

Formularz oferty

dla:

Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 3 w Rybniku
ul. Energetyków 46, 44-200 Rybnik

W imieniu:

Nazwa (firma) wykonawcy:	Roche Diagnostics Polska Sp. z o.o.
albo Imię i nazwisko wykonawcy:
Adres zamieszkania wykonawcy (dotyczy wykonawców będących osobami fizycznymi):
Adres siedziby wykonawcy (kod, miasto, ulica, nr):	00-728 Warszawa, ul. Bobrowiecka 8
Numer NIP i REGON wykonawcy:	NIP: 527-23-22-067; REGON: 016755430
Numer telefonu, faksu, adres e-mail:	22 481 55 55, 481 55 98, dzial.przetargow@roche.com
Kod NUTS Wykonawcy:	PL127

Uwaga: w przypadku składania oferty przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia należy podać powyższe dane dla wszystkich podmiotów kolejno, kopiując powyższą tabelę odpowiednią ilość razy lub dzieląc prawa część tabeli na odpowiednią ilość kolumn (dotyczy wykonawców występujących jako konsorcjum, spółka cywilna lub w innej formie).

nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na:

**dostawę systemu (zintegrowanej platformy) do badań
z zakresu biochemii i immunochemii wraz z dzierżawą analizatorów na
okres 4 lat**

nr **LAS-155-PN/55-2019** oferujemy realizację zamówienia określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia – w pełni z nią zgodnego.

1. Zgodnie z wypełnionym załącznikiem nr 1.1 („Formularz cenowy”) do niniejszej oferty **cena na okres 48 miesięcy** (wartość „Razem” brutto z podsumowania formularza cenowego nr 1.3.C) wynosi:

Nazwa	Oferowana cena brutto w zł	Wymagana kwota wadium w zł	Wnoszona Kwota wadium w zł
Dostawa systemu (zintegrowanej platformy) do badań z zakresu biochemii i immunochemii wraz z dzierżawą analizatorów	4 961 830,14 zł	80 000,00	80 000,00 zł

2. Oferowany asortyment szczegółowo charakteryzuje załącznik nr 1.1.A – 1.1.C („Formularz cenowy”) oraz załącznik nr 1.2. („Charakterystyka przedmiotu zamówienia”).
3. Oświadczamy, że jesteśmy w posiadaniu katalogów bądź innych dokumentów potwierdzających wymagane parametry techniczne produktów, które mają zostać dostarczone, a także dopuszczeń do obrotu i do używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa – dla całego zaoferowanego asortymentu, scharakteryzowanego w załączniku nr 1.1 (dotyczy także oferowanych w dzierżawie urządzeń) oraz oświadczamy, że zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymogi zamawiającego.
4. Oświadczamy gotowość do przedłożenia oświadczeń i dokumentów, o których mowa w punkcie IV specyfikacji.
5. Oświadczamy, że cały dostarczany przez nas asortyment posiadać będzie termin ważności nie krótszy niż **3 miesiące** od momentu dostarczenia (dotyczy asortymentu, dla którego określa się termin ważności).
6. Zobowiązujemy się do wykonania umowy – zgodnie z warunkami szczegółowo określonymi we wzorze umowy dołączonym do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w szczególności w terminach w tej umowie wskazanych.
7. Zobowiązujemy się w terminie wskazanym we wzorze umowy do protokolarnego przekazania dzierżawionego systemu (wykonania obowiązków wynikających w tym zakresie z umowy), scharakteryzowanego szczegółowo w załączniku 1.2

do niniejszej oferty, pozwalającego zgodnie z zaferowaną technologią na wykonanie badań określonych w załączniku nr 1.1 do oferty.

8. Zobowiązujemy się dostarczać poszczególne partie towaru - zgodnie z postanowieniami umowy tj. sukcesywnie na każdorazowe wezwanie zamawiającego - do **5 dni roboczych** od momentu przesłania zamówienia faksem lub e-mailem.
9. Oświadczamy, iż zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń.
10. Oświadczamy, iż uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
11. Oświadczamy, że zawarte w specyfikacji istotnych warunków zamówienia warunki umowy zostały przez nas zaakceptowane i zobowiązujemy się w przypadku wybrania naszej oferty do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Jesteśmy świadomi, że gdyby z naszej winy nie doszło do zawarcia umowy wniesione przez nas wadium ulega przepadkowi.
12. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 1 oraz ust. 5 pkt 1-4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. stanowią załącznik w postaci Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia, który został złożony wraz z ofertą w formie elektronicznej opatrzony kwalifikowalnym podpisem elektronicznym.
13. Oświadczamy, że wadium w kwocie określonej w ostatniej kolumnie tabeli zawartej w punkcie 1 niniejszego formularza z podziałem na wskazane pakiety jest wnoszone w formie gwarancji bankowej . W przypadku wniesienia wadium w formie pieniężnej kontem właściwym do zwrotu wadium jest konto nr nie dotyczy
14. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania prosimy kierować na adres (wypełnić, jeśli adres do korespondencji jest inny, niż podany w nagłówku):

adres j.w.

Uwaga: poniższy punkt wypełniają tylko wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia

15. Oświadczamy, jako wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia, że ustanowiliśmy niżej wymienionego pełnomocnika do reprezentowania nas w postępowaniu o udzielenie zamówienia* albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego*:

nie dotyczy

(imię i nazwisko lub nazwa – firma, adres, telefon, faks, e-mail – jeśli inne niż w nagłówku:

UWAGA – DANE TE POSŁUŻĄ DO KOMUNIKACJI Z PEŁNOMOCNIKIEM WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA)

Przedmiotowe pełnomocnictwo stanowi załącznik nr 3 do oferty.

Potwierdzamy, iż nie uczestniczymy w jakiegokolwiek innej ofercie dotyczącej tego samego postępowania (dotyczy to wszystkich podmiotów wspólnie składających niniejszą ofertę). Jesteśmy świadomi, że wykonawcy występujący wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.

Zobowiązujemy się przedłożyć na żądanie zamawiającego przed podpisaniem umowy przetargowej umowę regulującą naszą współpracę - w przypadku umowy konsorcjum: z wyraźnym wskazaniem pełnomocnika konsorcjum.

Uwaga: poniższy punkt należy wypełnić tylko w przypadku powierzenia podwykonawcom wykonania części zamówienia

16. Oświadczamy, że powierzymy podwykonawcom wykonanie następujących części zamówienia*:

Firma podwykonawcy nie dotyczy

w zakresie: nie dotyczy

Uwaga: poniższy punkt należy wypełnić tylko w przypadku powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego.

17. Informacja wykonawcy wymagana art. 91 ust. 3 lit. a ustawy – Prawo zamówień publicznych:

nie dotyczy

Uwaga: poniższy punkt należy wypełnić tylko w przypadku gdy wykonawca przekazuje dane osobowe inne niż bezpośrednio jego dotyczące lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO

18. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 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 – RODO (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

19. Informacja o statusie wykonawcy (należy zaznaczyć znakiem x):

Wykonawca jest małym, średnim przedsiębiorstwem: TAK NIE X

Na całość oferty składa się* kolejno ponumerowanych stron (liczonych wraz ze stronami wszystkich złożonych załączników, bez wliczania stron pustych).

Załącznikami do niniejszej oferty są:

1. Formularz oferty stanowiący załącznik nr 1 do specyfikacji.
Komplet załączników stanowiących charakterystykę oferty oraz podstawę wyliczenia ceny ofertowej, tj.:
 - 1.1. Formularz cenowy – wzór załącznika nr 1.1.A-1.1.C.
 - 1.2. Charakterystyka przedmiotu zamówienia – wg załącznika nr 1.2.
2. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia.
3. Pełnomocnictwo *.
4. gwarancja bankowa.....
.....

Warszawa , dnia 26.06.2019r.

* - niepotrzebnie skreślić

.....
(podpisy i pieczęcie osób upoważnionych
do reprezentowania wykonawcy)

Dostawa systemu (zintegrowanej platformy) do badań z zakresu biochemii i immunochemii wraz z dzierżawą analizatorów

Formularz cenowy odczynników do badań na okres 4 lat

Lp.	Rodzaj badania*	Odczynniki do danego badania	Ilość badań**	Ilość oznaczeń zużywana na kalibrację zgodnie z oferowaną technologią			Ilość oznaczeń zużywana na kontrole zgodnie z oferowaną technologią			Razem liczba oznaczeń [4+7+10]	Wielkość opakowania odczynnika (liczba oznaczeń w 1 opakowaniu)	Ilość opakowań odczynnika konieczna do wykonania ilości badań ([11 : 12], zaokrąglona w górę do pełnego opakowania)****	Cena netto 1 opakowania w zł	Wartość netto [13 x 14]	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto w zł
				Wymagana ilość kalibracji modułu *** (podać liczbę całkowitą)	Ilość oznaczeń przypadająca na 1 kalibrację modułu (podać całkowitą liczbę, uwzględnij duplikaty)	Przewidywana liczba oznaczeń zużytych na kalibrację [5 x 6]	Wymagana ilość kontroli modułu*** (podać liczbę całkowitą)	Ilość oznaczeń przypadająca na 1 kontrolę modułu	Przewidywana liczba oznaczeń zużytych na kontrole [8 x 9]							
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
1	Albuminy	ALB BCG Gen.2, 300Tests, cobas c, Int.	8 220	53	8	424	208	4	832	9 476	300	32	45,00 zł	1 440,00 zł	8%	1 555,20 zł
2	Alkohol etylowy/ETOH	ETOH Gen.2, 100Tests, cobas c, INTEGRA	10 044	35	8	280	208	4	832	11 156	100	112	96,00 zł	10 720,00 zł	8%	11 612,16 zł
3	Aminotransferaza alaninowa/ALAT	ALTL, 500Tests, cobas c, Integra	113 920	16	8	128	208	4	832	114 880	500	230	70,00 zł	16 100,00 zł	8%	17 388,00 zł
4	Aminotransferaza asparagini/ASPART	ASTL, 500Tests, cobas c, Integra	113 028	16	8	128	208	4	832	113 988	500	228	70,00 zł	15 960,00 zł	8%	17 236,80 zł
5	Antystreptolizyna O/ASO	ASLO TQ, 150Tests, cobas c	4 360	16	8	128	208	4	832	5 320	150	36	300,00 zł	10 800,00 zł	8%	11 664,00 zł
6	Białko-C-Reaktywne/CRP	CRP LX, 300Tests, cobas c, Integra	212 796	16	24	384	208	4	832	214 012	300	714	220,00 zł	157 080,00 zł	8%	169 646,40 zł
7	Białko całkowite/TP	TP Gen.2, 300Tests, cobas c, Integra	71 928	16	8	128	208	4	832	72 888	300	243	25,00 zł	6 075,00 zł	8%	6 561,00 zł
8	Bilirubina całkowita	BIL-D Gen.2, 350Tests cobas c, Integra	4 932	16	8	128	208	4	832	4 992	350	15	50,00 zł	750,00 zł	8%	810,00 zł
9	Bilirubina całkowita (TOTAL)	BIL-T Gen.3, 250Tests cobas c, Integra	68 656	16	8	128	208	4	832	69 616	250	279	50,00 zł	13 950,00 zł	8%	15 066,00 zł
10	Chlorki/CL		253 104	Moduł ISE - szczegółowe zestawienie kosztów eksploatacji uwzględniono w Załączniku 1.1.B, poz. 3.34 - 3.43												
11	Cholesterol	CHOL HiCo Gen.2, 400Tests, cobas c, Int.	35 344	16	8	128	208	4	832	36 304	400	91	65,00 zł	5 915,00 zł	8%	6 388,20 zł
12	Cholesterol HDL	HDL-C Gen.4, 350Tests cobas c, Integra	29 052	16	8	128	208	4	832	30 012	350	86	220,00 zł	18 920,00 zł	8%	20 433,60 zł
13	Cholesterol LDL	LDL-C Gen.3, 200Tests, cobas c, Integra	28 752	16	8	128	208	4	832	29 712	200	149	250,00 zł	5 760,00 zł	8%	6 220,80 zł
14	Czynnik reumatoidalny /RF	RFII, 100Tests, cobas c, Integra	2 136	8	24	192	208	4	832	3 160	100	32	180,00 zł	5 760,00 zł	8%	6 220,80 zł
15	Dehydrogenaza mleczanowa/LDH	LDH1 Gen.2 acc.IFCC, 300T, cobas c, Int.	16 768	16	8	128	208	4	832	17 728	300	60	200,00 zł	12 000,00 zł	8%	12 960,00 zł
16	Fosfatasa zasadowa /ALP	ALP IFCC Gen.2 S, 200T, cobas c, Int.	33 320	16	8	128	208	4	832	34 280	200	172	35,00 zł	6 020,00 zł	8%	6 501,60 zł
17	Fosforany nieorganiczne /FOSFOR	PHOS Gen.2, 250Tests, cobas c, Integra	19 244	16	8	128	208	4	832	20 204	250	81	40,00 zł	3 240,00 zł	8%	3 499,20 zł
18	Gamma-Glutamylotransferaza GGTP	GGT Gen.2, 400Tests, cobas c, Integra	51 100	16	8	128	208	4	832	52 060	400	131	80,00 zł	10 480,00 zł	8%	11 318,40 zł
19	Glukoza	GLUC HK Gen.3, 800Tests, cobas c, Int.	180 816	16	8	128	208	4	832	181 776	800	228	65,00 zł	14 820,00 zł	8%	16 005,60 zł
20	Hemoglobina glikowana/HbA1c	HbA1c TQ Gen.3, 150Tests,cobas c501/INT	2 400	51	24	1224	208	4	832	4 456	150	30	550,00 zł	16 500,00 zł	8%	17 820,00 zł
21	Immunoglobuliny IgA	IGA Gen.2, 150Tests, cobas c	2 252	16	24	384	208	4	832	3 468	150	24	220,00 zł	5 280,00 zł	8%	5 702,40 zł
22	Immunoglobuliny IgG	IGG Gen.2, 150Tests, cobas c	3 360	16	24	384	208	4	832	4 576	150	31	220,00 zł	6 820,00 zł	8%	7 365,60 zł
23	Immunoglobuliny IgM	IGM Gen.2, 150Tests, cobas c	2 040	16	24	384	208	4	832	3 256	150	22	220,00 zł	4 840,00 zł	8%	5 227,20 zł
24	Kinaza kreatynowa/CPK	CK 200 Tests, cobas c/Integra	5 544	16	8	128	208	4	832	6 504	200	33	85,00 zł	2 805,00 zł	8%	3 029,40 zł
25	Kreatynina Jaffe	CREAJ Gen.2, 700Test, cobas c, Integra	249 832	16	8	128	208	4	832	250 792	700	359	60,00 zł	21 540,00 zł	8%	23 263,20 zł
26	Kwas moczowy/UA	UA Gen.2, 400Tests, cobas c, Integra	14 704	16	8	128	208	4	832	15 664	400	40	70,00 zł	2 800,00 zł	8%	3 024,00 zł
27	Magnez /Mg	MG Gen.2, 250Tests, cobas c	7 320	16	8	128	208	4	832	8 280	250	34	65,00 zł	2 210,00 zł	8%	2 386,80 zł
28	Mocznik UREA	UREAL, 500Tests, cobas c, Integra	23 432	53	8	424	208	4	832	24 688	500	50	50,00 zł	2 500,00 zł	8%	2 700,00 zł
29	Potas/K	Moduł ISE	256 416	Moduł ISE - szczegółowe zestawienie kosztów eksploatacji uwzględniono w Załączniku 1.1.B, poz. 3.34 - 3.43												
30	Sód/Na	Moduł ISE	257 200	Moduł ISE - szczegółowe zestawienie kosztów eksploatacji uwzględniono w Załączniku 1.1.B, poz. 3.34 - 3.43												
31	Transferyna	TRSF Gen.2, 100Tests, cobas c, Integra	5 492	16	24	384	208	4	832	6 708	100	68	180,00 zł	12 240,00 zł	8%	13 219,20 zł
32	Trójglicerydy/TRIG	TRIGL, 250Tests, cobas c, Integra	8 324	16	8	128	208	4	832	31 284	250	126	60,00 zł	7 560,00 zł	8%	8 164,80 zł
33	TIBC lub UIBC	UIBC, 100Tests, cobas c, Integra	5 492	16	8	128	208	4	832	6 452	100	65	45,00 zł	2 925,00 zł	8%	3 159,00 zł
34	WAPN/Ca	CA, Gen.2, 300Tests, cobas c, Integra	26 860	16	8	128	208	4	832	27 820	300	93	60,00 zł	5 580,00 zł	8%	6 026,40 zł
35	alfa-Amylaza/AMYL	AMYL Gen.2, 300Tests, cobas c, Integra	30 160	16	8	128	208	4	832	31 120	300	104	205,00 zł	21 320,00 zł	8%	23 025,60 zł
36	Żelazo	IRON Gen.2, 200Tests, cobas c, Integra	13 796	209	8	1672	208	4	832	16 300	200	82	45,00 zł	3 690,00 zł	8%	3 985,20 zł
37	AFP	AFP Elecsys E2G 300	4 544	35	8	280	208	4	832	5 656	300	19	1 650,00 zł	31 350,00 zł	8%	33 858,00 zł
38	CA125	CA 125 G2 Elecsys E2G 300	6 736	35	8	280	208	4	832	7 848	300	27	1 650,00 zł	44 550,00 zł	8%	48 114,00 zł
39	CMV IgG	CMV IgG Elecsys E2G 300	1 492	35	8	280	208	4	832	2 604	300	9	1 650,00 zł	14 850,00 zł	8%	16 038,00 zł
40	CMV IgM	CMV IgM Elecsys E2G 300	1 500	35	8	280	208	4	832	2 612	300	9	1 650,00 zł	14 850,00 zł	8%	16 038,00 zł
41	CA15-3	CA 15-3 G2 Elecsys E2G 300	4 088	35	8	280	208	4	832	5 200	300	18	1 650,00 zł	29 700,00 zł	8%	32 076,00 zł
42	CA19-9	CA 19-9 Elecsys E2G 300	9 464	35	8	280	208	4	832	10 576	300	36	1 650,00 zł	59 400,00 zł	8%	64 152,00 zł
43	CEA	CEA Elecsys E2G 300	17 064	35	8	280	208	4	832	18 176	300	61	1 800,00 zł	109 800,00 zł	8%	118 584,00 zł
44	CK-MB akt.	CK-MB 100Tests, cobas c/Integra	73 792	16	8	128	208	4	832	74 752	100	748	80,00 zł	59 840,00 zł	8%	64 627,20 zł
45	Ferrytyna	Ferritin Elecsys E2G 300	7 320	53	8	424	208	4	832	8 576	300	29	1 800,00 zł	52 200,00 zł	8%	56 376,00 zł
46	free PSA (PSA WOLNE)	free PSA Elecsys E2G 300	6 600	35	8	280	208	4	832	7 712	300	26	2 100,00 zł	54 600,00 zł	8%	58 968,00 zł
47	HbSAg	HbSAg G2 Elecsys E2G 300	76 460	35	8	280	208	4	832	77 572	300	259	800,00 zł	207 200,00 zł	8%	223 776,00 zł
48	HCG+beta / HCG	HCG+beta Elecsys E2G 300	6 480	35	8	280	208	4	832	7 592	300	26	1 800,00 zł	46 800,00 zł	8%	50 544,00 zł
49	HIV Combii	HIV duo Elecsys E2G 300	3 764	35	8	280	208	4	832	4 876	300	17	1 950,00 zł	33 150,00 zł	8%	35 802,00 zł
50	IgE / TOTAL IgE	IgE G2 Elecsys E2G 100	1 720	35	8	280	208	4	832	2 832	100	29	680,00 zł	19 720,00 zł	8%	21 297,60 zł
51	NT-proBNP	proBNP G2 Elecsys E2G 300	14 344	35	8	280	208	4	832	15 456	300	52	4 500,00 zł	234 000,00 zł	8%	252 720,00 zł
52	PSA	Total PSA Elecsys E2G 300	9 368	35	8	280	208	4	832	10 480	300	35	1 350,00 zł	47 250,00 zł	8%	51 030,00 zł
53	PTH(intact)	PTH Elecsys E2G 300	3 000	35	8	280	208	4	832	4 112	300	14	1 500,00 zł	21 000,00 zł	8%	22 680,00 zł
54	TSH 3 GEN.	TSH Elecsys E2G 300	40 680	35	8	280	208	4	832	41 792	300	140	1 500,00 zł	210 000,00 zł	8%	226 800,00 zł
55	Troponina T lub I h.s.	Troponin T hs Elecsys E2G 300	79 560	35	8	280	208	4	832	80 672	300	269	1 440,00 zł	387 360,00 zł	8%	418 348,80 zł
56	Wit. B12	Vitamin B12 G2 Elecsys E2G 300	5 868	35	8	280	208	4	832	6 980	300	24	1 800,00 zł	43 200,00 zł	8%	46 656,00 zł
57	Anti-Hbs	Anti-Hbs G2 Elecsys E2G 300	3 336	35	8	280	208	4	832	4 448	300	15	1 800,00 zł	27 000,00 zł	8%	29 160,00 zł
58	anty-HCV	Anti-HCV G2 Elecsys E2G 300	11 364	53	8	424	208	4	832	12 620	300	43	2 100,00 zł	90 300,00 zł	8%	97 524,00 zł
59	FT3	FT3 G3 Elecsys E2G 300	11 352	35	8	280	208	4	832	12 464	300	42	750,00 zł	31 500,00 zł	8%	34 020,00 zł
60	FT4	FT4 G3 Elecsys E2G 300	13 088	35	8	280	208	4	832	14 200	300	48	750,00 zł	36 000,00 zł	8%	38 880,00 zł
61	Anti-TPO	Anti-TPO Elecsys E2G 300	2 760	53	8	424	208	4	832	4 016	300	14	2 100,00 zł	29 400,00 zł	8%	31 752,00 zł
62	Anti-TG	Anti-TG Elecsys E2G 300	2 200	35	8	280	208	4	832	3 312	300	12	2 100,00 zł	25 200,00 zł	8%	27 216,00 zł
63	C-Peptyd	C-Peptide Elecsys E2G 100	3 600	35	8	280	208	4	832	1 472	100	15	750,0			

Dostawa systemu (zintegrowanej platformy) do badań z zakresu biochemii i immunochemii wraz z dzierżawą analizatorów

Formularz cenowy materiałów zużywalnych do badań na okres 4 lat

Lp.	Nazwa kalibratora / kontroli / materiału zużywalnego	Rodzaj badania	Jednostka miary	Wielkość opakowania	Ilość jednostek miary (zakrąglona w górę do liczby całkowitej)	Cena jednostki miary netto zł	Wartość netto zł [6 x 7]	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto zł
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	Kalibratory								
1.1	C.f.a.s. PUC	kalibrator białka w moczu i PMR	opak.	5 x 1,0 ml	8	330,00 zł	2 640,00 zł	8%	2 851,20 zł
1.2	Calibrator b2-MICROGLOBULIN	kalibrator B2-mikroglobuliny	opak.	2 x 1,0 ml	8	180,00 zł	1 440,00 zł	8%	1 555,20 zł
1.3	Cfas 12x3ML	kalibrator uniwersalny	opak.	12 x 3,0 ml	8	170,00 zł	1 360,00 zł	8%	1 468,80 zł
1.4	Cfas CK.MB 3x1ML	kalibrator CK-MB	opak.	3 x 1,0 ml	5	95,00 zł	475,00 zł	8%	513,00 zł
1.5	Cfas HbA1c, 3x2ml	kalibrator hemoglobiny glikowanej	opak.	3 x 2,0 ml	8	500,00 zł	4 000,00 zł	8%	4 320,00 zł
1.6	Cfas Lipids 3x1ML	kalibrator parametrów lipidowych	opak.	3 x 1,0 ml	5	92,00 zł	460,00 zł	8%	496,80 zł
1.7	Cfas PAC 3x1ML	kalibrator ASO/ Ceruloplazmina / Prealbumina	opak.	3 x 1,0 ml	5	230,00 zł	1 150,00 zł	8%	1 242,00 zł
1.8	Cfas Proteins	kalibrator białek specyficznych	opak.	5 x 1,0 ml	5	438,00 zł	2 190,00 zł	8%	2 365,20 zł
1.9	IRON Standard	kalibrator UIBC	opak.	1 x 75 ml	5	120,00 zł	600,00 zł	8%	648,00 zł
1.10	NH3/ETH/CO2 Calibrator	kalibrator amoniaku / etanolu / diwęglańdów	opak.	2 x 4,0 ml	8	160,00 zł	1 280,00 zł	8%	1 382,40 zł
1.11	PRECISET RF	kalibrator RF	opak.	5 x 1,0 ml	16	227,00 zł	3 632,00 zł	8%	3 922,56 zł
1.12	ACTH CS Elecsys	kalibrator ACTH	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.13	AFP G2 CS Elecsys V2.1	kalibrator AFP	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.14	Anti-TG CS Elecsys	kalibrator Anti-TG	opak.	4 x 1,5 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.15	Anti-TPO CS Elecsys	kalibrator Anti-TPO	opak.	4 x 1,5 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.16	C-Peptide CS Elecsys	kalibrator C-Peptide	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.17	CA 125 G2 CS Elecsys	kalibrator CA 125	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.18	CA 15-3 G2 CS Elecsys	kalibrator CA 15-3	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.19	CA 19-9 CS Elecsys	kalibrator CA 19-9	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.20	CEA CS Elecsys V2	kalibrator CEA	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.21	CK-MB CS Elecsys V4 E2G	kalibrator CK-MB	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.22	DHEA-S CS Elecsys	kalibrator DHEA-S	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.23	Estradiol G3 CS Elecsys	kalibrator Estradiolu	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.24	FSH CS Elecsys V2	kalibrator FSH	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.25	FT3 G3 CS Elecsys	kalibrator FT3	opak.	4 x 1,0 ml	12	150,00 zł	1 800,00 zł	8%	1 944,00 zł
1.26	FT4 G3 CS Elecsys	kalibrator FT4	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.27	Ferritin CS Elecsys V2	kalibrator Ferrytyny	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.28	HCG+beta CS Elecsys V2	kalibrator HCG+beta	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.29	HE4 CS Elecsys	kalibrator HE4	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.30	IGF-1 CS Elecsys	kalibrator IGF-1	opak.	4 x 1,0 ml	8	400,00 zł	3 200,00 zł	8%	3 456,00 zł
1.31	IgE CS Elecsys	kalibrator IgE	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.32	Insulin CS Elecsys	kalibrator Insuliny	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.33	LH G2 CS Elecsys	kalibrator LH	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.34	PTH CS G2 Elecsys E2G	kalibrator Parathormonu	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.35	Progesterone G3 CS Elecsys	kalibrator Progesteronu	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.36	Prolactin G2 CS Elecsys	kalibrator Prolaktyny	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.37	S100 CS Elecsys	kalibrator S100	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.38	TSH CS Elecsys V2	kalibrator TSH	opak.	4 x 1,3 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.39	Testosterone G2 CS G2 Elecsys V2.1	kalibrator Testosteronu	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.40	Total PSA G2 CS Elecsys V2.1	kalibrator PSA	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.41	Troponin T hs CS Elecsys E2G	kalibrator Troponiny T hs	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.42	Vitamin B12 G2 CS Elecsys V2	kalibrator Witaminy B12	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.43	Vitamin D total G2 CS Elecsys	kalibrator Witaminy D	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.44	free PSA CS Elecsys V2	kalibrator wolnego PSA	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
1.45	proBNP G2 CS Elecsys E2G	kalibrator NTproBNP	opak.	4 x 1,0 ml	8	150,00 zł	1 200,00 zł	8%	1 296,00 zł
	Kontrole								
2.1	Control-Set b2-MICROGLOBULIN	zestaw kontroli dla B2-mikroglobuliny	opak.	2 x(2 x 1,0 ml)	24	320,00 zł	7 680,00 zł	8%	8 294,40 zł
2.2	Controlset RF II	zestaw kontroli dla RF	opak.	2 x 1 ml/ 2 x 1ml	24	270,00 zł	6 480,00 zł	8%	6 998,40 zł
2.3	NH3/ETH/CO2 Control A	kontrola patologiczna dla amoniaku / etanolu / diwęglańdów	opak.	5 x 4,0 ml	8	160,00 zł	1 280,00 zł	8%	1 382,40 zł
2.4	NH3/ETH/CO2 Control N	kontrola normalna dla amoniaku / etanolu / diwęglańdów	opak.	5 x 4,0 ml	8	160,00 zł	1 280,00 zł	8%	1 382,40 zł
2.5	PreciControl ClinChem Multi 1, 20x5ml	kontrola uniwersalna poziom 1	opak.	20 x 5,0 ml	8	1 125,00 zł	9 000,00 zł	8%	9 720,00 zł
2.6	PreciControl ClinChem Multi 2, 20x5ml	kontrola uniwersalna poziom 2	opak.	20 x 5,0 ml	8	1 125,00 zł	9 000,00 zł	8%	9 720,00 zł
2.7	PreciControl HbA1c Norm	kontrola normalna dla hemoglobiny glikowanej	opak.	4 x 1,0 ml	12	800,00 zł	9 600,00 zł	8%	10 368,00 zł
2.8	PreciControl HbA1c Path	kontrola patologiczna dla hemoglobiny glikowanej	opak.	4 x 1,0 ml	12	800,00 zł	9 600,00 zł	8%	10 368,00 zł
2.9	Precinorm PUC	kontrola normalna dla białka w moczu	opak.	4 x 3,0 ml	12	366,00 zł	4 392,00 zł	8%	4 743,36 zł
2.10	Precipath PUC	kontrola patologiczna dla białka w moczu	opak.	4 x 3,0 ml	12	366,00 zł	4 392,00 zł	8%	4 743,36 zł
2.11	Anti-HBc G2 PC Elecsys	kontrola anty-HBc	opak.	16 x 1,3 ml	8	220,00 zł	1 760,00 zł	8%	1 900,80 zł
2.12	Anti-HBc IgM PC Elecsys	kontrola anty-HBcIgM	opak.	16 x 1,0 ml	8	220,00 zł	1 760,00 zł	8%	1 900,80 zł

2.13	Anti-HBs PC Elecsys	kontrola anty-HBs	opak.	16 x 1,3 ml	8	220,00 zł	1 760,00 zł	8%	1 900,80 zł
2.14	Anti-HCV PC Elecsys	kontrola anty-HCV	opak.	16 x 1,3 ml	6	260,00 zł	1 560,00 zł	8%	1 684,80 zł
2.15	CMV IgG PC Elecsys	kontrola CMV IgG	opak.	16 x 1,0 ml	6	330,00 zł	1 980,00 zł	8%	2 138,40 zł
2.16	CMV IgM PC Elecsys	kontrola CMV IgM	opak.	16 x 1,0 ml	6	330,00 zł	1 980,00 zł	8%	2 138,40 zł
2.17	HBeAg PC Elecsys	kontrola HBeAg	opak.	16 x 1,3 ml	8	210,00 zł	1 680,00 zł	8%	1 814,40 zł
2.18	HBeAg G2 PC Elecsys	kontrola HBeAg	opak.	16 x 1,3 ml	8	357,00 zł	2 856,00 zł	8%	3 084,48 zł
2.19	HE4 PC Elecsys	kontrola HE4	opak.	4 x 1,0 ml	8	280,00 zł	2 240,00 zł	8%	2 419,20 zł
2.20	HIV PC G2 Elecsys	kontrola HIV	opak.	6 x 2,0 ml	8	357,00 zł	2 856,00 zł	8%	3 084,48 zł
2.21	PreciControl Cardiac G2 Elecsys V4	kontrola NTproBNP, CKMB mass	opak.	4 x 2,0 ml	16	150,00 zł	2 400,00 zł	8%	2 592,00 zł
2.22	PreciControl Growth Elecsys cobas e	kontrola IGF-1	opak.	4 x 3,0 ml	12	500,00 zł	6 000,00 zł	8%	6 480,00 zł
2.23	PreciControl Multimarker Elecsys	kontrola C Peptyd, ACTH	opak.	6 x 2,0 ml	12	285,00 zł	3 420,00 zł	8%	3 693,60 zł
2.24	PreciControl TM Elecsys	kontrola CA125, CA15.3, CA 19.9, CEA, Free PSA, PSA, TSH 3 GEN, ferrytyna	opak.	4 x 3,0 ml	16	475,00 zł	7 600,00 zł	8%	8 208,00 zł
2.25	PreciControl Thyro AB Elecsys V2	kontrola Anty-TPO, Anty-TG	opak.	4 x 2,0 ml	12	300,00 zł	3 600,00 zł	8%	3 888,00 zł
2.26	PreciControl Universal Elecsys V2	kontrola AFP, CEA, HCG+b, IgE, PSA, FT3, FT4, DHEAS, Estradiol, FSH, Insulina, Kortyzol, LH, Progesteron, Prolaktyna (PRL), Testosteron, S-100	opak.	4 x 3,0 ml	20	177,00 zł	3 540,00 zł	8%	3 823,20 zł
2.27	PreciControl Varia Elecsys	kontrola ferrytyna, PTH (intact), witamina B12,	opak.	4 x 3,0 ml	12	357,00 zł	4 284,00 zł	8%	4 626,72 zł
2.28	Toxo IgG PC Elecsys	kontrola Toxo IgG	opak.	16 x 1,0 ml	8	210,00 zł	1 680,00 zł	8%	1 814,40 zł
2.29	Toxo IgM PC Elecsys	kontrola Toxo IgM	opak.	16 x 0,67 ml	8	210,00 zł	1 680,00 zł	8%	1 814,40 zł
2.30	Troponin PC Elecsys	kontrola troponiny	opak.	4 x 2,0 ml	16	285,00 zł	4 560,00 zł	8%	4 924,80 zł
2.31	Vitamin D total G2 PC Elecsys	kontrola witamina D, witamina B12,	opak.	6 x 1,0 ml	16	357,00 zł	5 712,00 zł	8%	6 168,96 zł
2.32	Kontrola do kortyzolu poziom II	kortyzol	opak.	12x5 ml	5	1 200,00 zł	6 000,00 zł	8%	6 480,00 zł
2.33	Kontrola do kortyzolu poziom III	kortyzol	opak.	12x5 ml	5	1 200,00 zł	6 000,00 zł	8%	6 480,00 zł
2.34	LIAISON Borrelia IgM Quant / IgM II Control pos/neg	kontrola Borelioza IgM	opak.	2 x 2 x 0,9 ml	48	335,00 zł	16 080,00 zł	8%	17 366,40 zł
2.35	LIAISON Borrelia IgG Control pos/neg	kontrola Borelioza IgG	opak.	2 x 2 x 0,7 ml	48	335,00 zł	16 080,00 zł	8%	17 366,40 zł
3	Inne materiały zużywalne								
3.1	Activator for cobas c_Integra,c111	-	opak.	9 x 12 ml	6	180,00 zł	1 080,00 zł	8%	1 166,40 zł
3.2	Bottle Kit for SC ISE	-	opak.	6 x 590 ml	8	300,00 zł	2 400,00 zł	23%	2 952,00 zł
3.3	EcoTergent, cobas c501/502, 12x59 ml	-	opak.	12 x 59 ml	24	1 300,00 zł	31 200,00 zł	8%	33 696,00 zł
3.4	Acid wash Solution 2x1,8 L	-	opak.	2 x 1,8 l	12	190,00 zł	2 280,00 zł	8%	2 462,40 zł
3.5	Activator Bottle Set for Cobas Integra	-	opak.	50 x 11 ml	2	105,00 zł	210,00 zł	23%	258,30 zł
3.6	Cell Wash Solution I/NaOH-D 2x1,8 L	-	opak.	2 x 1800 ml	360	50,00 zł	18 000,00 zł	8%	19 440,00 zł
3.7	HbA1c TQ haemolyzing rgt, cobas c	-	opak.	51 ml	5	160,00 zł	800,00 zł	8%	864,00 zł
3.8	INSTC, 65 Tests, cobas c	-	opak.	65 testów	4	100,00 zł	400,00 zł	8%	432,00 zł
3.9	Internal Standard Insert, ISE	-	opak.	20 szt/ op	4	32,00 zł	128,00 zł	8%	138,24 zł
3.10	NACI 9% Dil, cobas c	-	opak.	1 x 50 ml	32	49,00 zł	1 568,00 zł	8%	1 693,44 zł
3.11	NaOH-D, cobas c	-	opak.	66 ml	720	28,00 zł	20 160,00 zł	8%	21 772,80 zł
3.12	Reaction cell sets for cobas c 501	-	opak.	3x(8seq. x 20kuwet)/ op.	32	1 750,00 zł	56 000,00 zł	8%	60 480,00 zł
3.13	SMS, cobas c	-	opak.	50 ml	480	27,00 zł	12 960,00 zł	8%	13 996,80 zł
3.14	Sample Cleaner 1, cobas 8000	-	opak.	12 x 20 ml	12	75,00 zł	900,00 zł	8%	972,00 zł
3.15	Sample Cup Micro 13/16	-	opak.	2 x 450 szt.	4	116,00 zł	464,00 zł	8%	501,12 zł
3.16	AssayTip/AssayCup tray	-	opak.	3780 szt.	153	500,00 zł	76 500,00 zł	8%	82 620,00 zł
3.17	CalSet Vials Elecsys,cobas e	-	opak.	2 x 56 szt.	8	300,00 zł	2 400,00 zł	8%	2 592,00 zł
3.18	CleanCell M 2x2 L Elecsys,cobas e	-	opak.	2 x 2 l	536	150,00 zł	80 400,00 zł	8%	86 832,00 zł
3.19	Diluent Universal E2G	-	opak.	45,2 ml	8	165,00 zł	1 320,00 zł	8%	1 425,60 zł
3.20	PreClean M G2 2x2L Elecsys E2G	-	opak.	2 x 2 l	578	160,00 zł	92 480,00 zł	8%	99 878,40 zł
3.21	ProCell M G2 2x2L Elecsys E2G	-	opak.	2 x 2 l	578	160,00 zł	92 480,00 zł	8%	99 878,40 zł
3.22	Reservoir cup Assy	-	opak.	8 szt.	16	165,00 zł	2 640,00 zł	8%	2 851,20 zł
3.23	Diluent MultiAssay E2G	-	opak.	45,2 ml	8	165,00 zł	1 320,00 zł	8%	1 425,60 zł
3.24	Estr./Prog. Diluent Elecsys,cobas e	-	opak.	2 x 22 mL	4	210,00 zł	840,00 zł	8%	907,20 zł
3.25	Dichloromethane 1.0L	-	opak.	1,0 L	4	73,00 zł	292,00 zł	23%	359,16 zł
3.26	LIAISON XL Starter Kit	-	opak.	3 x 230 ml	16	410,00zł	6 560,00 zł	8%	7 084,80 zł
3.27	LIAISON Wash/System Liquid	-	opak.	6 x 1 l	7	670,00zł	4 690,00 zł	8%	5 065,20 zł
3.28	LIAISON XL Cuvettes	-	opak.	7200 Szt.	5	1 620,00zł	8 100,00 zł	8%	8 748,00 zł
3.29	LIAISON XL Disposable Tips (E)	-	opak.	6.912 Szt.	5	1 940,00zł	9 700,00 zł	8%	10 476,00 zł
3.30	LIAISON XL Waste Bags	-	opak.	50 Szt.	4	215,00zł	860,00 zł	23%	1 057,80 zł
3.31	LIQUI-NOX (Cleaning Solution)	-	opak.	946 ml	2	150,00zł	300,00 zł	23%	369,00 zł
3.32	Podchloryn sodu 10%	-	opak.	1 L	24	40,00zł	960,00 zł	23%	1 180,80 zł
3.33	LIAISON Endocrinology diluent	-	opak.	4 x 4,5 ml	8	405,00zł	3 240,00 zł	8%	3 499,20 zł
Moduł ISE									
3.34	Cartridge CL	-	opak.	1 sztuka	29	850,00 zł	24 650,00 zł	8%	26 622,00 zł
3.35	Cartridge K	-	opak.	1 sztuka	29	600,00 zł	17 400,00 zł	8%	18 792,00 zł
3.36	Cartridge NA	-	opak.	1 sztuka	29	600,00 zł	17 400,00 zł	8%	18 792,00 zł
3.37	REFERENCE ELECTRODE	-	opak.	1 sztuka	16	600,00 zł	9 600,00 zł	8%	10 368,00 zł
3.38	ISE Diluent Gen.2, 2x2 Liter	-	opak.	2 x 2000 ml	240	160,00 zł	38 400,00 zł	8%	41 472,00 zł
3.39	ISE Internal Stand Gen.2, 2x2 Liter	-	opak.	2 x 2000 ml	360	160,00 zł	57 600,00 zł	8%	62 208,00 zł
3.40	ISE Reference Electrolyte 500ML	-	opak.	1 x 500 ml	200	42,00 zł	8 400,00 zł	8%	9 072,00 zł
3.41	ISE Standard high 10x3ML	-	opak.	10 x 3,0 ml	240	54,00 zł	12 960,00 zł	8%	13 996,80 zł
3.42	ISE Standard low 10x3ML	-	opak.	10 x 3,0 ml	240	35,00 zł	8 400,00 zł	8%	9 072,00 zł
3.43	ISE cleaning solution Sys Clean	-	opak.	5 x 100 ml	20	70,00 zł	1 400,00 zł	8%	1 512,00 zł
Razem:							964 241,00 zł		1 042 133,58 zł
(do przeniesienia do formularza cenowego zbiorczego, poz. 2)									

* LAMP HALOGEN ASSY 12V/50W, 04804376001 NOZZLE REAGENT; 08245401001 PROBE SAMPLE; 07485425001 LFC CUP ASSY; 07485433001 PW LFC CUP ASSY - zgodnie z zapisem *Nie należy natomiast uwzględniać materiałów eksploatacyjnych, części zużywalnych, wymiennych - niezbędnych do utrzymania w ruchu analizatorów (te koszty należy uwzględnić w koszcie dzierżawy urządzeń) * pozycje te uwzględniono w cieszynie dzierżawy

Wykonawca określa ilość jednostek miary na okres 4 lat wg zaofertowanej technologii, tak by była ona wystarczająca do wykonania wskazanej w załączniku 1.1 liczby badań.

W niniejszym załączniku należy uwzględnić jedynie kalibratory, kontrole, kuwety, wszelkiego rodzaju płyny (płyny myjące, płuczające, odbiałczące, detergenty), elektrody - przewidziane w danej technologii. **Nie należy natomiast uwzględniać materiałów eksploatacyjnych, części zużywalnych, wymiennych - niezbędnych do utrzymania w ruchu analizatorów (te koszty należy uwzględnić w koszcie dzierżawy urządzeń).**

Termin ważności dostarczanego asortymentu – nie krótszy niż 3 miesiące od daty dostawy.

Na podstawie umowy podpisanej między dostawcą stacji wody a Roche Diagnostics Polska Sp. z o.o. oświadczamy, że wszystkie materiały eksploatacyjne niezbędne do prawidłowej pracy oferowanych dwóch stacji wody dostarczane będą nieodpłatnie w ramach opieki serwisowej przez cały okres trwania umowy.

.....
(podpisy i pieczęcie osób upoważnionych
do reprezentowania wykonawcy)

Dostawa systemu do badań z zakresu biochemii i immunochemii wraz z dzierżawą analizatorów**Formularz cenowy zbiorczy**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Wartość netto w zł na okres 4 lat		Wartość brutto w zł na okres 4 lat
1.	Odczynniki (wg zał. 1.A.A)	3 625 722,00 zł		3 860 656,56 zł
2.	Materiały zużywalne (wg zał. 1.A.B)	964 241,00 zł		1 042 133,58 zł
		Wartość netto w zł na okres 4 lat	Stawka podatku VAT w %	Wartość brutto w zł na okres 4 lat
3.	Dzierżawa zintegrowanej platformy do badań biochemicznych i immunochemicznych - 2 sztuki (wg zał. 1.2) z podłączeniem do szpitalnej sieci informatycznej wg opisu punktu II.I.20, ewentualnego dodatkowego analizatora oraz pozostałych urządzeń, o których mowa w zał. 1.2. *	48 000,00	23%	59 040,00
Razem (poz. 1-3):		4 637 963,00 zł		4 961 830,14 zł

* zgodnie z odpowiedzią Zamawiającego

Charakterystyka przedmiotu zamówienia

Dostawa systemu (zintegrowanej platformy) do badań z zakresu biochemii i immunochemii wraz z dzierżawą analizatorów przez zintegrowaną platformę do badań biochemicznych i immunochemicznych rozumie się zestaw urządzeń umożliwiających wykonanie wszystkich badań objętych listą stanowiącą załącznik nr 1.1.

Dopuszcza się wstawienie analizatora dodatkowego (oprócz platform zintegrowanych), spełniającego określone w tabelce poniżej wymagania techniczne w celu oznaczenia maksymalnie 5 parametrów, z listy badań stanowiących załącznik 1.1

I. SPIS OFEROWANYCH URZĄDZEŃ

obejmujący wszystkie moduły konieczne do wykonania zamówienia
(wypełnić tabelę stosownie do ilości urządzeń wchodzących w skład systemu)

Wymagania graniczne ogólne, dotyczące całości oferowanego systemu

WARUNKI GRANICZNE

Lp.	OPIS	Wymogi	Odpowiedź oferenta TAK/NIE
I.	WYMAGANIA ogólne		
1.	Wykonawca, zobowiązany jest do dostosowania pomieszczeń Laboratorium do wymogów zaoferowanych zintegrowanych systemów analitycznych, jak również do zapewnienia właściwych warunków do prawidłowego działania zaoferowanych urządzeń w zakresie klimatyzacji pomieszczeń oraz odprowadzenia ścieków	TAK,	TAK
2.	Wykonawca, wraz z pierwszą dostawą systemu analitycznego dostarczy aktualne (zgodnie z obowiązującymi przepisami) karty charakterystyki substancji niebezpiecznych dla zaoferowanych odczynników w wersji papierowej i elektronicznej oraz w przypadku aktualizacji, dostarczy je, na każde żądanie Zamawiającego, w trakcie trwania umowy.	TAK	TAK
3.	Wykonawca, do instalacji zaoferowanych systemów zapewni „pakiet startowy” zawierający odczynniki i wszelkie inne materiały niezbędne do uruchomienia	TAK	TAK
4.	Czas reakcji serwisu, z podjęciem naprawy nie dłuższy niż 24h od momentu zgłoszenia telefonicznego (lub/i drogą elektroniczną e mail) przez Zamawiającego. Możliwość zgłaszania usterki oraz pomoc autoryzowanego serwisu 7 dni w tygodniu.	TAK	TAK
5.	W przypadku trzykrotnej awarii tego samego zespołu/podzespołu/modułu systemu lub analizatora w okresie obowiązywania umowy – wymiana systemu lub analizatora na nowy o identycznych parametrach, jak zaoferowany i na koszt Wykonawcy	TAK	TAK
6.	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania, okresowe przeglądy techniczne dla zaoferowanych systemów analitycznych zgodnie z zaleceniami producenta, ale nie rzadziej niż raz w roku	TAK	TAK
7.	Wykonawca wraz z oferowanym systemem analitycznym dostarczy szafę (witrynę) chłodniczą, dwudrzwiową o pojemności ok. 1000-1400 l, zapewniającą utrzymanie odpowiednich warunków do przechowywania odczynników	TAK	TAK, Chłodziarka laboratoryjna AF140V, Producent Frimed klasa wyrobu medycznego: nie dotyczy
8.	Wykonawca dostarczy wirówkę stołową, z pełnym wyposażeniem, na ok. 40-48 miejsc i ok. 3000-5000 obr./min w celu właściwego przygotowania materiału (surowica, osocze) do analizy	TAK	TAK, Wirówka laboratoryjna MPW-380, Producent "MPW MED. INSTRUMENTS" SPÓŁDZIELNIA PRACY, klasa wyrobu medycznego: nie dotyczy
9.	Program opracowujący wewnętrzną kontrolę jakości badań (dla wszystkich parametrów) – liczbowe i graficzne przedstawienie wyników w oparciu o swobodny dobór reguł interpretujących: Levey – Jenningsa, Westergarda, możliwość wydruku opracowań		TAK

Wymagania dla platformy analitycznej:			
1	Dwie identyczne platformy biochemiczno-immunochemiczne (moduły / analizatory biochemiczny i immunochemiczny), umożliwiające wykonanie badań wg listy stanowiącej załącznik nr 1.1, każdy wyposażony w podajnik próbek umożliwiający aspirację materiału do badań biochemiczno-immunochemicznych z tej samej próbki bez konieczności ich ręcznego przenoszenia między aparatami oraz zarządzany z jednego stanowiska operatorskiego	TAK	TAK
	Nazwa, typ, model, producent i klasa wyrobu medycznego:		<p>podać:</p> <p>Analizator 1: cobas 8000 <c502; ISE900; e801>, HITACHI HIGH-TECHNOLOGIES CORPORATION; klasa wyrobu medycznego: nie dotyczy- wyrób medyczny do diagnostyki in vitro</p> <p>Analizator 2: cobas 8000 <c502; ISE900; e801>, HITACHI HIGH-TECHNOLOGIES CORPORATION; klasa wyrobu medycznego: nie dotyczy- wyrób medyczny do diagnostyki in vitro</p>
2	Systemy (zintegrowane platformy) fabrycznie nowe, rok produkcji 2019 r.	TAK	TAK
3	Systemy w pełni automatyczne pracujące w trybie "pacjent po pacjencie"	TAK	TAK
4	Wydajność maksymalna części biochemicznej (z ISE) minimum 1000 oznaczeń / godzinę (dla każdego z systemów)	TAK	TAK
5	Wydajność maksymalna części immunochemicznej minimum 190 oznaczeń / godzinę (dla każdego z systemów)	TAK	TAK
6	Ilość pozycji dla próbek badanych: minimum 150 z możliwością ciągłego dostawiania w trakcie pracy (dla każdego z systemów)	TAK	TAK
7	Priorytetowe podawanie i oznaczanie próbek pilnych	TAK	TAK
8	Stacja uzdatniania wody zapewniająca właściwe wykonanie badań - w zależności od zaoferowanych rozwiązań dopuszcza się stację wbudowaną lub zewnętrzną, jedną lub więcej	TAK	TAK
9	Podtrzymywanie zasilania - urządzenia UPS w ilości zapewniającej podtrzymanie przez co najmniej pół godziny funkcjonowania platformy - tak, by możliwe było dokończenie badań	TAK	TAK
10	Identyfikowanie przez systemy próbek i odczynników za pomocą kodów kreskowych lub/i RFID	TAK	TAK
11	Automatyczna detekcja skrzepu, ilości materiału badanego oraz pęcherzy w próbce badanej przy aspiracji materiału	TAK	TAK
12	Możliwość stałego monitorowania poziomu odczynników i materiałów zużywalnych	TAK	TAK
13	Chłodzenie odczynników na pokładzie systemów w temperaturze, pomiędzy 2-15 stopni Celsjusza, w dowolnym zakresie przedziałowym ww. temperatur, stosownie do rekomendacji producenta, w celu optymalnej trwałości odczynnika na pokładzie	TAK	TAK
14	Automatyczne rozcieńczanie próbki po przekroczeniu liniowości metody	TAK	TAK
15	Sterowanie i zarządzanie każdym systemem z jednego stanowiska operatorskiego	TAK	TAK
16	Wbudowany system wewnętrznej kontroli jakości	TAK	TAK
18	Dwie monochromatyczne drukarki laserowe A4, współpracujące z oferowanym systemem	TAK	TAK
19	Oprogramowanie własne platformy z menu w języku polskim lub angielskim.	TAK	TAK
20	Wymiana odczynników, płynów płuczących i materiałów zużywalnych bez konieczności zatrzymywania procedury wykonywania badań i przejścia w tryb stand - by.		
	Podłączenie do szpitalnej sieci informatycznej w celu transmisji danych o zleceniach i wynikach badań przekazywanych z i do systemu „OPTIMED” (HIS) firmy ESAPROJEKT		

*

21	Sp. z o. o. poprzez oprogramowanie "INFOMEDICA" (LIS) firmy Asseco Poland S.A. obecnie zainstalowane w ZDL.	TAK	TAK
	W przypadku użycia zewnętrznej, sprzętowej bramki pośredniczącej (np. HL7) między laboratoryjnym systemem informatycznym, a niniejszymi systemami zintegrowanymi Wykonawca dostarczy dodatkową, backupową bramkę.		
22.	Oprogramowanie magazynowe - które umożliwi laboratorium monitorowanie stanu zapasów w czasie rzeczywistym, z wykorzystaniem technologii RFID lub kodów kreskowych przez co zapewni dostępność produktu, a tym samym zwiększa produktywność laboratorium.		
II	Wymagania dla modułu / analizatora biochemicznego		
1	Metody pomiaru: fotometryczne, monochromatyczne i bichromatyczne, punktu końcowego i kinetyczne; potencjometryczne, turbidymetryczne	TAK	TAK
2	Analiza w fazie ciekłej.	TAK	TAK
3	Możliwości analityczne: enzymy, substraty, ISE, białka specyficzne, monitorowanie leków, środki uzależniające i trucizny.	TAK	TAK
4	Możliwość jednoczesnej dostępności minimum 50 różnych parametrów na każdym module.	TAK	TAK
5	Czas uzyskania wyników nie dłuższy niż 15 minut	TAK	TAK
6	Minimalna martwa objętość próbki badanej – nie więcej niż 50 mikrolitrów	TAK	TAK
7	Eliminacja kontaminacji przy dozowaniu materiału badanego.	TAK	TAK
III	Wymagania dla modułu / analizatora immunochemicznego		
1	Chemiluminescencyjna metoda pomiaru.	TAK	TAK
2	Analiza w fazie ciekłej.	TAK	TAK
3	Możliwości analityczne: hormony, markery nowotworowe, kardiologiczne, diagnostyka cukrzycy, anemii, zakażeń, TORCH, autoimmunologia.	TAK	TAK
4	Czas uzyskania wyników nie dłuższy niż 45 minut.	TAK	TAK
5	Możliwość jednoczesnej dostępności 45 różnych parametrów na każdym module / analizatorze.	TAK	TAK
6	Kalibratory i kontrole w postaci płynnej, gotowe do użycia bez konieczności ich rekonstrukcji. Zamawiający dopuszcza kalibratory i kontrole w formie liofilizatu do szybkiej, jednorazowej rekonstrukcji, pod warunkiem dostarczenia stosownej, automatycznej pipety (ze zmiennymi dedykowanymi objętościami, w zakresach rekonstruowanych liofilizatów)	TAK	TAK
7	Eliminacja kontaminacji przy dozowaniu materiału badanego.	TAK	TAK
IV	Funkcje / parametry oceniane		
Lp.	Oceniane funkcje / parametry	TAK / NIE parametr punktowany	
1	Internetowa aktualizacja on-line bazy danych systemu dotyczących m.in. aplikacji, wartości kontroli i kalibratorów	Tak – 3 pkt, Nie – 0 pkt Odpowiedź Oferenta: TAK	
2	Zakres pomiarowy białka CRP (bez rozcieńczenia) min. 400 mg/l	Tak – 4 pkt, Nie – 0 pkt Odpowiedź Oferenta: NIE	
3	Zakres liniowości oznaczeń enzymatycznych w pierwszym oznaczeniu, bez konieczności rozcieńczenia próbki i zużycia dodatkowo odczynników min: ALT - 3700U/L, AST - 4000U/L, Amylaza - 6000U/L, ALP - 4000U/L, GGT - 7000U/L, CK - 4000U/L	Tak – 4 pkt, Nie – 0 pkt Odpowiedź Oferenta: NIE	
4	Oprogramowanie magazynowe z wykorzystaniem technologii RFID oraz możliwość tworzenia etykiet RFID dla wielu dostawców lub oprogramowanie w technologii kodów kreskowych oraz możliwość tworzenia kodów dla wielu dostawców (Zamawiający ocenia ilość etykiet na: 20 000 szt.)	tak RFID - 10 pkt tak kody kreskowe - 0 pkt Odpowiedź Oferenta: TAK KODY KRESKOWE	
	Mobilna aplikacja umożliwiająca prezentację danych statystycznych oraz śledzenie statusu próbki z dowolnego komputera podłączonego do sieci internetowej, w następującym zakresie:	Tak – 3 pkt, Nie – 0 pkt Odpowiedź Oferenta: TAK	

5	- ilość i zmianę wykonanych badań w podziale na typ, źródło zlecenia,	
	- ilość pacjentów, próbek, testów oraz zmianę w stosunku do analizowanego okresu,	
	- godziny największego obciążenia laboratorium i dostępność personelu,	
	- czas obiegu próbki od momentu pobrania do momentu wydania wyniku	
	- ilość i rodzaj badań wykonanych na każdym z analizatorów.	
6	Możliwość dodatkowego oznaczania kortyzolu w ślinie (z tego samego odczynnika, co w surowicy i w moczu)	Tak – 3 pkt, Nie – 0 pkt Odpowiedź Oferenta: NIE
	Wykonawca uzupełni dostarczany sprzęt i oprogramowanie o elementy niezbędne, w jego rozwiązaniu, do prawidłowej i w pełni funkcjonalnej całości.	
	Załącznik wskazuje minimalne wymagania zamawiającego, które muszą zostać spełnione, natomiast wykonawca – wypełniając ten załącznik – oferuje konkretne rozwiązania, charakteryzując w ten sposób zaoferowany asortyment.	
	Załącznik należy wypełnić w całości, bez wprowadzania zmian w jego treści – stanowi on integralną część oferty – deklarację wykonawcy co do jej treści, stąd brak tego załącznika, zawierającego treści zgodne z wzorem określonym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, spowoduje odrzucenie oferty.	
	Wymagania GARNICZNE dotyczące oferowanego ewentualnie dodatkowego analizatora (dla max 5 badań z listy wykonywanych badań):	
	W pełni zautomatyzowany wieloparametrowy analizator, (możliwość oznaczania parametrów wymienionych w formularzu asortymentowo-cenowym, możliwość ewentualnego rozszerzenia panelu oznaczeń) wykorzystujący metodę chemiluminescencji, wykonujący kompletną analizę próbki, posiadający opcję dostawiania kolejnych prób w trakcie analiz, dający możliwość wykonania oznaczeń w trybie pilnym. Wymagane jest aby analizator umożliwiał: doładowywanie odczynników, materiałów zużywalnych w dowolnym momencie pracy, wykonanie oznaczeń w różnych rodzajach materiałów biologicznych z różnego rodzaju próbek pierwotnych i wtórnych oraz aby posiadał detektor wykrywania skrzepów i mikroskrzepów w badanej próbce	
	Gwarancja techniczna, przez cały okres trwania umowy, uwzględniająca koszt naprawy, wymiany wszelkich niezbędnych materiałów i podzespołów, okresowych przeglądów w okresach zgodnie z zaleceniami producenta z wystawieniem dokumentu potwierdzającego sprawność, zapewnienie pełnej sprawności aparatu w okresie obowiązywania umowy	
	Transmisja dwukierunkowa, podłączenie analizatora do Laboratoryjnego Systemu Informatycznego.	

* TAK, potwierdzamy spełnianie warunków granicznych

.....
(podpisy i pieczęcie osób upoważnionych
do reprezentowania wykonawcy)

Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

Informacje na temat publikacji

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis ESPD. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Numer ogłoszenia w Dz.U. S:

2019/S 095-229142

URL Dz.U. S

Krajowy dziennik urzędowy

-

W przypadku gdy zaproszenie do ubiegania się o zamówienie nie zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej bądź gdy jego publikacja w Dzienniku Urzędowym nie jest wymagana, wówczas instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający musi podać informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym).

Tożsamość zamawiającego

Oficjalna nazwa:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 3 w Rybniku 44-200 Rybnik ul. Energetyków 46

Państwo:

Polska

Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia

Rodzaj procedury

Nie określono

Tytuł:

Dostawa systemu (zintegrowanej platformy) do badań z zakresu biochemii i immunochemii wraz z dzierżawą analizatorów na okres 4 lat

Krótki opis:

-

Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy):

LAS-155-PN/55-2019

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy**A: Informacje na temat wykonawcy****Nazwa:**

Roche Diagnostics Polska Sp. z o.o.

Ulica i numer:

ul. Bobrowiecka 8

Kod pocztowy:

00-728

Miejscowość:

Warszawa

Państwo:

Polska

Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):

www.roche.com

E-mail:

dzial.przetargow@roche.com

Telefon:

22 481 55 55

Osoba(-y) wyznaczona(-e) do kontaktów:

ANNA IWANIEC

Numer VAT (jeżeli dotyczy):

527-23-22-068

Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.

-

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?

Tak

Nie

Jedynie w przypadku, gdy zamówienie jest zastrzeżone: Czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?

Tak

Nie

W stosownych przypadkach, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?

Tak

Nie

- Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku, WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w danym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia

e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?

Tak

Nie

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:

-

Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami?

Tak

Nie

W stosownych przypadkach, wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę:

-

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy #1

- W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

Imię

Maria

Nazwisko

Cupryjak

Data urodzenia

-

Miejsce urodzenia

-

Ulica i numer:

ul.Bobrowiecka 8

Kod pocztowy:

00-728

Miejscowość:

Warszawa

Państwo:

Polska

E-mail:

dzial.przetargow@roche.com

Telefon:

22 481 55 55

Stanowisko/Działający(-a) jako:

pełnomocnik

W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):

pełnomocnictwo

B: Informacje na temat przedstawicieli wykonawcy #2

Imię

Karolina

Nazwisko

Banachowicz

Data urodzenia

-

Miejsce urodzenia

-

Ulica i numer:

ul. Bobrowiecka 8

Kod pocztowy:

00-728

Miejscowość:

Warszawa

Państwo:

Polska

E-mail:

dzial.przetargow@roche.com

Telefon:

22 481 55 55

Stanowisko/Działający(-a) jako:

pełnomocnik

W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):

pełnomocnictwo

C: Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów

Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?

Tak

Nie

D: Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega

- (Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku, gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?

Tak

Nie

- Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji, dodatkowo oprócz informacji wymaganych w części I, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

udział w organizacji przestępczej

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za udział w organizacji przestępczej, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

korupcja

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za korupcję, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

nadużycie finansowe

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za nadużycie finansowe, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których to czynach mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

praca dzieci i inne formy handlu ludźmi

Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok za pracę dzieci i inne formy handlu ludźmi, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje? Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

B: Podstawy związane z płatnością podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne

W art. 57 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

płatność podatków

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności podatków, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

płatność składek na ubezpieczenie społeczne

Czy wykonawca dopuścił się naruszenia swoich obowiązków dotyczących płatności składek na ubezpieczenie społeczne, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

C: Podstawy związane z niewypłacalnością, konfliktem interesów lub wykroczeniami zawodowymi

W art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa ochrony środowiska

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa ochrony środowiska? O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa socjalnego

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa socjalnego? O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa pracy

Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa pracy? O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

upadłość

Czy wykonawca znajduje się w stanie upadłości?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

niewypłacalność

Czy wykonawca jest objęty postępowaniem upadłościowym lub likwidacyjnym?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

układ z wierzycielami

Czy wykonawca zawarł układ z wierzycielami?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

inna sytuacja podobna do upadłości wynikająca z prawa krajowego

Czy wykonawca znajduje się w innej sytuacji podobnej do upadłości wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

aktywami zarządza likwidator

Czy aktywami wykonawcy zarządza likwidator lub sąd?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

działalność gospodarcza jest zawieszona

Czy działalność gospodarcza wykonawcy jest zawieszona?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

porozumienia z innymi wykonawcami mające na celu zakłócenie konkurencji

Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

winien poważnego wykroczenia zawodowego

Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego? W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

konflikt interesów spowodowany udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia

Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów – jak wskazano w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia – spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

bezpośrednie lub pośrednie zaangażowanie w przygotowanie przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia

Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

rozwiązanie umowy przed czasem, odszkodowania lub inne porównywalne sankcje

Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub

w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

winien wprowadzenia w błąd, zatajenia informacji lub niemożności przedstawienia wymaganych dokumentów lub uzyskania poufnych informacji na temat przedmiotowego postępowania

Czy wykonawca znalazł się w jednej z poniższych sytuacji:

- a) był winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;
- b) zataił te informacje;
- c) nie był w stanie niezwłocznie przedstawić dokumentów potwierdzających wymaganych przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz
- d) przedsięwziął kroki, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

D: Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym

Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym

Inne podstawy wykluczenia, które mogą być przewidziane w przepisach krajowych państwa członkowskiego instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego. Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

Część IV: Kryteria kwalifikacji

A: Kompetencje

W art. 58 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące kryteria kwalifikacji

wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Figuruje w odpowiednich rejestrach zawodowych prowadzonych w państwie członkowskim siedziby wykonawcy zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

wpis do rejestru handlowego

Figuruje w odpowiednich rejestrach handlowych prowadzonych w państwie członkowskim siedziby wykonawcy zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

W przypadku zamówień na usługi: konieczne posiadanie określonego zezwolenia

Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

W przypadku zamówień na usługi: konieczne bycie członkiem określonej organizacji

Czy konieczne jest bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

B: Sytuacja ekonomiczna i finansowa

W art. 58 ust. 3 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące kryteria kwalifikacji

ogólny roczny obrót

Jego ogólny roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych – wymagany w stosownym ogłoszeniu, dokumentach zamówienia lub ESPD – jest następujący:

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

01-01-2018

Data końcowa31-12-2018

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

01-01-2017

Data końcowa31-12-2017

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

01-01-2016

Data końcowa31-12-2016

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

01-01-2015

Data końcowa31-12-2015

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

01-01-2014

Data końcowa

31-12-2014

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

średni roczny obrót

Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat – wymagany w stosownym ogłoszeniu, dokumentach zamówienia lub ESPD – jest następujący:

Liczba lat

-

Średni obrót

-

PLN (Złoty)

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

roczny obrót w danym obszarze

Jego roczny obrót w danym obszarze działalności objętym zamówieniem w ciągu określonej liczby lat obrotowych – wymagany w stosownym ogłoszeniu, dokumentach zamówienia lub ESPD – jest następujący:

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

01-01-2018

Data końcowa

31-12-2018

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

01-01-2017

Data końcowa

31-12-2017

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

01-01-2016

Data końcowa

31-12-2016

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

01-01-2015

Data końcowa

31-12-2015

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

01-01-2014

Data końcowa

31-12-2014

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

średni obrót w danym obszarze

Jego średni roczny obrót w danym obszarze działalności objętym zamówieniem w ciągu określonej liczby lat – wymagany w stosownym ogłoszeniu, dokumentach zamówienia lub ESPD – jest następujący:

Liczba lat

-

Średni obrót

-

PLN (Złoty)

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

ustanowienie przedsiębiorstwa wykonawcy

W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub w danym obszarze) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:

Proszę określić

-

wskaźnik finansowy

W odniesieniu do wskaźników finansowych (np. stosunek aktywów do zobowiązań) określonych w stosownym ogłoszeniu, dokumentach zamówienia lub ESPD wykonawca oświadcza, że aktualne wartości wymaganych wskaźników są następujące:

wskaźnik

-

opis

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

ubezpieczenie z tytułu ryzyka zawodowego

W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę:

kwota

-

PLN (Złoty)

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

inne wymogi ekonomiczne lub finansowe

W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że:

Proszę je opisać

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

C: Zdolność techniczna i zawodowa

W art. 58 ust. 4 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące kryteria kwalifikacji

W przypadku zamówień na roboty budowlane: wykonanie robót budowlanych określonego rodzaju

Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Instytucje zamawiające mogą wymagać, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i dopuszczają legitymowanie się doświadczeniem sprzed ponad pięciu lat.

opis

-

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

-

Data końcowa

-

odbiorcy

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

W przypadku zamówień na dostawy: realizacja dostaw określonego rodzaju

Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: W okresie odniesienia wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju: Instytucje zamawiające mogą wymagać, aby okres ten wynosił do trzech lat, i dopuszczać legitymowanie się doświadczeniem sprzed ponad trzech lat.

opis

-

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

-

Data końcowa

-

odbiorcy

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

W przypadku zamówień na usługi: realizacja usług określonego rodzaju

Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia wykonawca zrealizował następujące główne usługi określonego rodzaju: Instytucje zamawiające mogą wymagać, aby okres ten wynosił do trzech lat, i dopuszczać legitymowanie się doświadczeniem sprzed ponad trzech lat.

opis

-

kwota

-

PLN (Złoty)

Data początkowa

-

Data końcowa

-

odbiorcy

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

pracownicy techniczni lub służby techniczne odpowiedzialni(-e) za kontrolę jakości

Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości. W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

Proszę je opisać

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

W przypadku zamówień na roboty budowlane: pracownicy techniczni lub służby techniczne odpowiedzialni(-e) za wykonanie robót

W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:

Proszę je opisać

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

urządzenia techniczne oraz środki w celu zapewnienia jakości

Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:

Proszę je opisać

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

zaplecze naukowo-badawcze

Korzysta z następującego zaplecza naukowo-badawczego:

Proszę je opisać

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

zarządzanie łańcuchem dostaw

Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:

Proszę je opisać

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

możliwość przeprowadzania kontroli

W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości? Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

Czy zezwalają Państwo na przeprowadzenie kontroli?

Tak

Nie

wykszałcenie i kwalifikacje zawodowe

Sam usługodawca lub wykonawca oraz/lub jego kadra kierownicza (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia) posiada następujące wykształcenie i kwalifikacje zawodowe.

Proszę je opisać

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

środki zarządzania środowiskowego

Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:

Proszę je opisać

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

liczebność kadry kierowniczej

Liczebność kadry kierowniczej wykonawcy w ostatnich trzech latach była następująca:

rok

-

liczba (numer)

-

rok

-

liczba (numer)

-

rok

-

liczba (numer)

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

średnie roczne zatrudnienie

Średnie roczne zatrudnienie u wykonawcy w ostatnich trzech latach było następujące:

rok

-

liczba (numer)

-

rok

-

liczba (numer)

-

rok

-

liczba (numer)

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

narzędzia, wyposażenie zakładu i urządzenia techniczne

Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:

Proszę je opisać

-

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

część procentowa podwykonawstwa

Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom następującą część (procentową) zamówienia: Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca postanowił zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia oraz polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. część II sekcja C powyżej).

Proszę określić

-

W przypadku zamówień na dostawy: próbki, opisy lub fotografie bez świadectwa autentyczności

W przypadku zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

W przypadku zamówień na dostawy: próbki, opisy lub fotografie ze świadectwem autentyczności

W przypadku zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone, oraz przedstawi w stosownych przypadkach świadectwa autentyczności.

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

W przypadku zamówień na dostawy: zaświadczenia sporządzone przez agencje kontroli jakości

Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

D: Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego

W art. 62 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące kryteria kwalifikacji

zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki odnośnie do norm zapewniania jakości

Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę

wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki odnośnie do systemów lub norm zarządzania środowiskowego

Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego?

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

Zakończ

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca oświadcza, że:

W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:

W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:

Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej, proszę wskazać dla każdego z nich:

Proszę podać odpowiedź

Tak

Nie

Czy informacje te mogą zostać bezpłatnie uzyskane przez instytucje z bazy danych państwa członkowskiego UE?

Tak

Nie

Część VI: Oświadczenia końcowe

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że informacje podane powyżej w częściach II-V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Wykonawca oficjalnie oświadcza, że jest w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

- a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim (pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność; w razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu), lub
- b) najpóźniej od dnia 18 października 2018 r. (w zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE), instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Wykonawca oficjalnie wyraża zgodę na to, aby instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określone w części I uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w części III i IV niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia na potrzeby postępowanie o udzielenie zamówienia określonego w części I.

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y):

data

26-06-2019

Miejsce

Warszawa

Podpis