

**SP ZOZ Szpital Wielospecjalistyczny
w Jaworznie
ul. Chełmońskiego 28
43-600 Jaworzno
woj. śląskie**

**tel. 32 616 44 82
faks 32 751 98 44
e-mail: zampubl@szpital.jaworzno.pl**

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

przetarg nieograniczony o wartości poniżej 200 000 euro na

**„Dostawę aparatury medycznej i sprzętu medycznego do SP ZOZ
Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”**

Jaworzno, dnia 16.01.2013 r.

ZATWIERDZAM:

Podpisała: Gabriela Rokitowska Z- ca Dyrektora ds. administracyjnych

SPIS TREŚCI

SPIS TREŚCI	1
SPIS TREŚCI	2
I. INFORMACJE OGÓLNE.....	3
II. OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.....	3
III. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA.....	5
IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW.	5
V. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA, SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.	6
VI. WYKLUCZENIE WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA.....	6
VII. POZOSTAŁE DOKUMENTY, KTÓRE WYKONAWCA ZOBOWIĄZANY JEST PRZEDŁOżyć Z OFERTĄ.....	8
VIII. INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.	9
IX. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM.	10
X. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ.....	10
XI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT.....	11
XII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT.	12
XIII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY.....	12
XIV. INFORMACJA DOTYCZĄCA WALUT OBCYCH, W JAKICH MOGĄ BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY WYKONAWCĄ, A ZAMAWIAJĄCYM.	13
XV. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY.....	13
XVI. INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY.....	14
XVII. ISTOTNE DLA ZAMAWIAJĄCEGO POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY.	14
XVIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.	14
XIX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYŚLUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.....	15
XX. WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA.	16

I. INFORMACJE OGÓLNE.

Zamawiający: SP ZOZ Szpital Wielospecjalistyczny w Jaworznie, ul. Chełmońskiego 28; 43-600 Jaworzno, zaprasza do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na: **„Dostawę aparatury medycznej i sprzętu medycznego do SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”**

Nr sprawy SZP.III.240/02/13/P zgodnie z niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

- Godziny pracy od poniedziałku do piątku w godz.7:00 – 14:35
 - Pisma, wiadomości i informacje prosimy składać pisemnie do sekretariatu Zamawiającego w jego siedzibie (I piętro)
 - Informacje można przekazywać faksem pod nr 032 751 98 44 (prosimy o niezwłoczne potwierdzenie pisemnie)
 - Konto e-mail: zampubl@szpital.jaworzno.pl , adres strony internetowej : www.szpital.jaw.pl.
1. Postępowanie prowadzone jest zgodnie z zasadami udzielania zamówień publicznych, wynikającymi z ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2010r. Nr 113, poz. 759 z późn zm.). W przypadkach nie uregulowanych w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia zastosowanie mają przepisy cytowanej powyżej ustawy oraz kodeksu cywilnego.
 2. W celu prawidłowego złożenia oferty wykonawca winien zapoznać się z wszystkimi częściami specyfikacji.
 3. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku wykonawcy muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia, albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
 4. Jeżeli oferta wykonawców, o których mowa w pkt. 3 zostanie wybrana, Zamawiający żąda przekazania przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych wykonawców.
 5. Koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi wykonawca.

II. OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.

Przedmiotem zamówienia jest dostawa aparatury medycznej i sprzętu medycznego w ramach czterech pakietów wraz z instalacją i uruchomieniem oraz przeszkolenie personelu medycznego (w siedzibie zamawiającego) w zakresie obsługi urządzeń.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera Załącznik nr 3.1 do 3.4 do SIWZ specyfikacja asortymentowo – cenowa wraz z opisem przedmiotu zamówienia.

Przedmiot zamówienia obejmuje następujące części (pakiety):

Pakiet nr 1 – aparat EKG CPV: 33123200-0 urządzenia do elektrokardiografii

SZP.III.240/02/13/P

Pakiet nr 2 – pistolet do biopsji stercza CPV: 33125000-2 Urządzenia do badań urologicznych

Pakiet nr 3 – aparaty medyczne dla Oddziału Neonatologii

CPV: 331520000-0 Inkubatory;

33100000-1 Urządzenia medyczne

33172000-6 urządzenia do anestezji i resuscytacji

Pakiet nr 4 – stanowiska do pielęgnacji noworodków i niemowląt CPV: 33190000-8 różne urządzenia i produkty medyczne, 33192300-5 meble medyczne, z wyjątkiem łóżek i stołów

2. W pozycjach opisowych, gdzie została użyta nazwa własna (lub użyto określenia „typu” lub dokonano opisu za pomocą norm, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów odniesienia, o których mowa w art.30 ust. 1-3 ustawy) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Pod pojęciem produkt równoważny zamawiający rozumie produkt co najmniej równy pod względem cech technicznych i jakościowych produktowi oryginalnemu, tj. o takim samym składzie i działaniu oraz przeznaczeniu do stosowania.

Wykonawca zobowiązany jest zgodnie z dyspozycją art. 30 ust. 5 ustawy Pzp poinformować Zamawiającego o fakcie złożenia oferty równoważnej poprzez załączenie wykazu produktów oraz kart katalogowych lub innych dokumentów, w których zawarty jest ich dokładny opis pod kątem ich równoważności. Produkty równoważne, to produkty o parametrach takich samych lub lepszych, aniżeli uwzględnione w opisie. UDOWODNIENIE RÓWNOWAŻNOŚCI LEŻY PO STRONIE WYKONAWCY. Wskazanie przez Wykonawcę produktów równoważnych bez przedstawienia dokumentów na potwierdzenie równoważności spowoduje wezwanie Wykonawcy do przedstawienia brakujących dokumentów w trybie art. 26 ust. 3 w związku z art. 25 ust. 1 ustawy Pzp. Wykonawca powołujący się na rozwiązania równoważne winien wykazać, że oferowane przez niego akcesoria spełniają wymagania Zamawiającego.

3. Oferowane przez Wykonawcę wyroby medyczne muszą posiadać dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U.z 2010 r. nr 107 poz. 679 z późn. zmianami) i przepisami obowiązującymi w krajach UE (dokumenty należy dostarczyć wraz z dostawą).
4. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych, dla każdego z pakietów odrębnie, jednakże w ramach danego pakietu należy złożyć ofertę na wszystkie pozycje.
5. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy Prawo zamówień publicznych.
6. Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty wariantowej.
7. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
8. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty przy wykorzystaniu aukcji elektronicznej. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

9. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.
10. Obowiązkiem wykonawcy jest dostarczenie wraz z przedmiotem zamówienia następujących dokumentów:
 - instrukcji używania (w języku polskim i zgodnie z Art.14 ustawy o wyrobach medycznych);
 - wykazu, o którym mowa w Art.90 ust. 4 ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych: „...wyrób, który dla prawidłowego i bezpiecznego działania wymaga fachowej instalacji, okresowej konserwacji lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa- które zgodnie z instrukcją używania wyrobu nie mogą być wykonywane przez użytkownika- załącza do wyrobu wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności”.
11. Dostawa do siedziby zamawiającego odbędzie się na koszt i ryzyko Wykonawcy.
12. Warunki płatności: Zapłata za dostarczony towar dokonana będzie **w terminie do 30** dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury wraz z załączonym protokołem zdawczo-odbiorczym.

III. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA.

Termin realizacji zamówienia: **do 42 dni od daty zawarcia umowy.**

IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW.

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki **określone w art. 22 ust.1 ustawy Prawo zamówień publicznych**, dotyczące:

- 1)posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności , jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania - wymagane złożenie oświadczenia Wykonawcy
- 2) posiadania wiedzy i doświadczenia - wymagane złożenie oświadczenia Wykonawcy
- 3)dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia – wymagane złożenie oświadczenia Wykonawcy
- 4)sytuacji ekonomicznej i finansowej – wymagane złożenie oświadczenia Wykonawcy.

2. Stosownie do Art. 26 ust.2b ustawy Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków.

Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności **przedstawiając w tym celu**

pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.

V. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA, SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.

Zamawiający wymaga złożenia następujących oświadczeń i dokumentów:

- 1) Na potwierdzenie że wykonawca posiada uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania – wymagane złożenie oświadczenia Wykonawcy;
- 2) Stosownie do art. 44 ustawy Pzp, Zamawiający na potwierdzenie spełnienia warunków, o których mowa w Specyfikacji wymaga złożenia oświadczenia, stwierdzającego, że wykonawca spełnia wymagania art. 22 ust.1 ustawy Pzp– wzór stanowi załącznik nr 2.1 do niniejszej SIWZ;
- 3) Na potwierdzenie posiadania wiedzy i doświadczenia - wymagane złożenie oświadczenia Wykonawcy;
- 4) Na potwierdzenie dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia – wymagane złożenie oświadczenia Wykonawcy
- 5) Na potwierdzenie spełniania warunków dotyczących sytuacji ekonomicznej i finansowej - wymagane złożenie oświadczenia Wykonawcy.

VI. WYKLUCZENIE WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA.

1. Stosownie do Art. 24 ust.1 ustawy Pzp z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

1) wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, jeżeli szkoda ta została stwierdzona orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania;

1a) wykonawców, z którymi dany zamawiający rozwiązał albo wypowiedział umowę w sprawie zamówienia publicznego albo odstąpił od umowy w sprawie zamówienia publicznego, z powodu okoliczności, za które wykonawca ponosi odpowiedzialność, jeżeli rozwiązanie albo wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej nastąpiło w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, a wartość niezrealizowanego zamówienia wyniosła co najmniej 5% wartości umowy;

2) wykonawców, w stosunku do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego;

3) wykonawców, którzy zalegają z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;

4) osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

5) spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

6) spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

7) spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

8) osoby prawne, których urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

9) podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary.

10) wykonawców będących osobami fizycznymi, które prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz.poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku;

11) wykonawców będących spółką jawną, spółką partnerską, spółką komandytową, spółką komandytowo-akcyjną lub osobą prawną, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku.

2. Stosownie do Art. 24 ust.2 ustawy Pzp z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawców, którzy:

1) wykonywali bezpośrednio czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania lub posługiwali się w celu sporządzenia oferty osobami uczestniczącymi w dokonywaniu tych czynności, chyba że udział tych wykonawców w postępowaniu nie utrudni uczciwej konkurencji; przepisu nie stosuje się do wykonawców, którym udziela się zamówienia na podstawie art. 62 ust. 1 pkt 2 lub art. 67 ust. 1 pkt 1 i 2;

2) nie wnieśli wadium do upływu terminu składania ofert, na przedłużony okres związania ofertą lub w terminie, o którym mowa w art. 46 ust. 3, albo nie zgodzili się na przedłużenie okresu związania ofertą;

3) *złożyli nieprawdziwe informacje mające wpływ lub mogące mieć wpływ na wynik prowadzonego postępowania;*

4) **nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu.**

3. **W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia** z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art.24 ust.1 ustawy Pzp, Zamawiający żąda następujących **dokumentów**:

1) oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia - wzór stanowi załącznik nr 2.2 do niniejszej SIWZ;

2) aktualnego odpisu z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy; Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast tych dokumentów - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, **że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości**; Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się przedmiotowych dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania. Dokumenty powinny być wystawione nie wcześniej, niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art.22 ust 1 ustawy i w Rozdziale IV SIWZ polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych wykonawców art. 26 ust 2 b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, zamawiający żąda od wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów określonych w Rozdziale VI pkt 3 ppkt 1 i 2.

W przypadku wykonawców występujących wspólnie wymaga się złożenia dokumentów określonych w cz. VI pkt. 3 ppkt 1 i 2 SIWZ dla wszystkich podmiotów.

4. Dokumenty są składane w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez wykonawcę. W przypadku składania elektronicznych dokumentów powinny być one opatrzone przez wykonawcę bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.

5. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku podmiotów, które będą brały udział w realizacji części zamówienia, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem przez wykonawcę lub te podmioty.

6. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.

7. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski. Tłumaczenie nie jest wymagane, jeżeli zamawiający wyraził zgodę, o której mowa w art. 9 ust. 3 ustawy Pzp.

VII. POZOSTAŁE DOKUMENTY, KTÓRE WYKONAWCA ZOBOWIĄZANY JEST PRZEDŁOŻYĆ Z OFERTA.

1. Wypełniony formularz ofertowy wg załącznika nr 1 do SIWZ wraz z wypełnionym załącznikiem nr 3 Opis przedmiotu zamówienia i załącznikiem nr 3.1-3.4 Zestawienie asortymentowo-cenowe.

2. Oświadczenie, w którym wykonawca wskaże części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.
3. Certyfikat CE na oferowane urządzenie medyczne, deklaracja zgodności CE, lub wpis/zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych lub inny dokument potwierdzający, że zaoferowane urządzenie medyczne jest dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski i Unii Europejskiej zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r.
4. Katalogi lub karty katalogowe, lub inne materiały informacyjne, np. opisy i zdjęcia, ulotki informacyjne itp. w celu potwierdzenia, że oferowane urządzenie medyczne odpowiada wymaganiom zamawiającego.
5. Oświadczenie Wykonawcy, **że wraz z przedmiotem zamówienia zobowiązuje się dostarczyć następujące dokumenty:**

-instrukcja używania (w języku polskim i zgodnie z Art.14 ustawy o wyrobach medycznych);
-wykaz, o którym mowa w Art.90 ust. 4 ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych:
„...wyrób, który dla prawidłowego i bezpiecznego działania wymaga fachowej instalacji, okresowej konserwacji lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa- które zgodnie z instrukcją używania wyrobu nie mogą być wykonywane przez użytkownika- załącza do wyrobu wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności”.

Oferta niezgodna z niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia zostanie odrzucona.

VIII. INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.

1. Wszystkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zamawiający i wykonawcy przekazują pisemnie.
2. Zamawiający dopuszcza przekazywanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji faksem (32 751 98 44) lub drogą elektroniczną (zampubl@szpital.jaworzno.pl), z tym, że każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
3. Zamawiający informuje, że podany przez Wykonawcę w formularzu ofertowym numer faksu oraz adres mailowy będzie traktowany jako obowiązujący do celów przesyłania korespondencji, w tym zawiadomienia o wyborze, które Wykonawca obowiązany jest potwierdzić niezwłocznie po jego otrzymaniu.

4. Wykonawca może zwrócić się na piśmie do zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień, chyba, że zapytanie wpłynie do niego później niż w dniu, w którym upływa połowa terminu składania ofert. Jeśli zapytanie wpłynie po tym terminie, zamawiający może udzielić wyjaśnień lub pozostawić wniosek bez rozpoznania. Zamawiający udzieli wyjaśnień nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert. Zamawiający przekaże treść wyjaśnień wszystkim wykonawcom, którzy pobrali od niego specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania oraz umieści ją na stronie internetowej, na której umieszczona została SIWZ. Zapytania należy przesłać także e-mailem na adres:
zampubl@szpital.jaworzno.pl
5. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
6. W uzasadnionych przypadkach, zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę specyfikacji zamawiający przekaże niezwłocznie wszystkim wykonawcom, którym przekazano specyfikację oraz zostanie umieszczona na stronie internetowej, na której umieszczona została SIWZ.
7. Jeżeli zmiana treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu zamawiający zamieszcza ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych.
8. Jeżeli w wyniku zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, zamawiający przedłuża termin składania ofert i informuje o tym wykonawców, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia, oraz na stronie internetowej, jeżeli specyfikacja istotnych warunków zamówienia jest udostępniana na tej stronie.
9. Osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcami ze strony zamawiającego jest:
Grażyna Czarnecka - starszy specjalista do spraw zamówień publicznych

IX. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM.

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

X. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA.

1. Termin związania ofertą wynosi 30 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
3. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert, bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

XI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT.

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę, pod rygorem nieważności w formie pisemnej. Treść oferty musi odpowiadać wymogom treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
2. Oferta powinna być sporządzona w jednym egzemplarzu, w języku polskim, pismem komputerowym, maszynowym lub ręcznie – długopisem, albo nieścieralnym atramentem. Oferty nieczytelne nie będą rozpatrywane.
3. Każda strona oferty oraz wszystkie załączniki powinny być podpisane przez osobę (osoby) uprawnioną do występowania w imieniu wykonawcy. W przypadku reprezentacji wykonawcy przez osoby inne niż wykazane w dokumentach załączonych do oferty, wymagane jest załączenie stosownego upoważnienia.
4. Celem ułatwienia pracy komisji przetargowej, pożądanym jest, aby każda zapisana strona oferty oraz wszystkie załączniki były kolejno ponumerowane i podpisane oraz **spięte (zszyte)** w sposób zapobiegający możliwości dekompletacji zawartości oferty.
5. Poprawki powinny być naniesione czytelnie oraz opatrzone podpisem osoby uprawnionej.
6. Do oferty muszą zostać dołączone wszystkie oświadczenia i dokumenty wymagane postanowieniami zawartymi w niniejszej specyfikacji.
7. Wymagane dokumenty należy złożyć w oryginałach lub kopiach potwierdzonych za zgodność z oryginałem przez osobę (osoby) upoważnioną do reprezentacji wykonawcy, za wyjątkiem pełnomocnictwa, które musi być złożone w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie. Za zgodność z oryginałem należy potwierdzić każdą zapisaną stronę kserokopii dokumentu.
8. Dokumenty sporządzone w języku obcym winny zostać złożone wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym za zgodność z oryginałem przez wykonawcę.
9. Wszelkie załączniki do SIWZ powinny zostać wypełnione przez wykonawcę ściśle wg warunków i postanowień specyfikacji. Jeżeli jakaś część dokumentów nie będzie dotyczyła wykonawcy powinien na niej umieścić adnotację „nie dotyczy”. Wykonawca nie może dokonywać żadnych merytorycznych zmian w załącznikach i dostosowywać ich do własnych potrzeb.
10. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, uniemożliwiającej zapoznanie się z jej treścią przed upływem terminu otwarcia ofert.
11. Koperta powinna być opisana w następujący sposób:
Oferta na przetarg nieograniczony w dniu dot. „.../podać temat zadania/....” Pakiet nr/jeśli dotyczy/ oraz dopisek: „nie otwierać przed upływem terminu składania ofert”. Na kopercie należy **podać nazwę i adres wykonawcy**. W momencie złożenia tak przygotowanej

oferty, na kopercie zostanie złożona pieczęć firmowa Zamawiającego, zapisana data i godzina złożenia oferty oraz kolejny numer w dzienniku podawczym.

12. Oferty złożone po wyznaczonym do składania ofert terminie nie będą rozpatrywane i zostaną niezwłocznie zwrócone wykonawcy bez otwierania.
13. W przypadku złożenia oferty drogą pocztową, o ważności jej złożenia nie będzie decydowała data stempla pocztowego, a tylko i wyłącznie data wpływu oferty do Zamawiającego.
14. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Wprowadzenie zmian lub wycofanie oferty powinno być przygotowane identycznie jak oferta, z tym, że na kopercie powinny znaleźć się dodatkowe napisy: „ZMIANA”, „WYCOFANIE”.

Specyfikację można uzyskać pod adresem: www.szpital.jaw.pl lub w Dziale Administracyjno-Gospodarczym Szpitala tel. 32 616-44-82 wew.119 lub za pobraniem pocztowym. Koszt SIWZ 20 zł.

XII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT.

1. Ofertę należy złożyć w Sekretariacie Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie, ul. Chełmońskiego 28 (I piętro) 43-600 Jaworzno.
2. Termin składania ofert upływa 31.01.2013r o godz. 11:00.
3. Otwarcie ofert jest jawne i nastąpi 31.01.2013r o godz. 11:30 w Szpitalu Wielospecjalistycznym w Jaworznie, ul. Chełmońskiego 28 (sala narad - I piętro) 43-600 Jaworzno.

XIII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY.

1. Wykonawca określi cenę za realizację zamówienia w poszczególnych pakietach.
2. Kwoty wykazywane w specyfikacji asortymentowej zaokrągla się do pełnych groszy (do dwóch miejsc po przecinku), przy czym końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza. Celem ułatwienia obliczenia ceny do niniejszej specyfikacji załączono zał. 3 specyfikacja asortymentowo – cenowa w formacie excel z wprowadzonymi formułami liczącymi. Wykonawca wprowadza do formularza tylko cenę netto – w złotych z dwoma miejscami po przecinku i należną stawkę podatku VAT
3. Cena określona przez wykonawcę zostanie ustalona na okres ważności umowy i nie będzie podlegała zmianom, z zastrzeżeniem przypadków określonych we wzorze umowy.
4. Cena powinna zawierać ewentualne upusty oferowane przez wykonawcę.
5. Cena zgodnie z Polską Klasyfikacją Wyrobów i Usług powinna zawierać podatek VAT w odpowiedniej wysokości.
6. Na podstawie art. 87 ust. 2 Ustawy Zamawiający poprawia w ofercie:
 - * oczywiste omyłki pisarskie,

- * oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek;
- * inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty
- niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona

8. Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli:

- 1) jest niezgodna z ustawą,
- 2) jej treść nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy,
- 3) jej złożenie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,
- 4) zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia,
- 5) została złożona przez wykonawcę wykluczonego z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia,
- 6) zawiera błędy w obliczeniu ceny,
- 7) wykonawca w terminie 3 dni od daty doręczenia zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki, polegającej na niezgodności oferty ze specyfikacją niepowodującej istotnych zmian w treści oferty (art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy),
- 8) jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów.

XIV. INFORMACJA DOTYCZĄCA WALUT OBCYCH, W JAKICH MOGĄ BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY WYKONAWCĄ, A ZAMAWIAJĄCYM.

Rozliczenia między wykonawcą, a zamawiającym będą dokonywane w złotych polskich. Nie dopuszcza się stosowania do rozliczania walut obcych.

XV. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY.

1. Zamawiający nie będzie oceniał ofert odrzuconych.

Kryterium CENA (brutto) za wykonanie całości zadania - 100%

Maksymalną ilość punktów (tj. 100) otrzyma wykonawca z najniższą ceną. Każdej następnej ofercie przyporządkowuje się ilość punktów proporcjonalnie mniejszą – stosując wzór:

$$X = \frac{\text{cena najniższa}}{\text{cena badanej oferty}} \times 100\% \times 100\text{pkt}$$

Oferta, która otrzyma największą ilość punktów, z punktu widzenia przyjętego kryterium, zostanie uznana za najkorzystniejszą.

XVI. INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY.

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183, w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostanie przesłane w sposób określony w art. 27 ust. 2, albo 10 dni – jeżeli zostanie przesłane w inny sposób.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa w ust. 1, jeżeli:
 - a) w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę,
 - b) nie odrzucono żadnej oferty oraz nie wykluczono żadnego wykonawcy,
3. Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1. ustawy PZP.
4. O miejscu i terminie podpisania umowy wykonawca zostanie poinformowany w piśmie zawiadamiającym o wyborze ofert. W wyznaczonym terminie wykonawca powinien przybyć w celu podpisania umowy.

XVII. ISTOTNE DLA ZAMAWIAJĄCEGO POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY.

Z wybranym wykonawcą zamawiający zawrze umowę na warunkach określonych we wzorze umowy, stanowiącym **załącznik nr 4** do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ). Wysokość kar umownych z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, okoliczności i warunki zmiany umowy zostały określone we wzorze umowy, będącym integralną częścią SIWZ.

XVIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XIX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.

1. Środki ochrony prawnej określone w dziale VI ustawy PZP przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy PZP.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5. PZP
3. 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.
4. Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - a) opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu;
 - b) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
 - c) odrzucenia oferty odwołującego.
5. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
6. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
7. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia za pomocą jednego ze sposobów określonych w art. 27 ust. 2 ustawy.
8. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust. 2 ustawy
9. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji zamawiający powtórzy czynność albo dokona czynności zaniechanej, informując o tym wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności. Na czynności te nie przysługuje odwołanie, z zastrzeżeniem art. 180 ust. 2 ustawy.

10. Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 27 ust. 2 ustawy, albo w terminie 10 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

11. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu i postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.

12. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w art. 182 ust. 1 i 2 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

13. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.

14. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

XX. WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA.

Niniejsza specyfikacja istotnych warunków zamówienia zawiera następujące załączniki:

Załącznik nr 1 - Formularz ofertowy.

Załącznik nr 2.1 – Oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu, określonych w art. 22 ust 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Załącznik nr 2.2 - Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia.

Załącznik nr 3 - Opis przedmiotu zamówienia.

Załącznik nr 4- Wzór umowy.

FORMULARZ OFERTOWY

Dot. przetargu nieograniczonego na:

„Dostawę aparatury medycznej i sprzętu medycznego do SP ZOZ

Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”

Nazwa i adres Oferenta **REGON**

..... **NIP:**

Rodzaj i Nr dokumentu rejestrowego (o którym mowa w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane) **lub oświadczenie Wykonawcy, że jest osobą fizyczną**

.....

..... **Nr kierunkowy**

województwo **Tel.**

e-mail **Faks**

Oferujemy przyjęcie do wykonania przedmiotu zamówienia z zakresu:

Pakiet nr

w cenie określonej w załączniku nr 3- specyfikacja asortymentowo – cenowa

Termin realizacji: **do** dni od daty zawarcia umowy.

1. Wyrażamy zgodę na zapłatę faktury w terminie **do 30 dni** licząc od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury.
2. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas 30 dni.
3. Część zamówienia, którą powierzymy podwykonawcom:
4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia i warunkami określonymi w projekcie umowy oraz przyjmujemy je bez zastrzeżeń.
5. Zobowiązujemy się do zawarcia umowy na warunkach określonych w załączniku nr 4 do SIWZ, stanowiącym wzór umowy.
6. Oświadczamy, że oferujemy przedmiot zamówienia zgodny z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ), w szczególności z załącznikiem nr 3 do SIWZ, posiadający wszelkie niezbędne, prawem wymagane dopuszczenia do obrotu i użytkowania, zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie.
7. Oświadczam, że wraz z przedmiotem zamówienia zobowiązuję się dostarczyć następujące dokumenty:

Numer sprawy SZP.III.240/02/13/P

- instrukcja używania (w języku polskim i zgodnie z Art.14 ustawy o wyrobach medycznych);
- wykaz, o którym mowa w Art.90 ust. 4 ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych: „...wyrób, który dla prawidłowego i bezpiecznego działania wymaga fachowej instalacji, okresowej konserwacji lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa- które zgodnie z instrukcją używania wyrobu nie mogą być wykonywane przez użytkownika- załącza do wyrobu wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności”.

dnia

.....
*Wykonawca lub upelnomocniony
przedstawiciel*

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Przedmiot zamówienia – Aparat EKG – 1 szt.

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Parametry	Wymagana wartość	Oferowana wartość
1.	Aparat fabrycznie nowy – nieużywany, nie powystawowy, rok produkcji 2012	Tak	
2.	Głowica termiczna wysokiej rozdzielczości	Tak	
3.	Ekran LCD z podświetleniem wstecznym: - przekątna min. 95 mm - 3 kanały zapisu ekg - częstość HR - sygnalizacja pracy aparatu - rozdzielczość min. 320 x 240	Tak	
4.	Czułość 5/10/20 mm/mV	Tak	
5.	12 odprowadzeń równocześnie	Tak	
6.	Zapis w trybie AUTO i ręcznym	Tak	
7.	Wbudowany akumulator: - min. 4 godziny normalnej pracy - min. 200 wydruków	Tak	
8.	Klawiatura alfanumeryczna	Tak	
9.	Przyciski bezpośredniego dostępu dla najważniejszych funkcji	Tak	
10.	Wbudowana drukarka wysokiej rozdzielczości	Tak	
11.	Papier: - termoczuły, - szerokość min. 80 mm - wbudowany czujnik pozycji papieru	Tak	

12.	Prędkość papieru 5/10/25/50 mm/s	Tak	
13.	Interfejs zewnętrznej drukarki umożliwiający uzyskanie wydruków na zwykłym papierze formatu A4	Tak	
14.	Interfejs do transmisji danych	Tak	
15.	Pamięć o pojemności min. 10 s 12-odprowadzeniowego EKG	Tak	
16.	Wykaz rejestrowanych danych EKG, data, godzina rejestracji, wyniki pomiarów krzywych EKG (interwały, amplitudy, osie elektryczne serca)	Tak	
17.	Możliwość zapamiętania min. 40 badań	Tak	
18.	Program analizy i pomiarów zapisu EKG dla dorosłych i dla dzieci	Tak	
19.	Układ sygnalizacji: - bieżące źródło zasilania - włączenie/wyłączenie filtrów - prawidłowości włożenia papieru - brak kontaktu elektrod - test przewodnictwa z wydrukiem wyniku	Tak	
20.	Pływający i odizolowany od sieci, zabezpieczony przed defibrylacją obwód pacjenta	Tak	
21.	Wózek do aparatu	Tak	
22.	Reakcja serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 48h oraz usunięcia awarii (wykonanie naprawy) w terminie do 5 dni.	Tak	
23.	Autoryzowany serwis	Tak	
24.	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	Tak	
25.	Przeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji bezpłatne	Tak	
26.	Okres gwarancji min. 36 miesięcy.	Tak	
27.	Instrukcja obsługi w języku polskim.	Tak	
28.	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	Tak	

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Przedmiot zamówienia – **INKUBATOR ZAMKNIĘTY DO INTENSYWNEJ OPIEKI NOWORODKA** – 3 szt.

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Parametr/warunek	Warunek graniczny	Parametry oferowane
	Ogólne		
1.	Aparat fabrycznie nowy – nieużywany, nie powystawowy rok produkcji 2012 z najnowszym oprogramowaniem	TAK	
2.	Autoryzowany serwis	TAK	
3.	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	TAK	
4.	Wszelkie upgrade oprogramowania oraz przeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji bezpłatne	TAK	
5.	Dostawa, montaż wraz z konfiguracją systemu oraz przeszkolenie personelu w siedzibie Zamawiającego.	TAK	
6.	Okres gwarancji min. 36 miesięcy.	TAK	
7.	Instrukcja obsługi w języku polskim.	TAK	
8.	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	TAK	
	Kopuła		
9.	Dostęp do wnętrza przynajmniej z 4 stron:	TAK	
	- duże drzwiczki z wyciszonymi zamkami na przedniej i tylnej ścianie. Otwory na bocznych ściankach umożliwiające włożenie rąk	TAK	
	- odchylana przednia i tylna ścianka	TAK	
	- odchylane boczne ścianki	TAK	
	- otwierana górna ścianka	TAK	
10.	Automatycznie aktywowana kurtyna ciepłego powietrza pozwalająca na utrzymanie środowiska pod kopułą po otwarciu odchylanej ścianki	TAK	
11.	Wymiary materacyka: szerokość przynajmniej 50 cm, długość przynajmniej 60 cm	TAK	
12.	Otwory – przepusty do wprowadzania rur respiratora, cewników i przewodów monitorowania, przynajmniej 10 otworów z uszczelkami	TAK	
13.	Podwójne ścianki lub równoważna metoda ochrony przed utratą ciepła i przed zaparowaniem ścianek przy dużej wilgotności powietrza w inkubatorze. Wymagany opis zastosowanego rozwiązania.	TAK	
14.	Możliwość wyjęcia dziecka z inkubatora bez odłączania przewodów i drenów	TAK	

15.	Hałas we wnętrzu <50 dB	TAK	
16.	Przystosowany do zdjęć rentgenowskich – kasetę z rtg wkładaną do szuflady pod materacykiem bez dotykania dziecka. Szuflada wyposażona w podziałkę ułatwiającą pozycjonowanie kasety.	TAK	
17.	Szuflada na kasety rtg wysuwana bez otwierania inkubatora	TAK	
18.	Materacyk wysuwany poza obrys kopuły w celu prowadzenia procedur medycznych	TAK	
19.	Płynna regulacja nachylenia materacyka przekraczająca +/- 12 ⁰	TAK	
20.	Regulacja nachylenia materacyka przy pomocy przycisków elektronicznych	TAK	
21.	Zmiana nachylenia materacyka nie zmienia rozkładu temperatur (obiegu powietrza) w inkubatorze	TAK	
22.	Zmiana nachylenia materacyka nie zmienia ułożenia materacyka względem otworów pielęgnacyjnych	TAK	
	Podstawa		
23.	Na kółkach z hamulcami i elektryczną regulacją wysokości	TAK	
24.	Pedały regulacji wysokości po obydwu stronach inkubatora	TAK	
25.	Wygodne uchwyty do przemieszczania inkubatora	TAK	
26.	Szafka lub szuflada na akcesoria w podstawie Otwarta ścianka nie zakłóca dostępu do szafki lub szuflady w podstawie	TAK	
	Regulacja temperatury		
27.	Automatyczne utrzymywanie zadanej temperatury powietrza	TAK	
28.	Automatyczne utrzymywanie zadanej temperatury skóry dziecka	TAK	
29.	Zakres regulacji temperatury powietrza min. 20 ⁰ -39 ⁰ C co 0,1 ⁰	TAK	
30.	Zakres regulacji temperatury skóry min. 34 ⁰ -38 ⁰ C co 0,1 ⁰	TAK	
31.	Zabezpieczenie przez przypadkowym nastawieniem temperatury powietrza i skóry >37 ⁰	TAK	
32.	Pomiar dwóch temperatur skóry	TAK	
33.	Jednoczesne wyświetlanie 2 zmierzonych temperatur skóry	TAK	
34.	Specjalny tryb do prowadzenia kangurowania	TAK	
35.	W trybie kangurowania automatyczne utrzymanie temperatury powietrza w inkubatorze	TAK	
36.	W trybie kangurowania wyświetlany czas trwania trybu na ekranie pulpitu sterującego	TAK	
37.	Tryb autoczyszczenia	TAK	
38.	W komplecie przynajmniej 2 czujniki temperatury wielorazowe, 10 czujników przeznaczonych dla jednego pacjenta oraz przynajmniej 50 izolujących odblaskowych plasterków do mocowania czujników temperatury.	TAK	
	Nawilżanie powietrza		
39.	Bezpieczny nawilżacz. Wymagany opis zastosowanego rozwiązania potwierdzający bezpieczeństwo	TAK	
40.	Praca w oparciu o jednorazowe worki/butelki z wodą sterylną	TAK	
41.	Automatyczne utrzymywanie zadanej wilgotności powietrza. Nawilżacz powinien umożliwić uzyskanie przynajmniej 95% wilgotności przy typowych temperaturach otoczenia i wnętrza w czasie pracy	TAK	

	oraz przy typowej wilgotności otoczenia.		
42.	Regulacja poziomu nawilżania co 1%	TAK	
	Regulacja stężenia tlenu		
43.	Automatyczne utrzymywanie zadanego stężenia tlenu w %.	TAK	
44.	Zabezpieczenie przez przypadkowym nastawieniem stężenia tlenu > 40%	TAK	
45.	Programowanie stężenia tlenu w zakresie min.21-75% co 1%	TAK	
46.	Tlen nawilżany i podgrzewany	TAK	
	Wbudowana waga		
47.	Wbudowana w inkubator waga umożliwiająca ważenie pacjenta bez konieczności wyjmowania go z inkubatora – rozwiązanie minimalizujące stres noworodka	TAK	
48.	Zakres pomiaru min. 0-8 kg	TAK	
49.	Funkcja ważenia bez tarowania	TAK	
50.	Zapis uzyskanych pomiarów wagi w pamięci trendów	TAK	
	Inne		
51.	Wieszak na giętkim ramieniu do mocowania rur respiratora/CPAP wewnątrz inkubatora.	TAK	
52.	Wieszak na giętkim ramieniu do mocowania rur respiratora/CPAP wewnątrz inkubatora przymocowany do tacy materacyka – podczas wysuwania materacyka wyjeżdża razem z nim	TAK	
53.	Wysięgnik do kroplówek	TAK	
54.	Rozdzielacz zasilania do dodatkowych urządzeń wbudowany w inkubator (minimum 4 gniazda)	TAK	
49.	Ssak injektorowy mocowany do inkubatora. Wyposażenie ssaka w dwie butle o pojemności minimum 0,7. każda. Możliwość stosowania wkładów jednorazowych. (podłączenie do instalacji z gniazdami AGA – dołączony adapter)	TAK	
50.	Nieinwazyjny miernik poziomu zażółcenia tkanki podskórnej dla noworodków powyżej 35 tygodnia. Urządzenie do badań przesiewowych dla wszystkich kolorów skóry, określające stopień zażółcenia tkanki podskórnej. Zakres pomiarowy min 0,0 mg/dl do 18 mg/dl. Zasilanie akumulatorowe wraz z ładowarką sieciową. Akumulator wystarczający na co najmniej 400 pomiarów.	TAK 1 szt.	
51.	Monitor pomiaru saturacji wyposażony w duży czytelny ekran. Zasilanie akumulatorowe i sieciowe. Ekran wyposażony w czytelny wskaźnik naładowania akumulatora. Trzystopniowe alarmy dźwiękowe/wizualne z regulacją głośności. Co najmniej 72 godzinne trendy. Na wyposażeniu min 2 czujniki dla noworodków. Stabilny pomiar w stanach niskiej perfuzji i artefaktach ruchowych.	TAK 1 szt.	
52.	Monitor kompaktowo – modułowy o parametrach jak w załączonej tabeli.	TAK 1 szt.	
	Wyświetlane informacje		
53.	Jednocześnie wszystkie nastawione i zmierzone wartości w postaci liczbowej	TAK	
54.	Trendy wszystkich parametrów z możliwością wyboru czasu trendu	TAK	
55.	Komunikaty tekstowe w języku polskim	TAK	
56.	Możliwość rozbudowy o przesyłanie informacji z inkubatora do komputerowych systemów	TAK	

	gromadzenia danych, integrujących informację z respiratorów, monitorów i pomp		
57.	Możliwość umieszczenia panelu sterowania na dowolnej wysokości oraz po dowolnej stronie inkubatora	TAK	
	Układy alarmowe		
58.	Świetlny i dźwiękowy alarm wzrostu i spadku temperatury powietrza i skóry	TAK	
59.	Alarmowe odchyłki temperatury powietrza i skóry ustawiane przez użytkownika	TAK	
60.	Świetlny i dźwiękowy alarm wzrostu i spadku stężenia tlenu	TAK	
61.	Świetlny i dźwiękowy alarm braku wody	TAK	
62.	Alarmy techniczne sygnalizujące uszkodzenie lub odłączenie	TAK	
63.	Sygnalizacja świetlna pozwalająca łatwo odróżnić alarmujący inkubator z większej odległości	TAK	
64.	Jednoznaczna informacja o przyczynie alarmu, podać sposób realizacji	TAK	
65.	Komunikaty tekstowe po polsku opisujące przyczynę alarmu	TAK	
66.	Dźwięk alarmowy o narastającej głośności. Początkowo cichy – zmniejsza możliwość obudzenia dziecka	TAK	

Pozycja 2

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Przedmiot zamówienia – **LAMPA DO FOTOTERAPII ŁÓŻECZKOWA** – 1 szt.

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Parametry	Wymagana wartość	Oferowana wartość
1.	Napięcie prądu zasilającego	220-240V 50-60 Hz	
2.	Pobór mocy	max 380 W	
3.	Źródło światła	niebieskie diody LED	
4.	Długość fali światła	450-475 nm	
5.	Emisja światła duży kocyk 24,1 x 36,8	819 cm ²	
6.	Emisja światła mały kocyk 17,1 x 32,4	542 cm ²	
7.	Obszar efektywnego naświetlania duży kocyk	504 cm ²	
8.	Obszar efektywnego naświetlania mały kocyk	296 cm ²	
9.	Zakres natężenia światła	30-50 uW/cm2/nm	
10.	Wybór natężenia światła w zakresach Mały Duży	20 uW/cm2/nm 45 uW/cm2/nm	
11.	Licznik godzin pracy	tak	
12.	Czas użytkowania diód	min. 20 000 godzin	

13.	Aparat fabrycznie nowy – nieużywany, nie powystawowy rok produkcji 2012 z najnowszym oprogramowaniem	tak	
14.	Autoryzowany serwis	tak	
15.	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	tak	
16.	Wszelkie upgrade oprogramowania oraz przeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji bezpłatne	Tak Przeglądy w:12,24,35 miesiącu	
17.	Okres gwarancji min. 36 miesięcy.	tak	
18.	Instrukcja obsługi w języku polskim.	tak	
19.	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	tak	

Pozycja 3

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Przedmiot zamówienia – **LAMPA DO FOTOTERAPII** – 2 szt.

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Parametry	Wymagana wartość	Oferowana wartość
1	Napięcie prądu zasilającego	220-240V 50-60 Hz	
2	Pobór mocy	20-30 W	
3	Źródło światła	Diody LED	
4	Długość fali światła	450-465 nm	
5	Emisja światła UV	Brak	
6	Emisja promieniowania podczerwonego	Brak	
7	Zakres natężenia światła	20-45 uW/cm2/nm	
8	Wybór natężenia światła w zakresach Mały Duży	20 uW/cm2/nm 45 uW/cm2/nm	
9	Czas rozgrzewania lampy	Max 10s	
10	Powierzchnia naświetlania nie mniej niż	500x250 mm	
11	Głośność	<20dB	
12	Waga lampy	<3 kg	
13	Waga lampy ze statywem	< 12 kg	
14	Statyw na 4 kółkach (blokada minimum 2 kółek)	TAK	
15	Możliwość regulacji powierzchni świetlnej lampy w stosunku do podłogi	TAK	
16	Możliwość płynnej zmiany kąta pochylenia lampy	0-90 stopni	
17	Możliwość łatwego demontażu lampy ze statywu (bez używania narzędzi)	TAK	
18	Możliwość bezpiecznego umieszczenia lampy na kopule inkubatora zamkniętego	TAK	

19	Wysokość statywu pozwalająca na umieszczenie lampy pod każdym inkubatorem	TAK	
20	Licznik godzin pracy	TAK	
21	Czas użytkowania DIOD	min.50 000 godzin	
22	Aparat fabrycznie nowy – nieużywany, nie powystawowy rok produkcji 2012 z najnowszym oprogramowaniem	TAK	
23	Autoryzowany serwis	TAK	
24	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	TAK	
25	Wszelkie upgrade oprogramowania oraz przeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji bezpłatne	TAK przeglądy w 12,24 i 35 miesiącu	
28	Okres gwarancji min. 36 miesięcy.	tak	
29	Instrukcja obsługi w języku polskim.	tak	
30	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	tak	

Pozycja 4

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Przedmiot zamówienia – **STANOWISKO DO RESUSCYTACJI NOWORODKA** – 1 szt.

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	PARAMETR	PARAMETR	PARAMETR WYMAGANY
1	Inkubator otwarty – stanowisko do resuscytacji noworodków, o stabilnej konstrukcji umieszczony na podstawie jezdnej. Wszystkie kółka wyposażone w hamulce	TAK	
2	Moduł podnośnika elektrycznego realizujący płynną regulację położenia materacyka względem poziomu podłogi	TAK	
3	Zasilanie AC dostosowane do 230V +/- 10 %, 50Hz	TAK	
4	Kolorowy wyświetlacz (ekran) na panelu sterującym typu LCD do prezentacji parametrów nastawianych i monitorowanych. Polecenia w języku polskim	TAK	
5	Płynna regulacja kąta nachylenia podstawy z materacykiem w zakresie +/- 12 stopni	TAK	
6	Prowadnice lub szuflada do wprowadzenia kasety RTG pod materacyk bez konieczności przemieszczania dziecka. Kasetka wysuwana po obu stronach inkubatora	TAK	
7	Wyciszenie alarmów w sposób bezdotykowy, realizowany wyłącznie poprzez ruch ręki w pobliżu czujnika ruchu, zapobiegający w ten sposób	TAK	

	kontaktowi personelu z częścią niesterylną urządzenia oraz ułatwiający obsługę urządzenia podczas wykonywania procedur medycznych		
8	Głośniki alarmów usytuowane w podstawie inkubatora, w celu ograniczenia poziomu hałasu oddziałującego na pacjenta	TAK	
9	Alarmy akustyczne i optyczne	TAK	
10	Promiennik grzejny, z regulacją mocy grzania z poziomu panelu sterującego. Zakres regulacji mocy grzania (0-100)%	TAK	
11	Konstrukcja promiennika bez możliwości odsuwania/ odchylenia czy blokowania, usytuowana pod kątem po stronie panelu sterującego (nie zawieszona równolegle nad leżem pacjenta), zapewniająca komfort pracy personelu przy wykonywaniu procedur intensywnych przy noworodku oraz zapewniająca równomierne nagrzewanie powierzchni materacyka	TAK	
12	Moc promiennika min. 350 W	TAK	
13	Automatyczne ustawienie mocy grzania na 100%, po włączeniu inkubatora. Po uzyskaniu gotowości pracy, automatyczne przełączenie mocy na 50%	TAK	
14	Podwójne źródło światła o regulowanej mocy, oświetlające całe pole pacjenta, stanowiące część panelu głównego stanowiska	TAK	
15	Zintegrowana lampa zabiegowa min. 2000 luksów umożliwiająca podświetlanie wybranego obszaru pacjenta stanowiąca integralną część urządzenia, bez konieczności dołączania jej do szyny akcesoryjnej urządzenia (rozbudowy stanowiska zwiększającego jego gabaryty)	TAK	
16	Opuszczane, przeziernie ścianki boczne inkubatora	TAK	
17	Układ automatycznej regulacji temperatury bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie: min. 35-37,5 st. C ze skokiem 1 st. C. Manualna regulacja temperatury żądanej	TAK	
18	Zakres pomiarowy temperatury skóry pacjenta min. 32-41 st. C z dokładnością czujnika =0,1 st. C	TAK	
19	Trendy w postaci krzywych, zapamiętywane i prezentowane na ekranie wyświetlacza: temperatura nastawiona, moc grzewcza, temperatura noworodka	TAK	
20	Zintegrowany zestaw do resuscytacji typu Neopuff. Precyzyjne nastawy stężenia tlenu w mieszance realizowane za pomocą mieszalnika tlenu z powietrzem. Regulacja wartości ciśnienia gazów dostarczanych pacjentowi (prezentacja aktualnej wartości ciśnienia w drogach oddechowych na manometrze). Zestaw do resuscytacji stanowiący zintegrowaną część urządzenia, bez możliwości przenoszenia go. Adaptery do włączenia w instalację z gniazdami typu AGA lub Dreager	TAK	
21	Ssak Venturiego z regulacją siły ssania oraz manometrem	TAK	
22	Wbudowane w panel główny gniazdo do podłączenia czujnika saturacji. Pomiar saturacji metodą Masimo *lub równoważną. Zapas jednorazowych czujników do saturacji 50 szt.	TAK	
23	Czujnik wielorazowy do pomiaru saturacji – 2 sztuki	TAK	
24	Uchwyt od frontu i tyłu inkubatora otwartego, ułatwiający jego transport	TAK	
25	Automatyczne wykonywanie testu sprawdzającego po włączeniu do sieci oraz okresowo w trakcie pracy	TAK	

	inkubatora, w celu ciągłej kontroli poprawności funkcjonowania urządzenia		
26	Min. 2 dodatkowe gniazda elektryczne wbudowane fabrycznie w inkubator umożliwiające podłączenie innego sprzętu	TAK	
27	System szuflad- pojemników	TAK	
28	Szyna do mocowania dodatkowych akcesoriów, stanowiąca integralną część panelu głównego (półki)	TAK	
29	Co najmniej 2 półki umocowane na szynie, która stanowi integralną część panelu głównego	TAK	
30	Zintegrowana pod leżem pacjenta waga elektroniczna	TAK	
31	Czujniki wielorazowe do pomiaru temperatury- 5 szt. Czujniki jednorazowe do pomiaru temperatury- 20 szt. Nakładki odblaskowe na czujniki temp.- 100 szt.	TAK	
32	Pokrowce bawełniane na materacyk – 5 szt.	TAK	
33	Zintegrowany pulsoksymetr w technologii Masimo <i>*lub równoważnej</i>	TAK	
34	Aparat fabrycznie nowy – nieużywany, nie powystawowy rok produkcji 2012 z najnowszym oprogramowaniem	TAK	
36	Autoryzowany serwis	TAK	
37	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	TAK	
38	Wszelkie upgrade oprogramowania oraz przeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji bezpłatne	TAK	12,24,35 miesiąc
41	Okres gwarancji min. 36 miesięcy.	TAK	
42	Instrukcja obsługi w języku polskim.	TAK	
43	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	TAK	

Pozycja 5

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Przedmiot zamówienia: **KARDIOMONITOR KOMPAKTOWO – MODUŁOWY** - 1 szt

Nazwa własna

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

		Informacje podstawowe	
L.p.	Parametr wymagany	Warunek graniczny	Parametr oferowany - podać nr strony w załączonych materiałach informacyjnych potwierdzających spełnienie parametru
Wymagania ogólne systemu monitorowania			
1.	Monitor kompaktowo - modułowy . Dotyczy sprzętu i programowania . Poszczególne moduły pomiarowe i programowe przenoszone między monitorami bez udziału serwisu. Automatyczne dopasowanie konfiguracji do pomiaru nowych parametrów bez zakłócania pracy monitora .	TAK	
2.	Aparat fabrycznie nowy – nieużywany, nie powystawowy rok produkcji 2012 z najnowszym oprogramowaniem	TAK	
3.	Autoryzowany serwis	TAK	

4.	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	TAK	
5.	Wszelkie upgrade oprogramowania oraz przeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji bezpłatne	TAK	
6.	Okres gwarancji min. 36 miesięcy.	TAK	
7.	Instrukcja obsługi w języku polskim.	TAK	
8.	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	TAK	
Ekran			
9.	Kolorowy ekran LCD TFT wysokiej jakości o przekątnej przynajmniej 10"	TAK	
10.	Komunikacja monitora z użytkownikiem przez system menu w języku polskim. Sterowanie funkcjami monitora za pośrednictwem pokrętki nawigacyjnej i przycisków funkcyjnych	TAK	
11.	Konfigurowany ekran, możliwość tworzenia własnych specyficznych konfiguracji	TAK	
12.	Liczba krzywych dynamicznych na ekranie, przynajmniej 5 z możliwością rozbudowy o wyświetlanie większej liczby (podać)	TAK	
Rejestracja i archiwizacja danych			
13.	Możliwość wyposażenia monitora w rejestrator / drukarkę , przedstawić	TAK	
14.	Możliwość korzystania z jednej drukarki przez monitory podłączone do sieci centralnego monitorowania, przedstawić	TAK	
15.	Możliwość drukowania wstępnie sformatowanych raportów na drukarce laserowej	TAK	
16.	Wewnętrzna pamięć przynajmniej 50 zdarzeń zawierających odcinki wybranych krzywych dynamicznych do późniejszej analizy lub wydruku , zapisywanych ręcznie i automatycznych w czasie alarmów	TAK	
Zasilanie			
17.	Sieciowe 230V 50 Hz i akumulatorowe.	TAK	
18.	Chłodzenie konwekcyjne monitora	TAK	
19.	Zapewnienie ciągłości monitorowania danych pacjenta przy zasilaniu z wewnętrznego akumulatora przynajmniej 2 godziny	TAK	
Mocowanie monitora			
20.	Bezpieczne i wygodne zamocowanie zestawu na stanowisku w sposób zapewniający dopasowanie położenia ekranu: obrót i nachylenie. Cena winna obejmować uchwyty i wieszaki	TAK	
Mierzone parametry , moduły pomiarowe			
EKG			
21.	Monitorowanie jednego z 3 i jednocześnie 7 odprowadzeń	TAK	
22.	Wieloodprowadzeniowa analiza EKG do zaliczania częstotliwości akcji serca i do analizy arytmii . Przynajmniej 2 odprowadzenia analizowane jednocześnie	TAK	
23.	W komplecie przewód EKG do 3 elektrod dla dzieci i noworodków	TAK	
24.	Dokładność pomiaru częstotliwości akcji serca	TAK	

	przynajmniej 1 %		
Monitorowanie arytmii			
25.	Monitorowanie podstawowych arytmii. Podać zakres	TAK	
Pomiar oddechu			
26.	Pomiar metodą impedancyjną wyświetlane wartości cyfrowe i fala oddechu	TAK	
27.	Możliwość wyboru odprowadzenia do pomiaru oddechu : I lub II	TAK	
28.	Dokładność pomiaru częstości oddechu przynajmniej +/-1 oddech na minutę	TAK	
Pomiar saturacji (SpO2)			
29.	Wyświetlane wartości cyfrowe saturacji tętna i krzywa saturacji tętna i krzywa pletyzmograficzna	TAK	
30.	W komplecie przewód interfejsowy i standardowy czujniki na palec dla dzieci oraz 20 szt. jednorazowych czujników dla noworodków	TAK	
Nieinwazyjny pomiar ciśnienia			
31.	Pomiar na żądanie , automatyczny co określony czas , ciągłe pomiary przez określony czas , stała żylna	TAK	
32.	Zakres odstępów czasowych automatycznych pomiarów przynajmniej do 4 godzin	TAK	
33.	W komplecie do każdego monitora przewód i 4 różnych rozmiarów, jednorazowe mankiety pomiarowe bez lateksu min 10 szt w każdym rozmiarze	TAK	
34.	Dokładność statyczna pomiaru przynajmniej +/- 3 mm Hg	TAK	
Pomiar temperatury , dwa tory pomiarowe			
35.	Możliwość wyświetlanie wartości dwóch temperatur oraz temperatury i różnicy temperatur	TAK	
36.	W komplecie czujnik temperatury powierzchniowej	TAK	
37.	Dokładność pomiaru temperatury przynajmniej +/- 0,1°C	TAK	
Inwazyjny pomiar ciśnienia			
38.	Przynajmniej dwa tory pomiarowe	TAK	
39.	Możliwość pomiaru i wpisania nazw różnych ciśnień , w tym ciśnienia śródczaszkowego	TAK	
40.	Dokładność pomiaru ciśnienia przynajmniej +/- 1 mmHg	TAK	
41.	obliczenia hemodynamiczne w pełnym zakresie przynajmniej w jednym monitorze , z możliwością wykorzystania modułu we wszystkich monitorach lub wyposażenie wszystkich monitorów w te obliczenia	TAK	
Układy alarmowe			
42.	Alarmy o różnych poziomach ważności, opisać	TAK	
43.	Ustawianie granic alarmowych wszystkich parametrów ręczne i automatyczne na podstawie bieżących wartości parametrów	TAK	
44.	Pamięć alarmów	TAK	
Trendy			
45.	Przynajmniej 24 godzinne trendy wszystkich mierzonych parametrów , w postaci tabel i wykresów . Rozdzielczość trendów nie mniejsza niż jedna minuta	TAK	

.....
Podpis Wykonawcy

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH

Przedmiot zamówienia : Stanowisko do pielęgnacji noworodków i niemowląt zawierające miejsce do wagi , przewijak ,wanienkę, - 2szt

Nazwa oferenta :

Producent :

Nazwa i typ :

LP	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY
1.	Długość stanowiska w zakresie od 1880 do 1900 mm	TAK	
2.	Szerokość w części kąpielowej w zakresie od 710 do 750 mm	TAK	
3.	Szerokość w części pielęgnacyjnej w zakresie od 710 do 750 mm	TAK	
4.	Wysokość blatu od podłoża w zakresie od 860 do 880 mm	TAK	
5.	Stanowisko wyposażone w miejsce do postawienia wagi, miejsce pielęgnacyjne oraz po prawej stronie stanowiska wanieńkę do kąpania niemowląt do baterię zlewozmywakową Wanieńka o wymiarach ok. 680 x 380 mm	TAK	
6.	Nad częścią pielęgnacyjną zamontowany równoległe do frontu stanowiska promiennik podczerwieni na kolumnie ze źródłem podczerwieni oraz z automatyczną regulacją temperatury powietrza, zegarem do oceny noworodka wg skali APGAR i alarmami . Promiennik zintegrowany z pozostałą częścią urządzenia. Stanowisko wyposażone w instalację elektryczną do podłączenia pozostałych urządzeń	TAK	
7.	Stanowisko jako zestaw spełniający wymagania urządzenia klasy II b według MDD dla wyrobów Medycznych- certyfikat EC z jednostki notyfikowanej	TAK	
8.	Stanowisko oświetlone silnym źródłem światła wbudowanym w promiennik podczerwieni	TAK	
9.	Jednoczęściowy blat wykonany z żywic polimerowych, zbrojonych włóknem szklanym i węglowym, zamontowany na zespole szafek .Blat wykonany w postaci monolitycznej bez łączeń blatu pomiędzy częścią kąpielową i pielęgnacyjną	TAK	
10.	Zestaw szafek wyposażony w szuflady z tworzywa, Szuflady zamykane na klucz, kosz na odpadki z automatycznie otwierana pokrywą, oraz kosz wysuwany na pieluchy , wszystkie krawędzie szafek zabezpieczone od działania wilgoci – impregnowane i lakierowane	TAK	
11.	Możliwość wyboru kolorystyki blatów oraz kolorystyki szafek	TAK	
12.	Okres gwarancji min 24 miesiące	TAK	
13.	W okresie gwarancji bezpłatne przeglądy zgodnie ze wskazaniami producenta urządzenia	TAK	

UWAGA

Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty. Wykonawca gwarantuje, że urządzenia są nowe, kompletne a do ich uruchomienia oraz stosowania zgodnie z przeznaczeniem nie jest konieczny zakup dodatkowych elementów i akcesoriów.

.....
Podpis Wykonawcy

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH

Przedmiot zamówienia : **Stanowisko do pielęgnacji noworodków i niemowląt zawierające umywalkę ,wanienkę, przewijak- 3szt**

Nazwa oferenta :

Producent :

Nazwa i typ :

LP	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY
14.	Długość stanowiska w zakresie od 1880 do 1900 mm	TAK	
15.	Szerokość w części kąpielowej w zakresie od 590 do 600 mm	TAK	
16.	Szerokość w części pielęgnacyjnej w zakresie od 750 do 790 mm	TAK	
17.	Wysokość blatu od podłoża w zakresie od 860 do 880 mm	TAK	
18.	Stanowisko wyposażone w umywalkę do mycia rąk po lewej stronie stanowiska wanieńkę do kąpania niemowląt, miejsce do przewijania, baterię zlewozmywakową Wanieńka o wymiarach ok. 680 x 380 mm	TAK	
19.	Nad częścią pielęgnacyjną zamontowany równolegle do frontu stanowiska promiennik podczerwieni na kolumnie ze źródłem podczerwieni oraz z automatyczną regulacją temperatury powietrza, zegarem do oceny noworodka wg skali APGAR i alarmami . Promiennik zintegrowany z pozostałą częścią urządzenia. Stanowisko wyposażone w instalację elektryczną do podłączenia pozostałych urządzeń	TAK	
20.	Stanowisko jako zestaw spełniający wymagania urządzenia klasy II b według MDD dla wyrobów Medycznych- certyfikat EC z jednostki notyfikowanej	TAK	
21.	Stanowisko oświetlone silnym źródłem światła wbudowanym w promiennik podczerwieni	TAK	
22.	Jednoczęściowy blat wykonany z żywic polimerowych, zbrojonych włóknem szklanym i węglowym, zamontowany na zespole szafek .Blat wykonany w postaci monolitycznej bez łączeń blatu pomiędzy częścią kąpielową i pielęgnacyjną oraz umywalką	TAK	
23.	Zestaw szafek wyposażony w szuflady z tworzywa, szuflady zamykane na klucz kosz na odpadki z automatycznie otwierana pokrywą, oraz kosz wysuwany na pieluchy , wszystkie krawędzie szafek zabezpieczone od działania wilgoci – impregnowane i lakierowane Fronty szafek gięte dopasowane do kształtu blatu	TAK	
24.	Możliwość wyboru kolorystyki blatów oraz kolorystyki szafek	TAK	
25.	Okres gwarancji min 24 miesiące	TAK	
26.	W okresie gwarancji bezpłatne przeglądy zgodnie ze wskazaniami producenta urządzenia	TAK	

UWAGA

Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty. Wykonawca gwarantuje, że urządzenia są nowe, kompletne a do ich uruchomienia oraz stosowania zgodnie z przeznaczeniem nie jest konieczny zakup dodatkowych elementów i akcesoriów.

.....
Podpis Wykonawcy

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH

Przedmiot zamówienia : **Stanowisko do pielęgnacji noworodków niemowląt wanienka, przewijak - 2szt.**

Nazwa oferenta :

Producent :

Nazwa i typ :

LP	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY
27.	Długość stanowiska w zakresie od 1570 do 1600mm	TAK	
28.	Szerokość w części kąpielowej w zakresie od 570 do 600mm	TAK	
29.	Szerokość w części pielęgnacyjnej w zakresie od 770 do 790mm	TAK	
30.	Wysokość blatu od podłoża w zakresie od 860 do 880mm	TAK	
31.	Stanowisko wyposażone w wanienkę do kąpienia niemowląt, po lewej stronie stanowiska, miejsce do przewijania, baterię zlewozmywakową. Wanienka o wymiarach ok 680 x 380 mm	TAK	
32.	Nad częścią pielęgnacyjną zamontowany równoległe do frontu stanowiska promiennik podczerwieni na kolumnie ze źródłem podczerwieni oraz z automatyczną regulacją temperatury powietrza, zegarem do oceny noworodka wg skali APGAR i alarmami . Promiennik zintegrowany z pozostałą częścią urządzenia.	TAK	
33.	Zestaw stanowiska spełniający wymagania urządzenia klasy II b według MDD dla wyrobów Medycznych-certyfikat EC z jednostki notyfikowanej	TAK	
34.	Stanowisko oświetlone silnym źródłem światła wbudowanym w promiennik podczerwieni	TAK	
35.	Blat wykonany z żywic polimerowych zbrojonych włóknem szklanym i węglowym zamontowany na zespole szafek dopasowanych do kształtu blatu pielęgnacyjnego. Wanienka do umiejscowienia po prawej lub lewej stronie zestawu. Blat wykonany w postaci monolitycznej bez łączeń blatu pomiędzy częścią kąpielową i pielęgnacyjną	TAK	
36.	Zestaw szafek wyposażony w szuflady z tworzywa, Szuflady zamykane na klucz, kosz na odpadki oraz kosz wysuwany na pieluchy , wszystkie krawędzie szafek zabezpieczone od działania wilgoci – impregnowane i lakierowane. Fronty szafek gięte dopasowane do kształtu blatu pielęgnacyjnego	TAK	
37.	Możliwość wyboru kolorystyki blatów oraz kolorystyki szafek	TAK	
38.	Okres gwarancji min 24 miesiące	TAK	
39.	W okresie gwarancji bezpłatne przeglądy zgodnie ze wskazaniami producenta urządzenia	TAK	

UWAGA

Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty. Wykonawca gwarantuje, że urządzenia są nowe, kompletne a do ich uruchomienia oraz stosowania zgodnie z przeznaczeniem nie jest konieczny zakup dodatkowych elementów i akcesoriów.

.....
Podpis Wykonawcy

Pozycja 4

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH

Przedmiot zamówienia : **Stanowisko do pielęgnacji noworodków i niemowląt mobilne - 3szt**

Nazwa oferenta :

Producent :

Nazwa i typ :

LP	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY
40.	Długość stanowiska w zakresie od 700 do 800mm	TAK	
41.	Szerokość w części pielęgnacyjnej w zakresie od 700 do 790mm	TAK	
42.	Wysokość blatu od podłoża w zakresie od 850 do 980mm	TAK	
43.	Stanowisko wyposażone w cztery koła jezdne o średnicy min 100 mm z czego dwa z blokadą	TAK	
44.	Stalowa konstrukcja nośna stanowiska	TAK	
45.	Błat wykonany z żywic polimerowych zbrojonych włóknem szklanym i węglowym. Błat wyposażony w relingi wykonane ze stali nierdzewnej. Stanowisko wyposażone w materac pokryty materiałem wodoodpornym w kolorze blatu	TAK	
46.	Szafka z trzema szufladami zamykanymi na klucz	TAK	
47.	Stanowisko wykonane w kolorystyce określonej przez zamawiającego	TAK	
48.	Nad częścią pielęgnacyjną zamontowany równoległe do frontu stanowiska promiennik podczerwieni na kolumnie ze źródłem podczerwieni oraz z automatyczną regulacją temperatury powietrza, zegarem do oceny noworodka wg skali APGAR i alarmami . Promiennik zintegrowany z pozostałą częścią urządzenia.	TAK	
49.	Zestaw stanowiska spełniający wymagania urządzenia klasy II b według MDD dla wyrobów Medycznych- certyfikat EC z jednostki notyfikowanej	TAK	
50.	Okres gwarancji min 24 miesiące	TAK	
51.	W okresie gwarancji bezpłatne przeglądy zgodnie ze wskazaniami producenta urządzenia	TAK	

UWAGA

Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty. Wykonawca gwarantuje, że urządzenia są nowe, kompletne a do ich uruchomienia oraz stosowania zgodnie z przeznaczeniem nie jest konieczny zakup dodatkowych elementów i akcesoriów.

.....
Podpis Wykonawcy

OŚWIADCZENIE

o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu, określonych w art. 22 ust. 1
ustawy Prawo zamówień publicznych.

Przystępując do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne oświadczamy,
że spełniamy warunki dotyczące:

- 1) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
- 2) posiadania wiedzy i doświadczenia;
- 3) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
- 4) sytuacji ekonomicznej i finansowej.

Stosownie do Art. 26 ust. 2b ustawy Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków.

*Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności **przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia. W treści zobowiązania z art. 26 ust. 2b ustawy Pzp należy jednoznacznie wpisać, że podmiot będzie uczestniczył w realizacji zamówienia** (wówczas obok zobowiązania wynikającego z art. 26 ust. 2b ustawy Pzp podmiot ten musi przedłożyć także dokumenty i oświadczenia potwierdzające brak podstaw do wykluczenia określone w siwz i ogłoszeniu) **lub nie będzie uczestniczył w realizacji zamówienia.***

....., dnia

.....
podpis Wykonawcy lub
upelnomocnionego przedstawiciela

OŚWIADCZENIE

o braku podstaw do wykluczenia z postępowania w oparciu o art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Przystępując do udziału w postępowaniu o zamówienie publiczne oświadczamy, że nie podlegamy wykluczeniu z postępowania w oparciu o art. 24 ust. 1 ustawy Pzp, który przewiduje wykluczenie:

1) wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, jeżeli szkoda ta została stwierdzona orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania;

1a) wykonawców, z którymi dany zamawiający rozwiązał albo wypowiedział umowę w sprawie zamówienia publicznego albo odstąpił od umowy w sprawie zamówienia publicznego, z powodu okoliczności, za które wykonawca ponosi odpowiedzialność, jeżeli rozwiązanie albo wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej nastąpiło w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, a wartość niezrealizowanego zamówienia wyniosła co najmniej 5% wartości umowy;

2) wykonawców, w stosunku do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego;

3) wykonawców, którzy zalegają z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;

4) osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

5) spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

6) spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

7) spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

8) osoby prawne, których urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

9) podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary.

10) wykonawców będących osobami fizycznymi, które prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz.U. poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku;

11) wykonawców będących spółką jawną, spółką partnerską, spółką komandytową, spółką komandytowo-akcyjną lub osobą prawną, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art.9 lub art.10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku

....., dnia

.....
podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela

U M O W A Nr/2013
(wzór umowy)

Zawarta w dniu r. pomiędzy:
Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Szpitalem Wielospecjalistycznym
w Jaworznie; 43-600 Jaworzno; ul. Chełmońskiego 28,
wpisanym do KRS pod numerem 0000080752 w Sądzie Rejonowym w Katowicach,
o numerze identyfikacji podatkowej: 632-17-53-077, REGON 270641184,
reprezentowanym przez:

.....
zwanym w dalszej części umowy „Zamawiającym”

a

.....
wpisanym do rejestru, pod numerem w,
o numerze identyfikacji podatkowej:, REGON,
reprezentowanym przez:

.....
zwanym w dalszej części umowy „Wykonawcą”.

§ 1.

Zawarcie umowy następuje w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą „Dostawa aparatury medycznej część II SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”, przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004r Prawo zamówień publicznych /Dz. U. Nr.19, poz. 177 z późniejszymi zmianami; tekst jednolity Dz. U. z dnia 8 czerwca 2010 r Nr 113 poz.759 z późn. zmianami/, numer sprawy SZP.III.240/02/13/P.

§ 2.

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć aparaturę medyczną zgodnie z opisem zawartym w załączniku nr 3 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia i ofertą przetargową w cenie:
Netto zł, słownie:
Brutto zł, słownie:
w tym podatek VAT: zł, słownie:
Stawka podatku VAT:%
2. Cena brutto, o której mowa w ust.1 została wyliczona zgodnie ze stawką podatku VAT obowiązującą w dacie sporządzania oferty.
3. W razie zmiany stawki podatku VAT po zawarciu umowy, dla Stron wiążąca będzie stawka VAT obowiązująca w dniu wystawienia faktury, z tym, że cena brutto nie ulegnie zmianie.
4. Zmiana ceny netto i kwoty podatku VAT na skutek zastosowania nowej stawki VAT nastąpi w drodze aneksu do umowy.

§ 3.

1. Dostawa nastąpi w terminie dni od daty zawarcia umowy.
2. Na fakturze lub w osobnym załączniku do faktury muszą znajdować się następujące dane dotyczące urządzenia medycznego:

- nazwa
 - producent
 - model
 - nr seryjny
3. Zapoznanie personelu z zasadami użytkowania urządzenia, będzie realizowane w terminie uzgodnionym pomiędzy stronami.
 4. Potwierdzeniem dostawy urządzenia medycznego jest „**Protokół zdawczo-odbiorczy urządzenia**”, sporządzony przez Wykonawcę.
 5. **Okres gwarancji** na oferowane urządzenie medyczne wynosi miesięcy od dnia łącznego wykonania dostawy i instalacji urządzenia oraz szkolenia personelu Zamawiającego, o którym mowa w ust.3. Karta gwarancyjna, określająca warunki gwarancji zostanie dostarczona wraz z urządzeniem.

§ 4.

1. Wykonawca dostarczy urządzenie medyczne własnym transportem i na własny koszt do siedziby Zamawiającego.
2. Wszelkie szkody powstałe podczas przewozu transportem obciążają Wykonawcę.

§ 5.

1. Ze strony Zamawiającego osobami odpowiedzialnymi za kontakty z Wykonawcą w sprawach dotyczących dostawy urządzenia oraz uprawnionymi do protokolarnego odbioru urządzenia są:
 - 1) Ordynator/Kierownik
 - 2) Kierownik Działu Technicznego
2. Ze strony Wykonawcy osobą odpowiedzialną za realizację umowy jest:

§ 6.

1. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części, jeżeli:
 - a) przedmiot dostawy będzie posiadał termin gwarancji krótszy niż określony w ofercie;
 - b) jakikolwiek element przedmiotu dostawy nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami lub nie wszystkie opakowania będą nienaruszone;
 - c) jakikolwiek element przedmiotu dostawy (dla których jest to wymagane) nie będzie posiadał kompletnej dokumentacji obejmującej świadectwa dopuszczenia do obrotu, atesty, certyfikaty lub inne dokumenty wymagane przepisami prawa;
 - d) otrzymany element dostawy będzie posiadał inny numer serii, niż ten który figuruje na fakturze VAT.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone urządzenie medyczne będzie fabrycznie nowe i wolne od wad.

§ 7.

1. Zamawiający/osoby uprawnione/ zobowiązuje się do formalnego potwierdzenia odbioru w „**Protokole zdawczo-odbiorczym urządzenia**”.
2. Reklamacje z tytułu jakości lub ukrytych wad dostarczonego urządzenia medycznego Zamawiający zgłasza Wykonawcy w formie pisemnej (zawiadomienie wraz z protokołem stwierdzonych braków i wad) niezwłocznie po ich wykryciu najpóźniej jednak do upływu gwarancji udzielonej na reklamowane urządzenie medyczne.
3. W razie dostarczenia urządzenia medycznego wadliwego, zniszczonego, uszkodzonego bądź niespełniającego wymagań określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia lub określonych w §6 umowy, **Wykonawca zobowiązany jest do jego bezzwłocznej wymiany na własny koszt.**

§ 8.

1. Strony postanawiają, iż obowiązującą formę odszkodowania stanowią kary umowne.
2. Kary będą naliczane z następujących tytułów i wysokościach:
 - **Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:**
 - a) w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego urządzenia w przypadku nieterminowej dostawy urządzenia za każdy dzień zwłoki, nie dotrzymania terminów wykonania obowiązków wynikających z warunków gwarancji i serwisu lub dostarczenia urządzenia nie spełniającego wymagań określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
 - b) w wysokości 5% wartości brutto określonej w §2 w przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy polegającej na niewykonaniu lub nienależytym wykonaniu obowiązków wynikających z umowy.
 - **Wykonawcy przysługuje od Zamawiającego kara umowna** za odstąpienie od umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a zawinionych przez Zamawiającego, w wysokości 5% ceny brutto, określonej w § 2, z wyłączeniem okoliczności wymienionych w art. 145 Ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. W przypadku odstąpienia od umowy w części (pakiecie) kary umowne naliczane będą odpowiednio do wartości tej części (pakietu).
4. Strony zastrzegają sobie prawo do dochodzenia na drodze sądowej odszkodowania uzupełniającego przewyższającego wysokość kar umownych do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.
5. Kary umowne mogą być potrącane z faktur.

§ 9

1. Zapłata za dostarczony towar dokonana będzie w terminie do 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury wraz z załączonym protokołem zdawczo- odbiorczym.
2. Jako dzień zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 10.

Wykonawca oświadcza, że oferowane urządzenie medyczne jest dopuszczone do obrotu, zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 poz. 679 z późn. zmianami) i przepisami obowiązującymi w krajach UE.

§ 11.

3. Strony oświadczają, że są podatnikami podatku VAT i posiadają numery identyfikacji podatkowej:
 - 1/ Zamawiający: NIP 632-17-53-077
 - 2/ Wykonawca: NIP

§ 12.

Strony podpisując niniejszą umowę oświadczają, że posiadają pełnomocnictwa do jej zawarcia.

§ 13

Umowa obowiązuje od dnia podpisania.

§ 14

1. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność

zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.

2. Czynność prawna dokonana z naruszeniem ust. 1 jest nieważna.
3. O stwierdzenie nieważności czynności prawnej dokonanej z naruszeniem ust. 1 może wystąpić także podmiot tworzący.

§ 15

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych i Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

§ 16.

Sądem właściwym do rozpatrywania sporów wynikłych na tle niniejszej umowy jest sąd powszechny, właściwy dla siedziby Zamawiającego.

§ 17.

1. Zmiany umowy mogą być dokonywane wyłącznie na piśmie w formie aneksów podpisanych przez obie strony i opatrzonej datą – pod rygorem ich nieważności.
2. Zakazuje się zmian postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty.
3. Z zastrzeżeniem formy przewidzianej w ust. 1 niniejszego paragrafu, Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w następującym zakresie:
 - zmiany danych identyfikujących Strony umowy, takich jak np. firma, adres, osoby upoważnione do kontaktów/odbioru lub inne zapisy dotyczące wskazania Stron.

1. Integralną część umowy stanowią:
 - Specyfikacja istotnych warunków zamówienia,
 - Oferta Wykonawcy.

§ 18.

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA