektem układu odpornościowego. Oraz odczynników do kontroli Aquios Immunotrol i Aquios Immunotrol Low służących jako kontrola pozytywna. Ponadto zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika Aquios Lysing Solution składającego się z dwóch

**komponentów, przeznaczanego do lizy erytrocytów przystosowanego do pracy na pokładzie aparatu wymienionego w pkt. 1**

**3. Liczba zestawów i kontroli opisanych powyżej musi pozwolić na wykonanie 600 efektywnych wyników.**

4. Zaoferowane zestawy powinny spełniać niżej wskazane wymagania:

- zestawy umożliwiają wykonanie oznaczenia i kontroli sprzętowej i programowej, przy użyciu sprzętu i oprogramowania, opisanego w tabeli
- odczynniki oznaczone są znakiem CE i przeznaczone są do diagnostyki in vitro
- zestawy w połączeniu z posiadanym przez ww. Laboratoria sprzętem i oprogramowaniem umożliwią automatyczną i autonomiczną ocenę liczby badanych komórek.

5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu równoważnego.

- Zamawiający za produkt równoważny uzna zestawy spełniające wymogi opisane w pkt.2 oraz dla których Dostawca przedstawi:
- Wyniki badań biorównoważności z zestawami opisanymi w pkt. 2, wykonane przez laboratorium referencyjne,
- Oświadczenie producenta sprzętu posiadanego przez wymienione w pkt.1 laboratoria o braku wpływu na zastosowanie produktu równoważnego na zakres certyfikacji wyprodukowanych przez niego systemów (analyzer /oprogramowanie /odczynniki)

2. WYMAGANIA PRZEDMIOTOWE DO OFERTY (WYMAGANE POZWOLENIA I/LUB ŚWIADECTWA I/LUB CERTYFIKATY) (W KAŻDEJ CZĘŚCI ZAMÓWIENIA SĄ OPISANE)

2.1. Zgodnie z § 13 ust. 1 pkt 3 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. *w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia* (Dz. U. z dnia 27 lipca 2016 r., poz. 1126), w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, **Wykonawca zobowiązany jest potwierdzić kopią właściwego dokumentu, tj. złożyć wraz z ofertą (warunki przedmiotowe – określone w każdej części np. instrukcja używania, opis metodyki oznaczenia).**

2.2. Dokumenty, o których mowa w poniżej są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

2.3. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

3. TERMIN REALIZACJI ZAMÓWIENIA, BEZPOŚREDNI ODBIORCA:

3.1. Terminy dostaw:

**3.1.1. Część 1**

- a) pierwsza transza – odczynniki i wszystkie komponenty w tym materiały wymienne niezbędne do uzyskania liczby **1900** efektywnych wyników, dostawa do magazynu depozytowego w terminie **7 dni** od dnia zawarcia umowy w sprawie udzielenia przedmiotowego zamówienia, odczynniki winny być przechowywane w magazynie i sukcesywnie dostarczane do laboratorium, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w terminie do dnia **31 marca 2018 roku** lub ich wyczerpania.
- b) druga transza – odczynniki i wszystkie komponenty w tym materiały wymienne niezbędne do uzyskania liczby **1900** efektywnych wyników, dostawa do magazynu depozytowego w dniach **1-12 grudnia 2017 roku**, odczynniki winny być przechowywane w magazynie i sukcesywnie dostarczane do laboratorium, zgodnie z

zapotrzebowaniem Zamawiającego do dnia **30 czerwca 2018 roku** lub ich wyczerpania.

### 3.1.2. Część 2

- a) pierwsza transza – odczynniki, wszystkie komponenty w tym materiały wymienne niezbędne do uzyskania liczby **4000 efektywnych wyników**, dostawa do magazynu depozytowego **do 7 dni od podpisania umowy**, odczynniki i wszystkie komponenty winny być przechowywane w magazynie i sukcesywnie dostarczane do laboratorium, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w terminie do dnia **31 marca 2018 roku** lub ich wyczerpania.
- b) druga transza – odczynniki, wszystkie komponenty w tym materiały wymienne niezbędne do uzyskania liczby **3900 efektywnych wyników**, dostawa do magazynu depozytowego w dniach **1-12 grudnia 2016 roku**, odczynniki i wszystkie komponenty winny być przechowywane w magazynie i sukcesywnie dostarczane do laboratorium, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w terminie do dnia **30 czerwca 2018 roku** lub ich wyczerpania.

### 3.1.3. Część 3

- a) pierwsza transza – odczynniki i wszystkie komponenty w tym materiały wymienne niezbędne do uzyskania liczby **1500 efektywnych wyników**, dostawa do magazynu depozytowego w terminie **7 dni** od dnia zawarcia umowy w sprawie udzielenia przedmiotowego zamówienia, odczynniki winny być przechowywane w magazynie i sukcesywnie dostarczane do laboratorium, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w terminie do dnia **31 marca 2018 roku** lub ich wyczerpania
- b) druga transza – odczynniki i wszystkie komponenty w tym materiały wymienne niezbędne do uzyskania liczby **1550 efektywnych wyników**, dostawa do magazynu depozytowego w dniach **1 -12 grudnia 2017 roku**, odczynniki winny być przechowywane w magazynie i sukcesywnie dostarczane do laboratorium, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w terminie do dnia **30 czerwca 2018 roku** lub ich wyczerpania.

### 3.1.4. Część 4

- a) pierwsza transza – odczynniki i wszystkie komponenty w tym materiały wymienne niezbędne do uzyskania liczby **2250 efektywnych wyników**, dostawa do magazynu depozytowego w terminie **7 dni** od dnia zawarcia umowy w sprawie udzielenia przedmiotowego zamówienia, testy winny być przechowywane w magazynie i sukcesywnie dostarczane do laboratorium, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w terminie do dnia **31 marca 2018 roku** lub ich wyczerpania.
- b) druga transza – odczynniki i wszystkie komponenty w tym materiały wymienne niezbędne do uzyskania liczby **2250 efektywnych wyników**, dostawa do magazynu depozytowego w dniach **1-12 grudnia 2017 roku**, testy winny być przechowywane w magazynie i sukcesywnie dostarczane do laboratorium zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w terminie do dnia **30 czerwca 2018 roku** lub ich wyczerpania.

### 3.1.5. Część 5

Dostawa do magazynu depozytowego winna być dokonana w jednej transzy – odczynniki i wszystkie komponenty niezbędne do uzyskania liczby **14000 efektywnych wyników**, dostawa do magazynu depozytowego w terminie **7 dni** od dnia zawarcia umowy w sprawie udzielenia przedmiotowego zamówienia, testy winny być przechowywane w magazynie i sukcesywnie dostarczane do laboratorium zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w terminie do dnia **31 grudnia 2018 roku** lub ich wyczerpania.

### 3.1.6. Część 6

Dostawa do magazynu depozytowego winna być dokonana w jednej transzy – odczynniki i wszystkie komponenty w tym materiały wymienne niezbędne do uzyskania liczby **600 efektywnych wyników**, dostawa do magazynu depozytowego w terminie **7 dni** od dnia zawarcia umowy w sprawie udzielenia przedmiotowego zamówienia, testy winny być przechowywane w magazynie i sukcesywnie dostarczane do laboratorium zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w terminie do dnia **30 czerwca 2018** roku lub ich wyczerpania.

#### 4. TERMINY WAŻNOŚCI:

**Część 1, 3, 4:** Termin ważności zaoferowanego przedmiotu zamówienia **nie może być krótszy niż 10 miesięcy od daty dostawy** do magazynu depozytowego.

**Część 2:** Termin ważności zaoferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż **9 miesięcy** od daty dostawy do magazynu depozytowego Krajowego Centrum ds. AIDS.

**Część: 5, 6:** Termin ważności zaoferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż **12 miesięcy** od daty dostawy do magazynu depozytowego Krajowego Centrum ds. AIDS.

#### 5. WARUNKI PŁATNOŚCI:

5.1. Płatność za należycie wykonaną dostawę zostanie dokonana w terminie nie dłuższym niż 30 dni licząc od dnia wykonania zamówienia w zakresie dostawy przedmiotu zamówienia do magazynu depozytowego lokalizacji określonej przez Wykonawcę w treści złożonej oferty oraz dostarczenia do siedziby Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT wraz z protokołem zdawczo-odbiorczym.

5.2. Koszty obsługi bankowej powstałe w banku Zamawiającego pokrywa Zamawiający, koszty obsługi bankowej powstałe poza bankiem Zamawiającego pokrywa Wykonawca;

5.3. Cena jednostkowa netto nie podlega zmianie przez cały czas trwania umowy;

5.4. Wykonawca nie może przenosić na osoby trzecie zobowiązań płatniczych Zamawiającego bez jego uprzedniej zgody wyrażonej na piśmie;

5.5. Płatności będą realizowane w PLN.

5.6. Szczegółowe informacje dotyczące warunków płatności zostały określone we wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ.

#### 6. CENA OFERTY:

6.1. Wartość oferty - cena całkowita brutto za daną część przedmiotu zamówienia (wyrażona do 2 miejsc po przecinku).

6.2. Cena skalkulowana w sposób jednoznaczny bez podziału na wartości zależne od wielkości zamówienia obejmująca wszelkie koszty i obciążenia powstające w wyniku realizacji przedmiotu zamówienia, w tym m. in.:

- a/ transportu zagranicznego i krajowego do bezpośredniego odbiorcy,
- b/ ubezpieczenia towaru za granicą i w kraju, do czasu przekazania go do bezpośredniego odbiorcy,
- c/ pakowania i znakowania wymaganego od przewoźnika,
- d/ załadunku i rozładunku u bezpośredniego odbiorcy,
- e/ cla i odprawy celnej (o ile wystąpi),
- f/ kontroli międzynarodowej (o ile wystąpi),
- g/ podatku (VAT).

6.3. Waluta ceny ofertowej - PLN.

**6.4. Do porównania ofert będzie brana pod uwagę cena całkowita brutto oddzielnie za daną część przedmiotu zamówienia.**

#### 7. OBOWIAZKI WYKONAWCY:

- 7.1. Wykonawca zobowiązany jest do magazynowania odczynników w magazynie depozytowym oraz dokonywania dostaw do bezpośrednich odbiorców w okresie określonym w pkt. 3 (do 30 czerwca 2017r. lub ich wyczerpania).
  - 7.2. Pokrycie kosztów transportu i ubezpieczenia przedmiotu zamówienia w trakcie dystrybucji.
  - 7.3. Dokonanie dostawy do bezpośrednich odbiorców zgodnie z warunkami transportu i przechowywania określonymi np. (instrukcja używania) , o których mowa w rozdz. V pkt 2 SIWZ;
  - 7.4. Dostarczenie bezpośrednio odbiorcy wraz z przedmiotem zamówienia:
    - 7.4.3. instrukcji używania w języku polskim spełniającej wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i rozporządzenia Ministra Zdrowia z 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych i procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.
  - 7.5. Szczegółowe informacje dotyczące obowiązków wykonawcy zostały określone we wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ. Wykonawca zobowiązany jest w szczególności do:
    - 7.5.3. magazynowania odczynników na własny koszt i ryzyko w magazynie depozytowym, który utworzy i będzie prowadził wykonawca, do czasu wyczerpania zapasów, w sposób zgodny z wymaganiami określonymi w treści przepisów szczególnych;
    - 7.5.4. monitorowania dat ważności odczynników i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych odczynników i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) na ostatni dzień każdego miesiąca kalendarzowego obowiązywania umowy, w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
    - 7.5.5. umożliwienia upoważnionym przedstawicielom zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu odczynników w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez zamawiającego.
      - 7.7.4. Utylizacji odczynników, w przypadku gdy ulegną przeterminowaniu, zgodnie z obowiązującymi przepisami.
  - 7.7. Szczegółowe informacje dotyczące obowiązków Wykonawcy zostały określone we wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ.
8. INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY:  
Zamawiający żąda, aby wykonawca wskazał te części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz podania nazw (firm) podwykonawców - zgodnie z art. 36b ustawy Pzp.

## **VI. ZASADY OCENY OFERT**

1. OCENIANE KRYTERIA I ICH RANGA W OCENIE:
  - 1.1. **Oferowana cena – waga – 60 pkt (maksymalna wartość do uzyskania),**
  - 1.2. **Termin ważności – waga – 35 pkt (maksymalna wartość do uzyskania),**
  - 1.3. **Udział osób niepełnosprawnych – waga – 5 pkt (maksymalna wartość do uzyskania),**
2. SPOSÓB OBLICZANIA WARTOŚCI PUNKTOWEJ:
  - 2.1. Wartość punktowa w kryterium nr 1 cena wyliczana jest według wzoru:

$$\text{Wartość punktowa ceny} = W_c \frac{C_{\min}}{C_n}$$

$W_c$  – waga ceny

$C_{\min}$  – najniższa zaoferowana cena

$C_n$  – cena oferowana

### **UWAGA:**

Zgodnie z art. 91 ust. 3 ustawy Pzp.: Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u



zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku”.

2.2. Wartość punktowa w kryterium nr 2 termin ważności wyliczana jest następująco:

**Część 1, 3, 4:**

- 2.2.1. Termin ważności: do 10 miesięcy włącznie od daty dostawy do magazynu depozytowego – 0 pkt,
- 2.2.2. Termin ważności: powyżej 10 miesięcy do 12 miesięcy włącznie od daty dostawy do magazynu depozytowego – 20 pkt,
- 2.2.3. Termin ważności: powyżej 12 miesięcy od daty dostawy do magazynu depozytowego – 35 pkt,

**Część 2:**

- 2.2.1. Termin ważności: do 9 miesięcy włącznie od daty dostawy do magazynu depozytowego – 0 pkt,
- 2.2.2. Termin ważności: powyżej 9 miesięcy do 11 miesięcy włącznie od daty dostawy do magazynu depozytowego – 20 pkt,
- 2.2.3. Termin ważności: powyżej 11 miesięcy od daty dostawy do magazynu depozytowego – 35 pkt,

**Część 5,6:**

- 2.2.1. Termin ważności: do 12 miesięcy włącznie od daty dostawy do magazynu depozytowego – 0 pkt,
- 2.2.2. Termin ważności: powyżej 12 miesięcy do 14 miesięcy włącznie od daty dostawy do magazynu depozytowego – 20 pkt,
- 2.2.3. Termin ważności: powyżej 14 miesięcy od daty dostawy do magazynu depozytowego – 35 pkt,

2.3. Wartość punktowa w kryterium nr 3 udział osób niepełnosprawnych wyliczana jest następująco:

Deklaracja wykonawcy potwierdzająca wykonywanie zamówienia przy udziale osób niepełnosprawnych – 5 pkt

Brak deklaracji wykonawcy potwierdzającej wykonywanie zamówienia przy udziale osób niepełnosprawnych – 0 pkt

**UWAGA:**

Deklarację należy złożyć w formie oświadczenia stanowiącego załącznik nr 2 do formularza oferty.

**UWAGA:**

Wykonawca deklaruje, że przy realizacji przez niego zamówienia czynności będą wykonywane przez co najmniej jedną osobę niepełnosprawną w rozumieniu ustawy z dnia 27 sierpnia 1997 r. o rehabilitacji zawodowej i społecznej oraz zatrudnianiu osób niepełnosprawnych (Dz.U. z 2016 r. poz. 2046 z późn. zm.) zatrudnioną na podstawie umowy o pracę przez Wykonawcę lub podwykonawcę.

3. OCENA KOŃCOWA OFERTY

Jest to suma punktów uzyskanych za kryteria oceny wymienione w pkt 1 - zgodnie z wyliczeniem opisanym w pkt 2.

4. ZASADY WYBORU OFERTY I UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Zamawiający udzieli zamówienia wykonawcy, którego oferta:

- odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie Prawo zamówień publicznych
- odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w SIWZ,
- została uznana za najkorzystniejszą w oparciu o podane w ogłoszeniu o zamówieniu oraz w SIWZ kryteria wyboru.

## **VII. TRYB UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ W SPRAWACH DOTYCZĄCYCH SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

1. Treść niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego tj. pod adresem: [www.zzpprzyzmz.pl](http://www.zzpprzyzmz.pl).
2. Wykonawcy mogą zwrócić się do zamawiającego tj. do ZZP przy MZ, Al. Jerozolimskie 155, 02-326 Warszawa o wyjaśnienie specyfikacji istotnych warunków zamówienia. zamawiający zobowiązany jest niezwłocznie udzielić wyjaśnień, w terminach i na zasadach określonych w art. 38 ustawy Pzp.
3. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SIWZ, o którym mowa w pkt 2.
4. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 2, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
5. Do kontaktu z wykonawcami przeznaczono numer faksu: +48 22 883 35 13 oraz adresy e-mail: [p.janiszevska@zzpprzyzmz.pl](mailto:p.janiszevska@zzpprzyzmz.pl), [b.kowalski@zzpprzyzmz.pl](mailto:b.kowalski@zzpprzyzmz.pl)

## **VIII. TRYB WPROWADZANIA EWENTUALNYCH ZMIAN W SIWZ**

1. W uzasadnionych przypadkach zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
2. Dokonaną zmianę specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim wykonawcom, którym przekazano specyfikację i zamieszcza ją również na swojej stronie internetowej pod adresem: [www.zzpprzyzmz.pl](http://www.zzpprzyzmz.pl).

## **IX. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT**

1. MIEJSCE SKŁADANIA OFERT:
  - 1.1. Ofertę w zamkniętej kopercie opatrzonej napisami jak w rozdz. I niniejszej Specyfikacji należy złożyć w siedzibie zamawiającego:

**Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia**  
**02-326 Warszawa, Al. Jerozolimskie 155, pok. 101 (I piętro)**
  - 1.2. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za oferty dostarczone do pokoju innego niż wskazany powyżej a także oznaczone w sposób niezgodny z wytycznymi, o których mowa w rozdz. niniejszej SIWZ.
2. TERMIN SKŁADANIA OFERT: do dnia 14/11/2017 r. do godz. 10:00
  - 2.1. Wykonawca otrzyma pisemne potwierdzenie złożenia oferty, ew. wraz z numerem, jakim została oznakowana oferta.
  - 2.2. Celem dokonania zmian bądź poprawek - wykonawca może wycofać wcześniej złożoną ofertę i złożyć ją po modyfikacji ponownie, pod warunkiem zachowania wyznaczonego w SIWZ terminu składania ofert.

## **X. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT**

### 1. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT:

1.1. Publiczne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej, które odbędzie się w siedzibie zamawiającego:

**Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia**  
**Al. Jerozolimskie 155, 02-326 Warszawa, pok. 113 (I piętro)**  
**w dniu 14/11/2017 r. o godz. 12:00**

## **XI. OBOWIĄZKI ZAMAWIAJĄCEGO**

1. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:
  - 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
  - 2) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
  - 3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
2. Zamawiający przewiduje zastosowanie tzw. procedury „odwróconej” zgodnie z art. 24aa ustawy Pzp. (Zamawiający w pierwszej kolejności przewiduje możliwość dokonania oceny ofert, a następnie zbadania czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu).
3. **Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wzywa Wykonawcę, którego oferta na podstawie określonych w SIWZ kryteriów została najwyższej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie (nie krótszym niż 10 dni) aktualnych na dzień złożenia oświadczeń, zaświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp. (rozdział IV SIWZ).**
4. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.
5. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający jednocześnie zawiadamia wykonawców, którzy złożyli oferty, podając informacje o których mowa w art. 92 ustawy Pzp. wraz z uzasadnieniem faktycznym i prawnym.
6. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający zamieszcza informacje, o których mowa w ust. 92 pkt 1 ustawy Pzp., na stronie internetowej pod adresem: [www.zzpprzyz.mz.gov.pl](http://www.zzpprzyz.mz.gov.pl) oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie na tablicy ogłoszeń znajdującej się na I piętrze Zakładu Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia.
7. Protokół, oferty oraz wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie postępowania są jawne, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane.
8. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania, z tym że oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia.
9. Zamawiający udostępni do wglądu, w określonym miejscu i czasie, jawną część dokumentacji na pisemny wniosek zainteresowanego.
10. Wykonawcy będą informowani o wszystkich czynnościach zamawiającego, które wynikają z ustawy Pzp.

## **XII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA**

1. Termin związania ofertą w przedmiotowym postępowaniu wynosi 60 dni, licząc od dnia, w którym upływa termin składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

3. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.
4. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia - zgodnie z art. 182 ust. 6 ustawy Pzp.
5. Umowa z wybranym wykonawcą zostanie podpisana przez dyrektora **Krajowego Centrum ds. AIDS**.
6. W przypadku gdy oferta danego Wykonawcy zostanie uznana za najkorzystniejszą w więcej niż jednej części zamówienia, Zamawiający zastrzega możliwość zawarcia jednej umowy obejmującej wszystkie te części.

### **XIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**

1. Zgodnie z art. 147 ustawy Pzp. zamawiający żąda od wykonawcy zabezpieczenia należytego wykonania umowy, w dowolnej formie wskazanej w art. 148 ust. 1 ustawy Pzp.
2. **Wysokość zabezpieczenia należytego wykonania umowy określa się na 3% ceny całkowitej podanej w ofercie.**
3. Szczegóły dotyczące formy, terminu wpłaty oraz zwrotu zabezpieczenia należytego wykonania umowy określone są we wzorze umowy, stanowiących załącznik nr 1 do niniejszej Specyfikacji.

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

1. Umowa z wykonawcą, którego ofertę uznano za najkorzystniejszą zostanie zawarta niezwłocznie po uprawomocnieniu się wyboru najkorzystniejszej oferty.
2. Wzór umowy określający przedmiot i warunki zamówienia oraz realizację wykonania zamówienia publicznego stanowi załącznik nr 1 do niniejszej Specyfikacji.
3. Po podpisaniu umowy wykonawca ma obowiązek poinformować pisemnie o tym fakcie zamawiającego, w szczególności podać datę zawarcia umowy. Niezwłocznie po otrzymaniu takiej informacji zamawiający przekaże do publikacji ogłoszenie o udzieleniu zamówienia.

### **XV. ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ**

1. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
2. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
3. Szczegóły dotyczące odwołań i skarg określa dział VI - *środki ochrony prawnej*, ustawy Prawo zamówień publicznych.

#### Specyfikacja istotnych warunków zamówienia zawiera załączniki:

1. *Wzór umowy*
2. *Druk Oferty i oświadczenia Wykonawcy potwierdzający brak podstaw do wykluczenia z postępowania,*
3. *Jednolity Europejski Dokument Zamówienia,*
4. *Oświadczenie Wykonawcy dotyczące grupy kapitałowej.*