

**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 23.04.2013r

ZATWIERDZAM:

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.....	10
VIII. INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.....	10
IX. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM.....	12
X. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ.....	12
XI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT.....	12
XII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT.....	13
XIII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY.....	13
XIV. INFORMACJA DOTYCZĄCA WALUT OBCYCH, W JAKICH MOGĄ BYĆ PROWADZONE ROZLICZENIA MIĘDZY WYKONAWCĄ, A ZAMAWIAJĄCYM.....	14
XV. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY.....	15
XVI. INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY.....	15
XVII. ISTOTNE DLA ZAMAWIAJĄCEGO POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY.....	16
XVIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.....	16
XIX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSLUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.....	16
XX. WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA.....	17

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.240/16/13/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 7 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 i zał. 3.1 do 3.7 do SIWZ specyfikacja asortymentowo – cenowa wraz z opisem przedmiotu zamówienia.

Przedmiot zamówienia obejmuje następujące części (pakiety):

Pakiet nr 1 Aparaty medyczne dla Oddziału Neonatologii

SZP.III.240/16/13/P

Pakiet nr 2 Stanowisko do resuscytacji noworodka

Pakiet nr 3 Lampa do fototerapii – 2 szt.

Pakiet nr 4 Lampa do fototerapii łóżeczkowa – 1 szt.

Pakiet nr 5 Negatoskop – 1 szt

Pakiet nr 6 Aparat do nieinwazyjnego monitorowania parametrów hemodynamicznych

Pakiet nr 7 Stymulator nerwów obwodowych i splotów z możliwością przezskórnej, nieinwazyjnej identyfikacji i znieczulania nerwów i splotów nerwowych.

Kody i nazwy CPV: 331520000-0 Inkubatory; 33100000-1 Urządzenia medyczne; 33172000-6 urządzenia do anestezji i resuscytacji; 33123000-8 Urządzenia do diagnostyki sercowo-naczyniowej; 33124100-6 Urządzenia diagnostyczne

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.
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, lub zostali zobowiązani do zapłaty kary umownej, jeżeli szkoda ta lub obowiązek zapłaty kary umownej wynosiły nie mniej niż 5% wartości realizowanego zamówienia i zostały stwierdzone 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, z wyłączeniem czynności wykonywanych podczas dialogu technicznego, o którym mowa w art. 31a ust. 1, lub postugiwali 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.

5) należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.3), złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym samym postępowaniu, chyba że wykaza, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

3. 1. 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 na podstawie Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013r Poz. 231 § 3.1. zamawiający żąda:

1) oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia;

2) aktualnego odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert;

3.2. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 2 ustawy, zamawiający żąda zgodnie z art. 26 ust. 2d Ustawy PZP złożenia:

- **Listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej**, o której mowa w art 24 ust. 2 pkt.5 Ustawy PZP albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej w formie oświadczenia (**wzór załącznik nr 5**)

Objaśnienie wprowadzonych pojęć zgodnie z art. 4 ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm):

1). **Przedsiębiorca** – rozumie się przez to przedsiębiorcę w rozumieniu przepisów o swobodzie działalności gospodarczej a także:

a) osobę fizyczną, osobę prawną, a także jednostkę organizacyjną niemającą osobowości prawnej, której ustawa przyznaje zdolność prawną, organizującą lub świadczącą usługi o charakterze użyteczności publicznej, które nie są działalnością gospodarczą w rozumieniu przepisów o swobodzie działalności gospodarczej,

b) osobę fizyczną wykonującą zawód we własnym imieniu i na własny rachunek lub prowadzącą działalność w ramach wykonywania takiego zawodu,

c) osobę fizyczną, która posiada kontrolę, w rozumieniu pkt 4, nad co najmniej jednym przedsiębiorcą, choćby nie prowadziła działalności gospodarczej w rozumieniu przepisów o swobodzie działalności gospodarczej, jeżeli podejmuje dalsze działania podlegające kontroli koncentracji, o której mowa w art. 13 Ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów

d) związek przedsiębiorców w rozumieniu pkt 2) – na potrzeby przepisów dotyczących praktyk ograniczających konkurencję oraz praktyk naruszających zbiorowe interesy konsumentów;

2) związki przedsiębiorców – rozumie się przez to izby, zrzeszenia i inne organizacje zrzeszające przedsiębiorców, o których mowa w pkt 1, jak również związki tych organizacji;

3) przedsiębiorca dominujący – rozumie się przez to przedsiębiorcę, który posiada kontrolę, w rozumieniu pkt 4, nad innym przedsiębiorcą;

4) **przejęcie kontroli** – rozumie się przez to- wszelkie formy bezpośredniego lub pośredniego uzyskania przez przedsiębiorcę uprawnień, które osobno albo łącznie, przy uwzględnieniu wszystkich okoliczności prawnych lub faktycznych, umożliwiają wywieranie decydującego wpływu na innego przedsiębiorcę lub przedsiębiorców; uprawnienia takie tworzą w szczególności:

- a) dysponowanie bezpośrednio lub pośrednio większością głosów na zgromadzeniu wspólników albo na walnym zgromadzeniu, także jako zastawnik albo użytkownik, bądź w zarządzie innego przedsiębiorcy (przedsiębiorcy zależnego), także na podstawie porozumień z innymi osobami,
- b) uprawnienie do powoływania lub odwoływania większości członków zarządu lub rady nadzorczej innego przedsiębiorcy (przedsiębiorcy zależnego), także na podstawie porozumień z innymi osobami,
- c) członkowie jego zarządu lub rady nadzorczej stanowią więcej niż połowę członków zarządu innego przedsiębiorcy (przedsiębiorcy zależnego),
- d) dysponowanie bezpośrednio lub pośrednio większością głosów w spółce osobowej zależnej albo na walnym zgromadzeniu spółdzielni zależnej, także na podstawie porozumień z innymi osobami,
- e) prawo do całego albo do części mienia innego przedsiębiorcy (przedsiębiorcy zależnego),
- f) umowa przewidująca zarządzanie innym przedsiębiorcą (przedsiębiorcą zależnym) lub przekazywanie zysku przez takiego przedsiębiorcę;

5) Grupa kapitałowa (art 4 pkt. 14 ustawy Ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów) - rozumie się przez to wszystkich przedsiębiorców, którzy są kontrolowani w sposób bezpośredni lub pośredni przez jednego przedsiębiorcę, w tym również tego przedsiębiorcę),

3.3. Jeżeli wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, zamawiający żąda od wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt. 3.1.

4. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o których mowa w pkt. 3.1.ppkt.2:

- składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.

5. Dokumenty, o których mowa w pkt. 4, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.

6. Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 4, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem- wystawionym nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

7. 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.

8. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.

9. 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.

10. 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.

11. W przypadku wykonawców występujących wspólnie wymaga się złożenia dokumentów określonych w cz. VI pkt. 3.1 i pkt.3.2 SIWZ dla wszystkich podmiotów.

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 3.1-3.7 Zestawienie asortymentowo-cenowe (odpowiednio dla oferowanego pakietu).
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 wnieścia 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 **10.05.2013r o godz. 11:00**.
3. Otwarcie ofert jest jawne i nastąpi **10.05.2013r 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. 3.1-3.7 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, uchyła 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 ZOSTANA 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.

SZP.III.240/16/13/P

Załącznik nr 3 - Opis przedmiotu zamówienia, załącznik 3.1 – 3.7 Specyfikacja asortymentowo –
cenowa

Załącznik nr 4- Wzór umowy.

Załącznik nr 5 - Oświadczenie dot. przynależności do grupy kapitałowej

FORMULARZ OFERTOWY

Dot. przetargu nieograniczonego na:

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

Nazwa i adres Wykonawcy

(w przypadku złożenia oferty przez podmioty występujące wspólnie, należy wskazać wszystkie podmioty)

REGON:

.....

NIP:

Rodzaj i Nr dokumentu rejestrowego (o którym mowa w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 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 jeśli odrębne przepisy nie wymagają wpisu do rejestru

.....

..... **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.

Numer sprawy SZP.III.240/16/13/P

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:
 - instrukcja użytkowania (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 użytkowania 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 upoważniony
przedstawiciel*

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, lub zostali zobowiązani do zapłaty kary umownej, jeżeli szkoda ta lub obowiązek zapłaty kary umownej wynosiły nie mniej niż 5% wartości realizowanego zamówienia i zostały stwierdzone 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

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Przedmiot zamówienia – Inkubator zamknięty do intensywnej opieki noworodka – 2 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 2013 z najnowszym oprogramowaniem	TAK	
2.	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	TAK	
3.	Wszelkie upgrade oprogramowania oraz przeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji w cenie przedmiotu zamówienia	TAK przeglądy w 12 i 23 miesiącu	
4.	Dostawa, montaż wraz z konfiguracją systemu oraz przeszkolenie personelu w siedzibie Zamawiającego.	TAK	
5.	Okres gwarancji min. 24 miesiące	TAK	
6.	Instrukcja obsługi w języku polskim.	TAK	
7.	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	TAK	
	Kopuła		
8.	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	
9.	Automatycznie aktywowana kurtyna ciepłego powietrza pozwalająca na utrzymanie środowiska pod kopułą po otwarciu odchylanej ścianki	TAK	
10.	Wymiary materacyka: szerokość przynajmniej 50 cm, długość przynajmniej 60 cm	TAK	
11.	Otwory – przepusty do wprowadzania rur respiratora, cewników i przewodów monitorowania, przynajmniej 10 otworów z uszczelkami	TAK	
12.	Podwójne ścianki lub równoważna metoda ochrony przed utratą ciepła i przed zaparowaniem ścianek przy dużej wilgotności powietrza w inkubatorze. Wymagany opis zastosowanego rozwiązania.	TAK	
13.	Możliwość wyjęcia dziecka z inkubatora bez odłączania przewodów i drenów	TAK	

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

	przynajmniej 95% wilgotności przy typowych temperaturach otoczenia i wewnątrz w czasie pracy oraz przy typowej wilgotności otoczenia.		
41.	Regulacja poziomu nawilżania co 1%	TAK	
	Regulacja stężenia tlenu		
42.	Automatyczne utrzymywanie zadanego stężenia tlenu w %.	TAK	
43.	Zabezpieczenie przez przypadkowym nastawieniem stężenia tlenu > 40%	TAK	
44.	Programowanie stężenia tlenu w zakresie min.21-75% co 1%	TAK	
45.	Tlen nawilżany i podgrzewany	TAK	
	Wbudowana waga		
46.	Wbudowana w inkubator waga umożliwiająca ważenie pacjenta bez konieczności wyjmowania go z inkubatora – rozwiązanie minimalizujące stres noworodka	TAK	
47.	Zakres pomiaru min. 0-8 kg	TAK	
48.	Funkcja ważenia bez tarowania	TAK	
49.	Zapis uzyskanych pomiarów wagi w pamięci trendów	TAK	
	Inne		
50.	Wieszak na giętym ramieniu do mocowania rur respiratora/CPAP wewnątrz inkubatora.	TAK	
51.	Wieszak na giętym ramieniu do mocowania rur respiratora/CPAP wewnątrz inkubatora przymocowany do tacy materacyka – podczas wysuwania materacyka wyjeżdża razem z nim	TAK	
52.	Wysięgnik do kroplówek	TAK	
53.	Rozdzielacz zasilania do dodatkowych urządzeń wbudowany w inkubator	TAK	
54.	Półka na monitor zintegrowana z inkubatorem	TAK	
55.	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) 10 wkładów jednorazowych w cenie przedmiotu zamówienia	TAK	
56.	Możliwość zawieszenia lampy bezcieniowej na inkubatorze	TAK	
57.	Wyświetlane informacje		
58.	Jednocześnie wszystkie nastawione i zmierzone wartości w postaci liczbowej	TAK	
59.	Trendy wszystkich parametrów z możliwością wyboru czasu trendu	TAK	
60.	Komunikaty tekstowe w języku polskim	TAK	
61.	Możliwość rozbudowy o przesyłanie informacji z inkubatora do komputerowych systemów gromadzenia danych, integrujących informację z respiratorów, monitorów i pomp	TAK	
62.	Możliwość umieszczenia panelu sterowania na dowolnej wysokości oraz po dowolnej stronie inkubatora	TAK	
	Układy alarmowe		
63.	Świetlny i dźwiękowy alarm wzrostu i spadku temperatury powietrza i skóry	TAK	
64.	Alarmowe odchyłki temperatury powietrza i skóry ustawiane przez użytkownika	TAK	

65.	Świetlny i dźwiękowy alarm wzrostu i spadku stężenia tlenu	TAK	
66.	Świetlny i dźwiękowy alarm braku wody	TAK	
67.	Alarmy techniczne sygnalizujące uszkodzenie lub odłączenie	TAK	
68.	Sygnalizacja świetlna pozwalająca łatwo odróżnić alarmujący inkubator z większej odległości	TAK	
69.	Jednoznaczna informacja o przyczynie alarmu, podać sposób realizacji	TAK	
70.	Komunikaty tekstowe po polsku opisujące przyczynę alarmu	TAK	
71.	Dźwięk alarmowy o narastającej głośności. Początkowo cichy – zmniejsza możliwość obudzenia dziecka	TAK	

Pulsoksymetr stacjonarno-transportowy

WYMAGANIA TECHNICZNE – WARUNKI GRANICZNE

Lp	OPIS	Wymogi graniczne TAK	Odpowiedź oferenta TAK/NIE	Parametry oferowane (podać zakresy lub opisać)
1	Producent/ Model/ Typ	Podać		
2	Rok produkcji	2013		
	WYMAGANIA OGÓLNE			
1	Pulsoksymetr dla noworodków i dzieci	TAK		
2	Pulsoksymetr stacjonarno-transportowy z wbudowanym akumulatorem i zasilaczem sieciowym	TAK		
3	Awaryjne zasilanie z wewnętrznego akumulatora na minimum 8 godzin pracy	TAK		
	POMIAR PARAMETRÓW			
1	Zakres pomiaru saturacji 1-100%	TAK		
2	Dokładność pomiaru saturacji w zakresie 70% - 100% +/- 2 cyfry	TAK		
3	Dokładność pomiaru saturacji w zakresie 60% - 80% +/- 3 cyfry (potwierdzone)	TAK		
4	Zakres pomiaru pulsu 20 –250 uderzeń na minutę	TAK		
5	Dokładność pomiaru w całym zakresie +/- 3 bpm	TAK		
6	Ciągły tryb monitorowania parametrów	TAK		
	WYŚWIETLANIE PARAMETRÓW			
1	Wskaźnik amplitudy pulsu	TAK		
3	Wskaźnik wyciszenia alarmów	TAK		
4	Wskaźnik zasilania sieciowego	TAK		
5	Wskaźnik zasilania akumulatorowego	TAK		
6	Wskaźnik artefaktu	TAK		
7	Wskaźnik odłączenia czujnika	TAK		
8	Min 24 godzinne trendy SpO2 i Pulsu z opcją wydruku na zewnętrznej drukarce.	TAK		
	ALARMY			
1	Alarm dźwiękowy i wizualny dla pulsu	TAK		
2	Alarm dźwiękowy i wizualny dla saturacji	TAK		
3	Zmienna wysokość tonu saturacji podczas zmian jej wartości pozwalająca na śledzenia zmian SpO2 bez podchodzenia do monitora	TAK		
4	Alarm dźwiękowy odłączenia czujnika	TAK		
5	Alarm dźwiękowy i wizualny rozładowania wewnętrznego akumulatora	TAK		
6	Możliwość regulacji głośności alarmu	TAK		
7	Możliwość regulacji czasu wyciszenia alarmu.	TAK		
8	Regulacja dolnej i górnej granicy alarmu pulsu z możliwością prezentacji na wyświetlaczu	TAK		

Lp	OPIS	Wymogi graniczne TAK	Odpowiedź oferenta TAK/NIE	Parametry oferowane (podać zakresy lub opisać)
9	Regulacja dolnej i górnej granicy alarmowej SpO2	TAK		
10	Regulacja czasu opóźnienia reakcji alarmu na zmianę saturacji w zakresie: 10s, 25s, 50s, 100s dla zmian o 1%.	TAK		
11	Regulacja czasu opóźnienia reakcji na zmianę saturacji wyższą niż 1% według algorytmu: (10s, 25s, 50s, 100s) / wartość zmiany saturacji = czas opóźnienia reakcji alarmu.	TAK		
12	Łatwa regulacja głośności alarmów	TAK		
	WYPOSAŻENIE			
1	Czujnik pomiarowy saturacji wielorazowy dla noworodków	TAK/ 2 szt./ aparat		
2	Czujnik jednorazowy, sterylny, nie zawierający lateksu, bezklejowy, hypoalergiczny dla szczególnie wrażliwej skóry, dla noworodków zapinany za pomocą 2 pasków (pasek z czujnikiem + stabilizator na kostkę) kalibrowany cyfrowo	TAK/ 2 opakowania na aparat		
3	Opaski do mocowania wielorazowego czujnika z wyciętymi otworami, zapięcie typu 'rzep', wielokrotnego użytku (opak. a 12 szt.)	TAK/ 2 opakowania na aparat		
4	Czujnik plasterkowy dla noworodków < 3 kg	Tak op/2aparaty		
5	Oryginalny prospekt z listą parametrów technicznych producenta	TAK Załączyć		

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 2013 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 w cenie przedmiotu zamówienia	TAK przeglądy w 12,24 miesiącu	
6.	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	TAK	
7.	Dostawa, montaż wraz z konfiguracją systemu oraz przeszkolenie personelu w siedzibie Zamawiającego.	TAK	
8.	Okres gwarancji min. 24 miesiące.	TAK	
9.	Instrukcja obsługi w języku polskim.	TAK	
10.	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	TAK	
Ekran			
11.	Kolorowy ekran LCD TFT wysokiej jakości o przekątnej przynajmniej 10"	TAK	
12.	Komunikacja monitora z użytkownikiem przez system menu w języku polskim. Sterowanie funkcjami monitora za pośrednictwem pokrętła nawigacyjnego i przycisków funkcyjnych	TAK	
13.	Konfigurowany ekran, możliwość tworzenia własnych specyficznych konfiguracji	TAK	

14.	Liczba krzywych dynamicznych na ekranie, przynajmniej 5 z możliwością rozbudowy o wyświetlanie większej liczby (podać)	TAK	
Rejestracja i archiwizacja danych			
15.	Możliwość wyposażenia monitora w rejestrator / drukarkę , przedstawić	TAK	
16.	Możliwość korzystania z jednej drukarki przez monitory podłączone do sieci centralnego monitorowania, przedstawić	TAK	
17.	Możliwość drukowania wstępnie sformatowanych raportów na drukarce laserowej	TAK	
18.	Wewnętrzna pamięć przynajmniej 50 zdarzeń zawierających odcinki wybranych krzywych dynamicznych do późniejszej analizy lub wydruku , zapisywanych ręcznie i automatycznych w czasie alarmów	TAK	
Zasilanie			
19.	Sieciowe 230V 50 Hz i akumulatorowe.	TAK	
20.	Chłodzenie konwekcyjne monitora	TAK	
21.	Zapewnienie ciągłości monitorowania danych pacjenta przy zasilaniu z wewnętrznego akumulatora przynajmniej 2 godziny	TAK	
Mocowanie monitora			
22.	Bezpieczne i wygodne zamocowanie zestawu na stanowisku w sposób zapewniający dopasowanie położenia ekranu: obrót i nachylenie. W ofercie cenowej ujęte odpowiednie uchwyty i wieszaki	TAK	
Mierzone parametry , moduły pomiarowe			
EKG			
23.	Monitorowanie jednego z 3 i jednocześnie 7 odprowadzeń	TAK	
24.	Wieloodprowadzeniowa analiza EKG do zaliczania częstotliwości akcji serca i do analizy arytmii . Przynajmniej 2 odprowadzenia analizowane jednocześnie	TAK	
25.	W komplecie przewód EKG do 3 elektrod dla dzieci i noworodków	TAK	
26.	Dokładność pomiaru częstotliwości akcji serca przynajmniej 1 %	TAK	
Monitorowanie arytmii			
27.	Monitorowanie podstawowych arytmii. Podać zakres	TAK	
Pomiar oddechu			
28.	Pomiar metodą impedancyjną wyświetlane wartości cyfrowe i fala oddechu	TAK	
29.	Możliwość wyboru odprowadzenia do pomiaru oddechu : I lub II	TAK	
30.	Dokładność pomiaru częstości oddechu przynajmniej +/1 oddech na minutę	TAK	
Pomiar saturacji (SpO2)			
31.	Wyświetlane wartości cyfrowe saturacji tętna i krzywa saturacji tętna i krzywa pletyzmograficzna	TAK	
32.	W komplecie przewód interfejsowy i standardowy czujniki na palec dla dzieci oraz 20 szt. jednorazowych czujników dla noworodków	TAK	

Nieinwazyjny pomiar ciśnienia			
33.	Pomiar na żądanie , automatyczny co określony czas , ciągłe pomiary przez określony czas , stała żylna	TAK	
34.	Zakres odstępów czasowych automatycznych pomiarów przynajmniej do 4 godzin	TAK	
35.	W komplecie do każdego monitora przewód i 4 różnych rozmiarów, jednorazowe mankiety pomiarowe bez lateksu min 10 szt w każdym rozmiarze	TAK	
36.	Dokładność statyczna pomiaru przynajmniej +/- 3 mm Hg	TAK	
Pomiar temperatury , dwa tory pomiarowe			
37.	Możliwość wyświetlanie wartości dwóch temperatur oraz temperatury i różnicy temperatur	TAK	
38.	W komplecie czujnik temperatury powierzchniowej	TAK	
39.	Dokładność pomiaru temperatury przynajmniej +/- 0,1°C	TAK	
Inwazyjny pomiar ciśnienia			
40.	Przynajmniej dwa tory pomiarowe	TAK	
41.	Możliwość pomiaru i wpisania nazw różnych ciśnień , w tym ciśnienia śródczaszkowego	TAK	
42.	Dokładność pomiaru ciśnienia przynajmniej +/- 1 mHg	TAK	
43.	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			
44.	Alarmy o różnych poziomach ważności, opisać	TAK	
45.	Ustawianie granic alarmowych wszystkich parametrów ręczne i automatyczne na podstawie bieżących wartości parametrów	TAK	
46.	Pamięć alarmów	TAK	
Trendy			
47.	Przynajmniej 24 godzinne trendy wszystkich mierzonych parametrów , w postaci tabel i wykresów . Rozdzielczość trendów nie mniejsza niż jedna minuta	TAK	

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Przedmiot zamówienia – STANOWISKO DO RESUSCYTACJI NOWORODKA – 1 szt.

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Wymagania Zamawiającego	Warunek graniczny	Parametry oferowane
	Ogólne		
1.	Noworodkowe stanowisko resuscytacyjne	TAK	
2.	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	TAK	
3.	Wszelkie upgrade oprogramowania oraz przeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji bezpłatne	TAK 12 i 23 miesiąc	
4.	Aparat fabrycznie nowy – nieużywany, nie powystawowy rok produkcji 2013 z najnowszym oprogramowaniem	TAK	
5.	Zasilanie sieciowe zgodne z warunkami obowiązującymi w Polsce	TAK	
6.	Ogrzewacz promiennikowy równomiernie rozgrzewający powierzchnię materacyka	TAK	
7.	Promiennik min. 750W	TAK	
8.	Wbudowane w moduł ogrzewacza oświetlenie zabiegowe min.0,11 lumenów/cm ²	TAK	
9.	Materacyk o wymiarach min.53x66cm	TAK	
10.	Odchylane ścianki boczne	TAK	
11.	Płynna regulacja nachylenia materacyka przynajmniej min. od +10 ⁰ do -10 ⁰	TAK	
12.	Promiennik odchylany na boki w celu ułatwienia dostępu do pacjenta, np. do wykonania zdjęć RTG	TAK	
13.	Po odchyleniu promiennika ciepło z niego jest nadal emitowane	TAK	
	Podstawa		
14.	Na kółkach z hamulcami	TAK	
15.	Kółka podwójne o min. średnicy 12cm	TAK	
16.	Wygodne uchwyty do przemieszczania inkubatora z przodu i z tyłu inkubatora	TAK	
17.	Szuflada na kasetę RTG	TAK	
18.	Podstawa z elektrycznie regulowaną wysokością	TAK	

19.	Pedały sterowania wysokością umieszczone po obydwu stronach inkubatora	TAK	
20.	Zintegrowane rury do mocowania pomp lub monitorów	TAK	
21.	Zintegrowana taca na akcesoria reanimacyjne	TAK	
22.	Zintegrowana taca na akcesoria kompatybilna z wkładem organizującym do szuflady	TAK	
23.	Wymiary tacy na akcesoria min.33x22cm, maksymalna nośność 2,2kg	TAK	
	Regulacja temperatury		
24.	Ręczna regulacja mocy ogrzewacza	TAK	
25.	Automatyczne utrzymywanie zadanej temperatury skóry dziecka w zakresie min. 34 – 38 ⁰ C	TAK	
26.	Mierzona i wyświetlana temperatura skóry pacjenta min.18-43 ⁰ C	TAK	
27.	W komplecie min.2 wielorazowe czujniki temperatury skóry	TAK	
28.	Czujniki jednorazowe do pomiaru temperatury- 20 szt.	TAK	
29.	50 plasterków izolacyjnych do pozycjonowania czujników temperatury	TAK	
30.	Tryb automatycznego nagrzewania	TAK	
	Ssak		
31.	Zintegrowany ssak sterowany z kolumny inkubatora, zasilany gazem podłączonym do inkubatora	TAK	
32.	Ciśnienie ssania w zakresie min. od 0 do 150 mmHg	TAK	
	Zintegrowany moduł resuscytacyjny		
33.	Zintegrowany, sterowany z kolumny inkubatora, mikser tlen/powietrze z płynną regulacją stężenia tlenu w zakresie 21%-100%	TAK	
34.	Układ automatycznej podaży oddechów, sterowany z kolumny inkubatora	TAK	
35.	Stosunek wdechu do wydechu I:E wynoszący 1:2	TAK	
36.	PEEP programowany w zakresie min. 0-18 cmH ₂ O	TAK	
37.	Programowana ilość oddechów automatycznych w zakresie min. od 18 do 60 odd/minutę	TAK	
38.	Regulowane ciśnienie wdechowe w zakresie min. od 0 do 50 cmH ₂ O	TAK	
39.	Przepływ regulowany w zakresie min. od 0 do 15 l/min	TAK	
40.	Zintegrowany w kolumnie inkubatora manometr	TAK	
41.	Możliwość podłączenia worka samo rozprężnego lub wążów tlenowych	TAK	
42.	Możliwość prowadzenia wspomaganie oddechowego nieinwazyjnie i inwazyjnie	TAK	
43.	Możliwość jednoczesnego wspomaganie oddechowego bliźniąt	TAK	
	Układy alarmowe		
44.	Jednoznaczna informacja o przyczynie alarmu	TAK	
45.	Alarm przypominający o weryfikacji stanu pacjenta w przypadku pracy z manualnym programowaniem mocy promiennika	TAK	

46.	Wysoka temperatura – temperatura skóry pacjenta $\geq 39^{\circ}\text{C}$	TAK	
47.	Alarm temperatury skóry – odchyłka +/- 1°C od wartości nastawionej	TAK	
	Wymagania dodatkowe		
48.	Wbudowany w kolumnę inkubatora zegar APGAR	TAK	
49.	Uruchamianie zegara APGAR jednym przyciskiem	TAK	
50.	Automatyczne sygnały dźwiękowe zegara APGAR po 1,5 oraz 10 minutach resuscytacji	TAK	
51.	Półka mocowana do inkubatora	TAK	
52.	Ramię do mocowania kardiomonitora przy inkubatorze	TAK	
53.	Uchwyt na kroplówki i pompy infuzyjne zintegrowany z inkubatorem	TAK	
54.	Obustronnie dostępna głęboka szafka na akcesoria	TAK	
55.	Szafka na akcesoria dostępna nawet po odchyleniu wszystkich ścianek bocznych	TAK	
56.	Zestaw jednorazowych układów resuscytacyjnych	TAK	

Pulsoksymetr stacjonarno-transportowy

WYMAGANIA TECHNICZNE – WARUNKI GRANICZNE

Lp	OPIS	Wymogi graniczne TAK	Odpowiedź oferenta TAK/NIE	Parametry oferowane (podać zakresy lub opisać)
1	Producent/ Model/ Typ	Podać		
2	Rok produkcji	2013		
	WYMAGANIA OGÓLNE			
1	Pulsoksymetr dla noworodków i dzieci	TAK		
2	Pulsoksymetr stacjonarno-transportowy z wbudowanym akumulatorem i zasilaczem sieciowym	TAK		
3	Awaryjne zasilanie z wewnętrznego akumulatora na minimum 8 godzin pracy	TAK		
	POMIAR PARAMETRÓW			
1	Zakres pomiaru saturacji 1-100%	TAK		
2	Dokładność pomiaru saturacji w zakresie 70% - 100% +/- 2 cyfry	TAK		
3	Dokładność pomiaru saturacji w zakresie 60% - 80% +/- 3 cyfry (potwierdzone)	TAK		
4	Zakres pomiaru pulsu 20 –250 uderzeń na minutę	TAK		
5	Dokładność pomiaru w całym zakresie +/- 3 bpm	TAK		
6	Ciągły tryb monitorowania parametrów	TAK		
	WYŚWIETLANIE PARAMETRÓW			
1	Wskaźnik amplitudy pulsu	TAK		
3	Wskaźnik wyciszenia alarmów	TAK		
4	Wskaźnik zasilania sieciowego	TAK		
5	Wskaźnik zasilania akumulatorowego	TAK		
6	Wskaźnik artefaktu	TAK		
7	Wskaźnik odłączenia czujnika	TAK		
8	Min 24 godzinne trendy SpO2 i Pulsu z opcją wydruku na zewnętrznej drukarce.	TAK		
	ALARMY			
1	Alarm dźwiękowy i wizualny dla pulsu	TAK		
2	Alarm dźwiękowy i wizualny dla saturacji	TAK		
3	Zmienna wysokość tonu saturacji podczas zmian jej wartości pozwalająca na śledzenia zmian SpO2 bez podchodzenia do monitora	TAK		
4	Alarm dźwiękowy odłączenia czujnika	TAK		
5	Alarm dźwiękowy i wizualny rozładowania wewnętrznego akumulatora	TAK		
6	Możliwość regulacji głośności alarmu	TAK		
7	Możliwość regulacji czasu wyciszenia alarmu.	TAK		
8	Regulacja dolnej i górnej granicy alarmu pulsu z możliwością prezentacji na wyświetlaczu	TAK		

Lp	OPIS	Wymogi graniczne TAK	Odpowiedź oferenta TAK/NIE	Parametry oferowane (podać zakresy lub opisać)
9	Regulacja dolnej i górnej granicy alarmowej SpO2	TAK		
10	Regulacja czasu opóźnienia reakcji alarmu na zmianę saturacji w zakresie: 10s, 25s, 50s, 100s dla zmian o 1%.	TAK		
11	Regulacja czasu opóźnienia reakcji na zmianę saturacji wyższą niż 1% według algorytmu: (10s, 25s, 50s, 100s) / wartość zmiany saturacji = czas opóźnienia reakcji alarmu.	TAK		
12	Łatwa regulacja głośności alarmów	TAK		
	WYPOSAŻENIE			
1	Czujnik pomiarowy saturacji wielorazowy dla noworodków	TAK/ 2 szt./ aparat		
2	Czujnik jednorazowy, sterylny, nie zawierający lateksu, bezklejowy, hypoalergiczny dla szczególnie wrażliwej skóry, dla noworodków zapinany za pomocą 2 pasków (pasek z czujnikiem + stabilizator na kostkę) kalibrowany cyfrowo	TAK/ 2 opakowania na aparat		
3	Opaski do mocowania wielorazowego czujnika z wyciętymi otworami, zapięcie typu 'rzep', wielokrotnego użytku (opak. a 12 szt.)	TAK/ 2 opakowania na aparat		
4	Czujnik plasterkowy dla noworodków < 3 kg	Tak op/2aparaty		
5	Oryginalny prospekt z listą parametrów technicznych producenta	TAK Załączyć		

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	20-100 W	
3	Źródło światła	Diody LED	
4	Długość fali światła	450-470 nm	
5	Emisja światła UV	Brak	
6	Emisja promieniowania podczerwonego	Brak	
7	Zakres natężenia światła	0-50 uW/cm2/nm	
8	Wybór natężenia światła skokowy w granicach skoku 5-10 uW/cm2/nm i płynny	0- 50 uW/cm2/nm	
9	Czas rozgrzewania lampy	Max 10s	
10	Powierzchnia naświetlania nie mniej niż	500x250 mm	
11	Głośność	<30dB	
12	Waga lampy	<5kg	
13	Waga lampy ze statywem	< 20 kg	
14	Statyw na kółkach (blokada minimum 2 kółek)	TAK	
15	Możliwość regulacji powierzchni świetlnej lampy w stosunku do podłogi	TAK	
16	Możliwość płynnej zmiany kąta pochylecia 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.20 000 godzin	

22	Czujnik temperatury skóry	25- 40 ° C	
23	Wyświetlacz LCD i moduł sterowania ze stoperem	TAK	
24	Aparat fabrycznie nowy – nieużywany, nie powystawowy rok produkcji 2013 z najnowszym oprogramowaniem	TAK	
25	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	TAK	
26	Wszelkie upgrade oprogramowania oraz przeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji w cenie przedmiotu zamówienia	TAK przeglądy w 12 i w 23 miesiącu	
27	Dostawa, montaż wraz z konfiguracją systemu oraz przeszkolenie personelu w siedzibie Zamawiającego.	tak	
28	Okres gwarancji min. 24 miesiące.	tak	
29	Instrukcja obsługi w języku polskim.	tak	
30	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	tak	

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 cm	819 cm ²	
6.	Obszar efektywnego naświetlania duży kocyk	504 cm ²	
7.	Zakres natężenia światła	30-35 uW/cm2/nm	
8.	Licznik godzin pracy	tak	
9.	Czas użytkowania diód	min. 20 000 godzin	
10.	Aparat fabrycznie nowy – nieużywany, nie powystawowy rok produkcji 2013 z najnowszym oprogramowaniem	tak	
11.	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	tak	
12.	Wszelkie upgrade oprogramowania oraz przeeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji bezpłatne	Tak Przeeglądy w:12,23 miesiącu	
13.	Dostawa, montaż wraz z konfiguracją systemu oraz przeszkolenie personelu w siedzibie Zamawiającego.	tak	
14.	Okres gwarancji min. 24miesiące	tak	
15.	Instrukcja obsługi w języku polskim.	tak	
16.	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	tak	

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Przedmiot zamówienia – Negatoskop żaluzyjny do mammografii – 1 szt.

Oferowany model:

Producent:

Lp.	Parametry	Wymagana wartość	Oferowana wartość
1	Napięcie prądu zasilającego	230V 50 Hz	
2	Pobór mocy	260 VA	
3	Luminacja ekranu	>7000 cd / m ²	
4	Regulacja luminacji	Tak	
5	Zakres regulacji	10-100%	
6	Wymiary ekranu	48 x 36 cm	
7	Ilość klatek	1	
8	Klasa ochronności	I	
9	Wymiary minimalne	680 x 720x 120 mm	
10	Masa	≤55 kg	
11	Emisja światła dziennego	6500 °K	
12	Ruchomy uchwyt do zdjęć tradycyjnych	min. 36 x 43 cm	
13	Aparat fabrycznie nowy – nieużywany, nie powystawowy, rok produkcji 2013	TAK	
14	Warunki gwarancji i obsługi serwisowej obejmującej cały dostarczony aparat wraz z wyposażeniem.	TAK	
15	Przeglądy techniczne w czasie trwania gwarancji w cenie przedmiotu zamówienia	TAK przeglądy w 12,24 i 35 miesiącu	
16	Dostawa, montaż w siedzibie Zamawiającego.	tak	
17	Okres gwarancji min. 36 miesięcy.	tak	
18	Instrukcja obsługi w języku polskim.	tak	
19	Dostępność części zamiennych min. 10 lat	tak	

Opis przedmiotu zamówienia:**Pakiet nr 6****APARAT DO NIEINWAZYJNEGO MONITOROWANIA PARAMETRÓW HEMODYNAMICZNYCH**

NAZWA OFERENTA	
PRODUCENT	
MODEL/TYP	
KRAJ POCHODZENIA	
ROK PRODUKCJI	2012 lub 2013
LICZBA SZTUK	1 (jedna)

Lp.	Opis funkcji wymaganego parametru/warunku	Wymogi graniczne	Parametry oferowane (podać zakresy lub opisać)
1.	PARAMETRY PODSTAWOWE		
	Podać rok wprowadzenia do użytku klinicznego	xxx	
2.	PARAMETRY OGÓLNE	Wymogi graniczne	Parametry oferowane (podać zakresy lub opisać)
	Aparat do nieinwazyjnego monitorowania parametrów hemodynamicznych metodą bioimpedancji ze zintegrowanymi modułami do pomiaru NIMBP i SpO2	TAK	
	Metoda pomiaru rzutu serca akceptowana przy refundacji przez NFZ wg. TISS 28	TAK	
	Monitorowane parametry: rzut serca, pojemność minutowa serca, objętość wyrzutowa, wskaźnik objętości wyrzutowej, systemowy (obwodowy) opór naczyniowy, wskaźnik dostawy tlenu, wysycenie hemoglobiny tlenem metodą pulsoksymetryczną, skurczowe, rozkurczowe i średnie ciśnienie tętnicze krwi metodą nieinwazyjną, częstość akcji serca	TAK	
	Kolorowy ekran dotykowy z wyświetlaczem LCD TFT o przekątnej ekranu minimum 10"	TAK	
	Minimum cztery różne ekrany, z których każdy wskazuje jakość sygnału. Możliwość prezentacji danych na poszczególnych ekranach	TAK	
	Minimum trzy krzywe falowe możliwe do jednoczesnej obserwacji na ekranie podstawowym. Minimum sześć parametrów liczbowych możliwych do jednoczesnej obserwacji na ekranie podstawowym	TAK	
	Możliwość wyświetlenia minimum czterech parametrów na ekranie trendów. Trendy mierzonych parametrów minimum 72 godziny	TAK	
	Możliwość graficznego obrazowania stanu hemodynamicznego pacjenta z wykorzystaniem, co najmniej siedmiu parametrów na ekranie diagnostycznym	TAK	
	Alarmy sygnałem dźwiękowym i wizualnym	TAK	
	Możliwość wprowadzenia wartości zewnętrznych, przynajmniej CVP oraz hemoglobiny	TAK	
Możliwość ustawienia znacznika	TAK		
4.	INNE	Wymogi graniczne	Parametry oferowane (podać zakresy lub opisać)
	Zasilanie sieciowe 230 V, 50 Hz	TAK	
	Zintegrowany dysk twardy o pojemności minimum 40Gb do zapisu danych i późniejszej analizy	TAK	
	Zintegrowana drukarka termiczna	TAK	
	Aparat wyposażony w: port USB, serial port, port dla sieci Ethernet oraz port dla drukarki sieciowej	TAK	
	Komplet elektrod do wykonania minimum 50 badań	TAK	

Minimum 10 rolek papieru do drukarki w zestawie	TAK	
Instrukcja obsługi w języku polskim	TAK	
Gwarancja minimum 36 miesięcy	TAK	
Szkolenie personelu.	TAK	
Usunięcie uszkodzenia do 72 godzin od zgłoszenia awarii lub na czas naprawy dostarczenie urządzenia zastępczego	TAK	
W okresie gwarancji 3 naprawy techniczne lub wynikające z wad ukrytych powodują wymianę podzespołu na nowy	TAK	
Dostępność części zamiennych przez minimum 10 lat	TAK	

UWAGA: w kolumnie "WYMOGI GRANICZNE"!

TAK – oznacza bezwzględny wymóg, brak żądanej opcji lub niewypełnienie pola odpowiedzi spowoduje odrzucenie oferty:

Oświadczamy, że oferowane urządzenie jest kompletne i po zainstalowaniu i uruchomieniu będzie gotowe do pracy zgodnie z przeznaczeniem, bez żadnych dodatkowych zakupów inwestycyjnych, z wyłączeniem materiałów eksploatacyjnych.

.....
*Czytelny/e podpis/y (imię nazwisko) osoby/osób
upoważnionej/yh do reprezentowania oferenta*

Opis przedmiotu zamówienia:**Pakiet nr 7****STYMULATOR NERWÓW OBWODOWYCH I SPLOTÓW Z MOŻLIWOŚCIĄ PRZEZSKÓRNEJ, NIEINWAZYJNEJ IDENTYFIKACJI I ZNIECZULANIA NERWÓW I SPLOTÓW NERWOWYCH**

NAZWA OFERENTA	
PRODUCENT	
MODEL/TYP	
KRAJ POCHODZENIA	
ROK PRODUKCJI	2013
LICZBA SZTUK	1 (jedna)

Lp.	Opis funkcji wymaganego parametru/warunku	Wymogi graniczne	Parametry oferowane (podać zakresy lub opisać)
1.	PARAMETRY PODSTAWOWE		
	Podać rok wprowadzenia do użytku klinicznego	xxx	
2.	PARAMETRY OGÓLNE	Wymogi graniczne	Parametry oferowane (podać zakresy lub opisać)
	Ergonomiczny kształt obudowy	TAK	
	Duży wyświetlacz ciekłokrystaliczny, wyświetlane informacje tekstowe w języku polskim	TAK	
	Pokrętło zapadkowe do precyzyjnej i wyczuwalnej regulacji natężenia prądu, zapewniające dokładność ustawień	TAK	
	Klawiatura bezpośrednich ustawień: amplituda natężenia prądu (mA), czas trwania bodźca (ms), częstotliwość bodźca	TAK	
	Zakres impulsu ustawiany w zakresie 0-5 mA lub 0-1 mA	TAK	
	Częstotliwość impulsu: ustawiane 1 Hz lub 2 Hz	TAK	
	Szerokość impulsu: 0,05 ms (opcja); 0,1 ms; 0,3 ms; 0,5 ms (opcja); 1,00 ms	TAK	
	Możliwość stosowania stymulacji sekwencyjnej /SENS/	TAK	
	Zasilanie bateryjne: 9 volt, typ 6LR-61 lub 6 F22, kabel do elektrod w zestawie, kontrola baterii na ekranie	TAK	
	Dodatkowa elektroda do stymulacji przezskórnej do podłączenia z urządzeniem głównym	TAK	
4.	INNE	Wymogi graniczne	Parametry oferowane (podać zakresy lub opisać)
	Igły do neurostymulatora tego samego producenta, co urządzenie, o następującej charakterystyce: <ul style="list-style-type: none"> • w pełni izolowana igła aż do szlifu • nietnący atraumatyczny czubek igły o kątach 30⁰ lub 15⁰ • specjalna izolacja igły • jednorodna i gładka powierzchnia izolacji od uchwytu po czubek (odsłonięty tylko czubek igły) /podać nr katalogowe/ 	TAK	
	W zestawie igły: 07/35 mm (10 szt.); 07/50 mm (10 szt.); 07/80 mm (10 szt.); 07/100 mm (10 szt.); 09/150 mm (2 szt.)	TAK	
	Instrukcja obsługi w języku polskim	TAK	
	Gwarancja minimum 24 miesiące	TAK	

UWAGA: w kolumnie "WYMOGI GRANICZNE"!

TAK – oznacza bezwzględny wymóg, brak żądanej opcji lub niewypełnienie pola odpowiedzi spowoduje odrzucenie oferty:

Oświadczamy, że oferowane urządzenie jest kompletne i po zainstalowaniu i uruchomieniu będzie gotowe do pracy zgodnie z przeznaczeniem, bez żadnych dodatkowych zakupów inwestycyjnych, z wyłączeniem materiałów eksploatacyjnych.

.....
Czytelny/e podpis/y (imię nazwisko) osoby/osób upoważnionej/ych do reprezentowania oferenta

U M O W A Nr/2013

(wzór umowy)

dotyczy pakietu nr

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 i sprzętu medycznego do 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.240/16/13/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 Oddziału
 - 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, w tym na drodze sądowej, odszkodowania uzupełniającego przewyższającego wysokość kar umownych do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.
5. Kary umowne mogą być potrącane z faktur, na podstawie noty księgowej wraz z uzasadnieniem.

§ 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

Informacja o przynależności do grupy kapitałowej

Wykonawca:

należy / nie należy*

do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, póź. 331, z późn. zm.).

dnia.....

.....

*podpis Wykonawcy lub
upoważnionego przedstawiciela*

*** UWAGA:**

niepotrzebne skreślić; w przypadku przynależności do grupy kapitałowej należy złożyć listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej