

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 1.1. Przedmiotem zamówienia jest: dostawa odczynników, akcesoriów i materiałów kontrolnych do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej metodą mikrokolumnową wraz z dzierżawą kompletnego sprzętu niezbędnego do wykonania badań dla SP ZOZ w Kępnie.

KODY CPV: 38434000-6, 33696100-6, 33696500-0.

- 1.2. Szczegółowy wykaz zapotrzebowania Zamawiającego zawierają Załączniki nr 3 i nr 4 do SIWZ.
- 1.3. Ilości wskazane w Załączniku nr 3 zostały podane orientacyjnie i mogą ulec zmianie w zależności od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego. Ilości te zostały podane po to, aby ułatwić sporządzenie i skalkulowanie oferty. Wykonawca zobowiązuje się, że po zakończeniu okresu umowy – w przypadku nie wykorzystania zamówionych wcześniej odczynników – umowa dzierżawy zostanie przedłużona co najmniej o 2 miesiące na tych samych warunkach finansowych.
- 1.4. Oferowane produkty powinny być dopuszczone do użytku szpitalnego zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2015 r., poz. 876) oraz posiadać oznaczenie CE. Zaoferowane produkty określone w Załączniku nr 3 w zależności od tego, do jakiej kategorii zostały zarejestrowane przez producenta, muszą odpowiadać przepisom wymienionym poniżej oraz posiadać wymagane dokumenty potwierdzające ten fakt:
- 1) rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 23 września 2010 r. w sprawie wzoru znaku CE (Dz. U. z 2010 r. Nr 186, poz. 1252),
 - 2) ustawa z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2015 r., poz. 28),
 - 3) ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107, poz. 679 ze zm.),
 - 4) rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2004 r. w sprawie klasyfikacji wyrobów medycznych różnego przeznaczenia (Dz. U. nr 100, poz. 1027),
 - 5) rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia (Dz. U. z 2011 r. Nr 16, poz. 74),
 - 6) rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 3 lipca 2002 r. w sprawie kart charakterystyki substancji niebezpiecznych i preparatu niebezpiecznego (Dz. U. z 2002 r. Nr 140, poz. 1171),
 - 7) rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 14 sierpnia 2002 r. w sprawie obowiązku dostarczenia kart charakterystyki niektórych preparatów niezaklasyfikowanych jako niebezpieczne (Dz. U. z 2002 r. Nr 142, poz. 1194)
- 1.5. Zamówienie będzie realizowane partiami. Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć poszczególną partię zamówienia zgodnie z zadeklarowanym w ofercie harmonogramem.
- 1.6. Wykonawca zagwarantuje realizację dostaw „cito” poza rocznym harmonogramem.
- 1.7. Wykonawca określi rodzaj i ilość koniecznych odczynników oraz niezbędnego sprzętu, zaokrąglając do pełnego opakowania w górę.

- 1.8. Wykonawca zapewni materiały edukacyjne oraz foldery ścienne/inne z czytelną interpretacją wyniku badania.
- 1.9. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania określonej przez Zamawiającego ilości sztuk, opakowań, zestawów itp. danego rodzaju produktów niezależnie od sposobu ich pakowania.
- 1.10. Wykonawca na swój koszt będzie dostarczał przedmiot zamówienia bezpośrednio do siedziby Zamawiającego przy ul. Szpitalnej 7 w Kępnie **do Centralnego Laboratorium Analitycznego**. Wykonawca będzie zobowiązany do rozładunku i wniesienia towaru.
- 1.11. Wykonawca zobowiązany jest do zaoferowania produktów wyszczególnionych w Załączniku nr 3 do SIWZ w opakowaniach zapewniających ich pełne zużycie w okresie ich przydatności.
- 1.12. Uiszczenie zapłaty nastąpi po dokonaniu odbioru przedmiotu umowy (danej partii zamówienia), w terminie do 30 dni od dnia dostarczenia do siedziby Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT w formie papierowej.
- 1.13. Nie przewiduje się zaliczkowania na poczet realizacji zamówienia. Szczegóły dotyczące zasad płatności określa wzór umowy.
- 1.15. Wymogi dotyczące aparatu:
 - 1) Zamawiający w celu zabezpieczenia prawidłowego funkcjonowania laboratorium wymaga zaoferowania aparatu wraz ze sprzętem dodatkowym niezbędnym do wykonywania badań określonych Załączniku nr 2 do SIWZ;
 - 2) Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć kompletny i niezbędny sprzęt do siedziby Zamawiającego i wydania go w stanie gotowym do użytku w terminie do 14 dni roboczych od daty podpisania umowy oraz do przeszkolenia personelu Zamawiającego, tj. wskazanych przez niego osób w zakresie niezbędnym do prawidłowego użytkowania dostarczonego i zamontowanego sprzętu,
 - 3) Wykonawca wydzierżawiający sprzęt zobowiązany jest każdorazowo uzgodnić z Zamawiającym termin przeglądu i walidacji urządzeń, nie rzadziej niż 1 raz w roku i w razie konieczności na czas przeglądu wstawia urządzenie zastępcze.
 - 4) po zakończeniu każdego przeglądu i walidacji Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć dokument potwierdzający, że urządzenie jest sprawne i jest dopuszczone do eksploatacji,
 - 5) oferowane urządzenie powinno zapewniać Zamawiającemu możliwość wykonywania wszystkich badań wymienionych w Załączniku nr 3 do SIWZ,
 - 6) Wykonawca zobowiązany będzie do zapewnienia serwisu aparatu oraz do zapewnienia stałej jego sprawności,
 - 7) Bezpłatny przegląd winien dotyczyć całości sprzętu niezbędnego do wykonania badań określonych Załączniku nr 3 i 4 do SIWZ
 - 8) awarie i usterki będące wynikiem normalnej, zgodnej z instrukcją obsługi, eksploatacji sprzętu oraz systemu informatycznego, będą usuwane na koszt własny Wykonawcy w terminie uzgodnionym z Zamawiającym,
 - 9) Wykonawca zobowiązany będzie do zapewnienia gwarancji na dzierżawione urządzenia przez cały okres obowiązywania umowy,
 - 10) Zamawiający wymaga, aby dostarczone urządzenia i zestaw komputerowy wyposażone zostały w UPS o odpowiedniej mocy.