

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
O WARTOŚCI SZACUNKOWEJ POWYŻEJ 193 000 EURO
zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2010 r. Nr 113 poz. 759 z późn. zmianami)**

Informacje ogólne

Tryb zamówienia: **przetarg nieograniczony**
Zamawiający: **Specjalistyczny Szpital im. Alfreda Sokołowskiego**
Adres zamawiającego: **ul. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych**

Podstawa prawna:

- Postępowanie prowadzone jest zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2010 r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.)
(dalej, jako Pzp).

I.Przedmiot zamówienia

Dostawy sprzętu do zabiegów kardiologii inwazyjnej w pracowni hemodynamiki wraz z zapewnieniem składu konsygnacyjnego

Pakiet nr 1 – **Cewniki diagnostyczne do koronarografii**
Pakiet nr 2 – **Cewniki prowadzące do koronaroplastyki**
Pakiet nr 3 – **Introducery**
Pakiet nr 4 – **Introducery zbrojone długie**
Pakiet nr 5 - **Prowadniki do koronarografii**
Pakiet nr 6 – **Prowadniki hydrofilne**
Pakiet nr 7 – **Prowadniki do koronaroplastyki**
Pakiet nr 8 – **Balony do kontrapulsacji wewnątrzaoortalnej**
Pakiet nr 9 – **Stenty chromowo-kobaltowe**
Pakiet nr 10 – **Stenty wieńcowe Cr-Co na balonie wysokociśnieniowym**
Pakiet nr 11 – **Cewniki balonowe semi compliant**
Pakiet nr 12 - **Cewniki balonowe typu semi compliant o niskim profilu**
Pakiet nr 13 - **Cewniki balonowe non compliant do angioplastyki wieńcowej**
Pakiet nr 14 - **Cewniki-główce do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej (IVUS)**
Pakiet nr 15 - **Stentgrafty wieńcowe**
Pakiet nr 16 - **Strzykawki ciśnieniowe z manometrem**
Pakiet nr 17 - **Kopułki ciśnieniowe**
Pakiet nr 18 - **Sprzęt drobny**
Pakiet nr 19 - **System protekcji obwodowej**

Pakiet nr 20 - **Stenty wieńcowe uwalniające lek**
Pakiet nr 21 - **Wkłady do strzykawki automatycznej**
Pakiet nr 22 - **Igły angiograficzne**
Pakiet nr 23- **Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe uwalniające lek antyproliferacyjny z polimeru**
Pakiet nr 24 - **Opatrunki jednorazowe z punktowym uciskiem na miejsce nakłucia tętnicy promieniowej**
Pakiet nr 25 - **System do aspiracji skrzeplin**
Pakiet nr 26 – **Cewniki balonowe do PTCA uwalniający Paclitaxel**
Pakiet nr 27 - **Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe**
Pakiet nr 28 - **Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe**
Pakiet nr 29 – **Cewniki diagnostyczne do koronarografii**
Pakiet nr 30 – **Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe do bezpośredniego implantowania**
Pakiet nr 31 – **Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe przeznaczone do leczenia bifurkacji**
Pakiet nr 32 – **Cewniki prowadzące do koronaroplastyki przeznaczone do zabiegów z dostępu promieniowego**
Pakiet nr 33 – **Stenty wieńcowe stalowe uwalniające Tacrolimus**
Pakiet nr 34 – **Cewniki prowadzące do koronaroplastyki**
Pakiet nr 35 - **Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe pokrywane lekiem**
Pakiet nr 36 – **Urządzenia do zamykania miejsca nakłucia tętnicy na bazie korka kolagenowego**

Liczba pakietów – 36.

CPV: 33111710-1, 33111730-7.

Formularz cenowy (dokładny opis przedmiotu zamówienia wraz z podziałem na pakiety) stanowi załącznik nr 1 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (**dalej jako: SIWZ**), który należy wypełnić i dołączyć do oferty.

Wzór oferty stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

Projekt umowy stanowi załącznik nr 3 do SIWZ

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych – na poszczególne pakiety

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert niepełnych w pakiecie.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

Zamawiający nie dopuszcza porozumiewania się drogą elektroniczną.

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu z wyjątkiem przypadku opisanego w art.93 ust. 4 Pzp.

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających.

Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek podatku VAT.

Wykonawca zobowiązuje się do zapoznania ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2008 dotyczącymi przedmiotu zamówienia i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

Treść standardów dot. przedmiotu zamówienia zamieszczona jest na stronie

internetowej Zamawiającego www.zdrowie.walbrzych.pl w zakładce « Przetargi ».

II. Miejsce realizacji zamówienia

Siedziba Zamawiającego.

III. Termin realizacji zamówienia

Sukcesywnie przez okres **12 miesięcy** od daty zawarcia umowy.

IV. Wymagania od Wykonawców

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- spełniają wymogi art. 22 ust. 1 Pzp,
- nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 Pzp,
- oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679),
- w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego do oferty przetargowej załączą opisy, fotografie przedmiotu zamówienia.

V. Sposób oceny warunków

I.p.	Nazwa (rodzaj) warunku	Sposób oceny
1.	spełnienie wymogów art. 22 ust. 1 ustawy Pzp	<u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz wymaganych dokumentów tj. :</u> 1) posiadanie doświadczenia w zakresie świadczenia dostaw będących przedmiotem zamówienia - na podstawie wykazu wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych dostaw w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców oraz załączeniem dokumentu potwierdzającego, że dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.
2.	brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 24 Pzp	<u>na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz wymaganych dokumentów tj.</u> 1) posiadanie aktualnego odpisu z właściwego rejestru – na podstawie załączonego aktualnego odpisu z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, 2) posiadanie aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z uiszczeniem podatków – na podstawie aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zezwolenie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, 3) posiadanie aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne - na podstawie aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału ZUS lub KRUS potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

3.	dopuszczenie oferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych	na podstawie dokumentów dołączonych do oferty przetargowej tj. Deklaracji zgodności lub równoważnego zaświadczenia wystawionego przez podmioty mające siedzibę w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Europejskiego
4.	potwierdzenie, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego	na podstawie materiałów (opisy, fotografie przedmiotu zamówienia) załączonych do oferty przetargowej

A) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu zamiast dokumentów wymienionych w:

- pkt. 2 tabeli:

a) ppkt. 1 - składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert),

b) ppkt. 2, 3 - składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu (wystawiony nie wcześniej niż 3 m-ce przed upływem terminu składania ofert),

- pkt. 3 tabeli - składa równoważne zaświadczenie wystawione przez podmiot mający siedzibę w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego.

B) Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się w/w dokumentów zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania

C) W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

D) Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożyli oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, lub którzy złożyli dokumenty zawierające błędy, do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich uzupełnienia konieczne byłoby unieważnienie postępowania. Dokumenty, o których mowa w zdaniu poprzednim nie mogą być wystawione po terminie składania ofert ani też dotyczyć okresu po terminie składania ofert.

VI. Podmioty ubiegające się wspólnie o zamówienie

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia muszą wykazać, że łącznie spełniają warunek określony w powyższej tabeli wiersz 3.

Wymagania podmiotowe w zakresie opisanym w art. 22 ust. 1 pkt. 1-4 Pzp i art. 24 ust. 1 pkt. 1-9 i ust. 2 pkt. 1-3 Pzp będą sprawdzane i weryfikowane oddzielnie dla każdego Wykonawcy wchodzącego w skład podmiotu wspólnie ubiegającego się o zamówienie.

VII. Wadium

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu:

dla pakietu nr 1: **1 000,00 zł,**

dla pakietu nr 2: **2 100,00 zł,**

dla pakietu nr 3: **619,20 zł,**

dla pakietu nr 4: **49,20 zł,**

dla pakietu nr 5: **190,00 zł,**

dla pakietu nr 6: **1 275,00 zł,**

dla pakietu nr 7: **2 550,00 zł,**

dla pakietu nr 8: **630,00 zł,**

dla pakietu nr 9: **2 850,00 zł,**

dla pakietu nr 10: **2 850,00 zł.**

dla pakietu nr 11: **2 520,00 zł**

dla pakietu nr 12: **2 430,00 zł**

dla pakietu nr 13: **810,00 zł**

dla pakietu nr 14: **1 020,00 zł**

dla pakietu nr 15: **150,00 zł**

dla pakietu nr 16: **1 005,00 zł**

dla pakietu nr 17: **124,00 zł**

dla pakietu nr 18: **570,00 zł**

dla pakietu nr 19: **122,50 zł**

dla pakietu nr 20: **1 600,00 zł**

dla pakietu nr 21: **300,00 zł**

dla pakietu nr 22: **30,00 zł**

dla pakietu nr 23: **3 500,00 zł**

dla pakietu nr 24: **610,00 zł**

dla pakietu nr 25: **180,00 zł**

dla pakietu nr 26: **1 200,00 zł**

dla pakietu nr 27: **1 300,00 zł**
dla pakietu nr 28: **1 200,00 zł**
dla pakietu nr 29: **960,00 zł**
dla pakietu nr 30: **2 000,00 zł**
dla pakietu nr 31: **630,00 zł**
dla pakietu nr 32: **2 100,00 zł**
dla pakietu nr 33: **1 800,00 zł**
dla pakietu nr 34: **2 100,00 zł**
dla pakietu nr 35: **2 670,00 zł**
dla pakietu nr 36: **200,00 zł**

DATA UZNANIA WPLATY BĘDZIE DATA WPŁYWU NA KONTO ZAMAWIAJĄCEGO.

Potwierdzenie wniesienia wadium należy dołączyć do oferty. Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania.

Konto bankowe: Kredyt Bank S.A. o/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000.

Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

- 1) pieniądzu,
- 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
- 3) gwarancjach bankowych,
- 4) gwarancjach ubezpieczeniowych,
- 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (tekst jednolity: Dz. U. z 2007 r. Nr 42, poz. 275).

Gwarancja ubezpieczeniowa lub gwarancja bankowa złożona, jako zabezpieczenie wadium musi posiadać okres ważności nie krótszy niż okres związania ofertą.

Informacje dodatkowe:

- 1) wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert. W przypadku wnoszenia wadium w formie pieniężnej za termin wniesienia wadium przyjmuje się datę uznania rachunku bankowego Zamawiającego,
- 2) w przypadku wnoszenia wadium w innej formie, kopię dokumentu należy dołączyć do oferty, a oryginał złożyć w siedzibie Zamawiającego – Sekretariat Dyrektora Szpitala, budynek C, pok. 32 – 37,
- 3) wadium będzie zwrócone w terminie i na warunkach wskazanych w art. 46 Pzp,
- 4) zamawiający zatrzyma wadium w przypadkach określonych w art. 46 Pzp.

VIII. Pozostałe informacje

- Niniejsza specyfikacja oraz wszystkie dokumenty do niej dołączone mogą być użyte jedynie w celu sporządzenia oferty, pod rygorem odpowiedzialności odszkodowawczej.

- Wykonawca przedstawia ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej specyfikacji.
- Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

Dodatkowe wyjaśnienia i informacje dotyczące zamówienia można otrzymać w godz. od 08:00 do 14:35 pod wymienionymi niżej numerami telefonów, lub osobiście w siedzibie Zamawiającego – od osób uprawnionych do kontaktowania się z Wykonawcami.

Osobami uprawnionymi do kontaktowania się z Wykonawcami są:

- w sprawach formalno prawnych: mgr Agnieszka Rudzka – Specj. ds. zam. publ. tel. (074) 6489700,

- w sprawach merytorycznych: lek. med. Jacek Bezubka – Kierownik Pracowni Hemodynamiki tel. (074) 6489631 lub 624.

Sposób porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami: porozumiewanie się Zamawiającego z Wykonawcami może odbywać się formie pisemnej lub faksem na numer (074) 6489700. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

IX. Termin związania ofertą

Termin związania ofertą upływa po **60 dniach** od daty terminu składania ofert.

X. Zawartość oferty

A) Oferta musi zawierać:

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Wypełniony wzór oferty wraz z formularzem cenowym – załącznik nr 1 i 2 do SIWZ
2.	Dowód wniesienia lub ustanowienia wadium
3.	Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu wymogów art. 22 ust 1 Pzp
4.	Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 24 Pzp
5.	Aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy
6.	Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zezwolenie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert
7.	Aktualne zaświadczenie właściwego oddziału ZUS lub KRUS potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert
8.	Wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych dostaw w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców oraz załączeniem dokumentu potwierdzającego, że dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.
9.	Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot umowy do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679). tj. deklaracja zgodności lub równoważne zaświadczenie wystawione przez podmioty mające siedzibę w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Europejskiego

B) Wymienione w niniejszej SIWZ dokumenty powinny być oryginałami albo kopiami potwierdzonymi za zgodność z oryginałem przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy. Dokumenty sporządzane w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczoną przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy

XI. Sposób składania ofert

- Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- Ofertę należy złożyć w formie pisemnej.
- Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ.
- Wykonawcy zobowiązani są przedstawić ofertę zgodną z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- Oferta musi być napisana czytelnie, w języku polskim oraz zostać podpisana przez osobę/y upoważnioną/e do reprezentowania firmy, zgodnie z przepisami powszechnego prawa obowiązującego w kraju pochodzenia Wykonawcy.
- Wszystkie strony oferty muszą być kolejno ponumerowane, spięte (zszyte) we właściwej kolejności w sposób zapobiegający dekompletacji oferty.
- Wszystkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę/y podpisującą/ce ofertę.
- Wykonawca może zwracać się do Zamawiającego o wyjaśnienia dotyczące wszelkich wątpliwości związanych ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, przedmiotem zamówienia, sposobem przygotowania i złożenia oferty.
- Zamawiający udzieli pisemnej odpowiedzi na wszelkie zapytania związane z prowadzonym postępowaniem, przy czym odpowiedź pisemna zostanie przesłana wszystkim uczestnikom postępowania bez wskazania źródła zapytania oraz zostanie umieszczona na stronie internetowej.
- Zamawiający udzieli odpowiedzi zgodnie z art. 38 Pzp.
- W szczególnie uzasadnionych przypadkach, przed terminem składania ofert, Zamawiający może zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. O każdej ewentualnej zmianie Zamawiający powiadomi niezwłocznie wszystkich uczestników postępowania, zamieszczając informację na stronie internetowej.
- Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ niezbędny będzie dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert. W takim przypadku wszelkie prawa i zobowiązania Wykonawcy i Zamawiającego odnośnie wcześniej ustalonych terminów będą podlegały nowemu terminowi.
- Zgodnie z art. 8 ust. 3 Pzp dotyczącymi jawności postępowania oraz w związku z przepisami ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tekst jednolity: Dz.U. z 2003r. Nr 153, poz.1503 z późniejszymi zmianami), Wykonawca może, nie później niż w terminie składania ofert zastrzec, że informacje nie mogą być udostępniane. Wykonawca w tym celu może złożyć jedną ofertę składającą się z dwóch części:
 - części jawnej,
 - części niejawnej – w sytuacji, w której Wykonawca zastrzega sobie tajemnice przedsiębiorstwa za wyjątkiem informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych nie stanowiących tajemnicy przedsiębiorstwa – powinien ją oznaczyć w sposób nie budzący wątpliwości np. w odrębnym opakowaniu oznaczonym

napisem: „Tajemnica przedsiębiorstwa. Nie udostępniać innym uczestnikom postępowania”.

- Brak powyższego zastrzeżenia zwalnia Zamawiającego od odpowiedzialności za ujawnienie danych zawartych w ofercie, o których mowa w art. 8 ust. 3 Pzp.

Wycofanie oferty lub jej zmiany

Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o tym fakcie przed upływem terminu składania ofert.

Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych wymagań, jak składana oferta, tj. z podpisem osoby, która podpisała ofertę, w kopercie odpowiednio oznakowanej dodatkowo z dopiskiem „ZMIANA”.

Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia z podpisem osoby upoważnionej do reprezentacji Wykonawcy.

Koperty ofert wycofanych nie będą otwierane.

Koperty oznaczone dopiskiem „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian zostaną one dołączone do oferty.

Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, zapieczętowanej w sposób gwarantujący zachowanie w poufności jej treści oraz zabezpieczającej jej nienaruszalność do terminu otwarcia ofert.

Oferta powinna być umieszczona w kopercie oznakowanej w sposób następujący:

<NAZWA WYKONAWCY I JEGO ADRES >

<NAZWA ZAMAWIAJĄCEGO I JEGO ADRES >

oferta w <TRYB PRZETARGU>

na <NAZWA (TYTUŁ) POSTĘPOWANIA>

nie otwierać przed <DATA I GODZINA OTWARCIA OFERT>

XII. Miejsce i termin składania ofert

- 1) Oferty można składać w siedzibie Zamawiającego bud C pok. 32-37 (sekretariat Dyrektora szpitala) w terminie do dnia **27.06.2011** r. do godziny **10.00**.
- 2) Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona bez otwierania po upływie terminu określonego w art. 84 ust. 2 ustawy Pzp.

XIII. Miejsce i termin otwarcia ofert

- 1) Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego bud. D w bibliotece (Sali konferencyjnej) w dniu **27.06.2011** r. o godz. **10.15**.
- 2) Wykonawcy mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert.
- 3) Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

XIV. Sposób obliczenia ceny oferty

- 1) Oferta musi zawierać ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków (także podatku od towarów i usług) a także z uwzględnieniem całego okresu trwania umowy.
- 2) Cena musi być podana w złotych polskich cyfrowo i słownie. W razie rozbieżności między zapisem cyfrowym i słownym decyduje zapis słowny.

XV. Ocena ofert

- 1) Oceny ofert będzie dokonywała komisja. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz dokonać poprawek oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w obliczeniu ceny, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona. Zamawiający odrzuci ofertę zawierającą błędy w obliczeniu ceny.
- 2) W odniesieniu do Wykonawców, którzy spełnili postawione warunki komisja dokona oceny ofert na podstawie następujących kryteriów:

Lp.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie
1.	Cena	100%

Sposób obliczenia punktów dla kryterium cena:

Każdy z pakietów będzie oceniany oddzielnie

Cena najniższa otrzymuje automatycznie 100 pkt.

Przeliczenie punktów dla pakietu o wyższej cenie:

Cena najniższa pakietu x z oferty a

----- x 100 pkt. = **ilość punktów dla pakietu x**

Cena wyższa pakietu x z oferty ocenianej **z oferty ocenianej o wyższej cenie**

- 3) Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryterium wyboru.
- 4) Zamawiający niezwłocznie po wyborze oferty zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty o wyborze najkorzystniejszej oferty, zawiadomi o Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone i Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni oraz zamieści informację na stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
- 5) Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta została wybrana do podpisania w określonym terminie umowy, jednak nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty i nie później niż przed upływem terminu związania ofertą.
- 6) Wykonawca, którego oferta została wybrana jest zobowiązany, w terminie podanym w powiadomieniu o wyborze oferty, do podpisania umowy zgodnej ze wzorem załączonym do SIWZ.

7) Jeżeli zostanie wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zobowiązani oni są przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego do przedłożenia umowy regulującej ich współpracę.

XVI. Istotne warunki umowy

Umowa o wykonanie zamówienia zostanie zawarta stosowanie do przedstawionych niżej istotnych jej warunków:

- Zgodnie z załącznikiem nr 3 – wzór umowy.

XVII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej

W przedmiotowym postępowaniu Wykonawcom biorącym udział w postępowaniu przysługują środki ochrony prawnej na zasadach opisanych w dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

Z A T W I E R D Z A M

Mariola Dudziak

Dyrektor Szpitala

data zatwierdzenia: **12.05.2011 r.**

Załącznik nr 1 do SIWZ

Opis przedmiotu zamówienia

PAKIET NR 1 „Cewnik diagnostyczny do koronarografii.”

	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
	Cewniki diagnostyczne do koronarografii w tym cewniki do lewej i prawej tętnicy wieńcowej, oraz do wentrykulografii. Op. – 5 szt.	Op.	800					

- Wymagane parametry:
- cewniki pigteil, katowe, proste z 6 otworami
- pełen wybór kształtów i krzywizn (w tym cewniki do wykonywania badań z dostępu promieniowego), średnica zewnętrzna od 5F,
- dostępne w długościach > 120 cm;
- duże światło wewnętrzne minimum 0.047” dla 5F i 0.057” dla F6
- dobra manewrowalność,
- przenoszenie obrotu cewnika na całej długości 1:1;
- atraumatyczna miękka końcówka,
- dobrze widoczny w skopii,
- odporne na złamanie i zagięcie, charakteryzujące się długą pamięcią kształtu.

PAKIET NR 2

„Cewnik prowadzący do koronaroplastyki.”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Cewnik prowadzący do koronaroplastyki wieńcowej Op. – 1 szt.	Op.	1500					

Wymagane parametry:

- cewniki o dużej średnicy wewnętrznej min. 0,071” dla 6F, 0,058” dla 5F, 0,081” dla 7F, 0,090” dla 8F –przy zachowaniu zbrojenia metalowego
- cewniki zbrojone metalowym oplotem, zapewniające bardzo dobre podparcie
- odporne na złamanie i zagięcie, charakteryzujące się długą pamięcią kształtu, zachowujący niezmiennie światło na całej długości łącznie z końcówką
- dostępne w rozmiarach 5F – 8F,
- końcówka atraumatyczna, dobrze widoczna w skopii,
- pełna gama kształtów i krzywizn (dla dojścia z tętnicy promieniowej, ramiennej; do angioplastyki prześł aortalno-wieńcowych);
- instrukcja obsługi w języku polskim

PAKIET NR 3

„Introducery”.

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Zestaw do kaniulacji tętnicy: introducer z zastawką i portem bocznym, igła, przewodnik op. – 1 szt. 5F 6F 7F 8F	Op.	500 2000 40 40					

Wymagane parametry:

- zróżnicowane profile 5F – 8F,
- długości 5 – 12 cm;
- atraumatyczne, odporne na złamanie,
- zastawka zapewniająca optymalną hemostazę i niskie opory,
- atraumatyczne przejście pomiędzy końcówką a poszerzaczem,
- w asortymencie zestawy do kaniulacji t.promieniowej (igła, przewodnik, introducer, koszulka)

PAKIET NR 4

„Introducery zbrojone długie”.

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Introducery – zbrojone o długości 11 – 35 cm (koszulki wprowadzające) op. – 1szt. 11cm 24cm 35 cm	Op.	30 20 20					

Wymagane parametry:

- zróżnicowane profile 6F – 7F,
- odporne na załamanie i zagięcia,
- zastawka hemostatyczna zapewniająca optymalną hemostazę i niskie opory przy wprowadzaniu cewnika,
- atraumatyczne przejście pomiędzy końcówką a poszerzaczem,
- dające dobre podparcie dla cewnika prowadzącego przy krętym przebiegu tętnic biodrowych,
- zestawy o dużej średnicy wewnętrznej
- pokrycie powłoką o właściwościach hydrofilnych

PAKIET NR 5

„Prowadniki do koronarografii.”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Prowadniki do koronarografii op. – 1 szt.	Op.	1000					

Wymagane parametry:

- dostępne zakresy średnic zewnętrznych 0,018”- 0,038”,
- dostępne długości 150 - 260 cm,
- zakończone prosto lub w kształcie litery „J”,
- ciągłość materiału zapewniająca bezpieczeństwo zabiegu,
- giętki, dobrze widoczny w skopii,
- sztywna część proksymalna prowadnika zapewniająca dobrą manewrowalność.

PAKIET NR 6

„Prowadniki hydrofilne”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Prowadnik hydrofilny (dostępny koniec prosty i zagięty) op. – 1 szt.	Op.	1500					

Wymagane parametry:

- średnica prowadników 0,035”,
- bez oplotu,
- odporny na skręcanie,
- pokryty warstwą poliuretanu i kopolimerem hydrofilnym,
- rdzeń nitinolowy,
- dostępny w długościach >200 cm

PAKIET NR 7

„Prowadniki do koronaroplastyki”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Prowadniki angioplastyczne Op. – 1 szt.	Op.	1500					

Wymagane parametry zgodne z załączoną oryginalną dokumentacją techniczną:

- średnica 0.014”,
- dostępna końcówka prosta i J,
- dostępny w długości 190-300 cm bez stosowania przedłużacza,
- różne rodzaje prowadników dostosowane do charakteru zmian (ponad 20) prowadników (niezależnie od długości lub krzywizny zagięcia)
- dostępne prowadniki z pokryciem hydrofilnym i hydrofobowym na całej długości
- różne sztywności części proksymalnej i środkowej
- dostępne prowadniki specjalne do rekanalizacji całkowicie zamkniętych naczyń
- dostępne prowadniki specjalne do rekanalizacji przewlekle zamkniętych naczyń (powyżej 10 rodzajów)niezależnie od długości lub krzywizny zagięcia
- różne rodzaje sztywności części „roboczej” (powyżej 7)
- dostępny prowadnik z taperowanym tipem 0.0009

PAKIET NR 8

„Balony do kontrapulsacji wewnątrzaoortalnej.”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Balon do kontrapulsacji wewnątrzaoortalnej (IABP) z zestawem do wprowadzania Op. – 1 szt.	Op.	30					

Wymagane parametry:

- Kompatybilny z pompą wewnątrzaoortalną DataScope(25cc,34cc,40 cc)
- Budowa co-lumen
- Elastyczność i oporność na złamania i zagięcia
- Zatrzaskowy i nieinwazyjny system mocowania cewnika do skóry
- Potwierdzenie zastosowania w conajmniej 500 przypadków w Polsce
- Różne rozmiary balonu dostosowane do wzrostu pacjenta 150-200 cm
- Średnica zestawu wprowadzającego dostępna w wymiarze mniejszym niż 7,5F
- Średnica 8F w zakresie 25cc do 50 cc(min.3 rozmiary),długość systemu max.75cm
- Dostarczany z zestawem umożliwiającym wprowadzenie balonu metodą bezkoszulkową lub z koszulką;
- Balon wykonany z materiałów nietrombogennych i apyrogennych
- Cewnik ze znacznikami ułatwiającymi ocenę głębokości implantacji
- Czas realizacji zamówień 24 h (dni robocze)

PAKIET NR 9

„ Stenty chromowo-kobaltowe ”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stenty wieńcowe chromowo-kobaltowe montowane na balonie Op. – 1 szt.	Op.	500					

Wymagane parametry dla asortymentu „1” poparte oryginalną dokumentacją techniczną:

- stent o budowie slotted tube wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego którego podstawę w ponad 50% stanowi kobalt a żelazo nie przekracza 3%
- dostępne długości stentów od 8-38 mm(8,12,15,18,23,28,33,38)dla średnic 2,5-4,0 mm
- dostępne średnice stentów od 2,25 mm do 4,0 mm(2,25;2,5;2,75;3,0;3,5;4,0)
- profil przejścia stentu osadzonego na balonie: „0,041”przy średnicy 3,0X18 mm
- skrócenie stentu podczas implantacji poniżej 0 %,
- grubość ściany stentu mniejsza lub równa 0,0032 dla wszystkich rozmiarów
- ciśnienie nominalne :8 ATM dla stentu 2,5mm ; 9 ATM dla stentu 2,75mm ; 10 ATM dla stentów o średnicy 3,0-4,0mm
- system doprowadzający typu RX
- duża siła radialna 24-35 PSI
- długość systemu doprowadzającego 143 cm
- RBP : 18 ATM dla wszystkich rozmiarów
- dobry dostęp do bocznic (maksymalna średnica otwarcia pojedynczej celi stentu dla średnicy 3,0mm wynosi 4,0mm)
- długość stent-to-shoulder (STS) 0,6 mm
- stop o udowodnionej kompatybilności
- wskazanie do AMI w CE

PAKIET NR 10

„Stenty wieńcowe Cr-Co na balonie wysokociśnieniowym”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe Op. – 1 szt.	Op.	500					

- Wymagane parametry dla asortymentu „1” poparte oryginalną dokumentacją techniczną:
 - stent o budowie slotted tube wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego którego podstawę w ponad 50% stanowi kobalt a żelazo nie przekracza 3%
 - dostępne długości stentów od 8-28 mm(8,12,15,18,23,28)dla wszystkich oferowanych średnic
 - dostępne średnice stentów od 2,0 mm do 4,0 mm(2,0;2,25;2,5;2,75;3,0;3,5;4,0)
 - profil przejścia stentu osadzonego na balonie: „0,041”przy średnicy 3,0X18 mm
 - skrócenie stentu podczas implantacji poniżej 0 %,
 - grubość ściany stentu mniejsza lub równa 0,0032 dla wszystkich rozmiarów
 - ciśnienie nominalne :8-9 ATM
 - system doprowadzający typu RX i OTW
 - duża siła radialna 25 PSI
 - długość systemu doprowadzającego 143 cm
 - RBP : 16 ATM dla wszystkich rozmiarów
 - dobry dostęp do bocznic (maksymalna średnica otwarcia pojedynczej celi stentu dla średnicy 3,0mm wynosi 4,0mm)
 - długość stent-to-shoulder (STS) 0,6 mm
 - stop o udowodnionej kompatybilności
 - -wskazanie do AMI w CE

PAKIET NR 11

„Cewniki balonowe semi compliant”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Cewniki balonowe semi compliant	1 szt.	900					

Wymagane parametry dla asortymentu „1” poparte oryginalną dokumentacją techniczną:

- powłoka balonu hydrofilna
- profil wejścia balonu max.0,017”
- ciśnienie nominalne 8 ATM
- długość systemu doprowadzającego 145 cm
- długości 6,8,12,15,20,25,30mm
- przedział średnic 1,2-5,0mm z rozstawami średnic co 0,25 mm w zakresie 2,0-4,0 mm
- RBP 14 ATM dla wszystkich rozmiarów
- shaft proksymalny 2,1 F , shaft dystalny 2,4/2,3F
- przedział długości 6-30 mm dla wszystkich oferowanych średnic w przedziale 2,0-4,0(7 długości dla każdej średnicy z przedziału)
- profil przejścia balonu : 0,021” dla średnicy 3,0mm
- dostępne w systemie RX oraz OTW.

PAKIET NR 12

„Cewniki balonowe typu semi compliant o niskim profilu”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Cewniki balonowe typu semi compliant Op. – 1 szt.	Op.	900					

Wymagane parametry dla asortymentu poparte oryginalną dokumentacją techniczną:

- możliwość stosowania przy twardych, ciasnych , krętych i zwapniałych zmianach,
- dostępne długości 9, 12, 15, 20, 30mm
- shaft proksymalny /dystalny wynosi 1,8/2,4F
- ciśnienie nominalne 6ATM,RBP 14 ATM dla średnic 2,25-3,25mm oraz 12 ATM dla średnic 1,5; 2,0; 3,5-4,0 mm(dopuszczone), maksymalnie 18 ATM
- dostępne średnice od 1,5; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5 ; 3,75 ;4,0mm
- cewnik o bardzo dobrym podparciu i popychalności z niskim profilem wejścia ,konstrukcją stalową hypotue
- materiał balonu odporny na zadrapania i uszkodzenia podczas przechodzenia przez zwapniałe, ciasne zmiany,

PAKIET NR 13

„Cewniki balonowe non compliant do angioplastyki wieńcowej.”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Cewniki balonowe typu non compliant Op. – 1 szt.	Op.	300					

Wymagane parametry poparte oryginalną dokumentacją techniczną:

- średnica od 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 3.75, 4.0, 4.5, 5.0 mm
- profil balonu do 0,026” przy średnicy 3 mm
- bardzo dobre podparcie i popychalność – budowa stalowa typu hypotube
- wymagane ciśnienia: nominalne min.10 ATM oraz „rated burst” dla balonu o średnicy 3,0mm min.20 ATM
- końcówka w połączeniu z niskim profilem zapewnia łatwość przejścia przez wąskie kręte i zwężone naczynia
- balon wykonany z elastycznego materiału, z dużą giętkością, odporny na zadrapania i uszkodzenia

PAKIET NR 14

Cewnik-głowica do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej (IVUS)

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Cewnik - głowica do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej (IVUS).	Szt..	3 400					

Wymagania:

Kompatybilność z urządzeniem s5 firmy Volcano Therapeutics

Cewniki do ultrasonografii tętnic wieńcowych (*Crossing profile* nie większy niż 3,5 F, częstotliwość pracy głowicy nie mniejsza niż 20 MHz, dostosowane do przewodnika 0,014")

PAKIET NR 15

„Stentgrafty wieńcowe.”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stentgraft do tętnic wieńcowych montowany na balonie Op. – 1 szt.	Op.	5					

Wymagane parametry:

- długość stentgraftu od 9.0 mm do minimum 25.0 mm,
- możliwość rozprężenia do średnicy od 2.5 mm do 5.0 mm,

PAKIET NR 16

„Strzykawka ciśnieniowa z manometrem”.

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Strzykawka z manometrem 1 szt. – Op.	Op.	1500					

Wymagane parametry:

- Wykonana z przezroczystego materiału;
- wytwarzająca ciśnienie min. 30 atm.,
- pojemność min. 20 ml,
- możliwość łatwego wykonywania precyzyjnej inflacji i szybkiej deflacji,
- w zestawie ze strzykawką kranik trójdrożny,
- wykonana z przezroczystego materiału,
- z ruchomą lewostronną końcówką,
- możliwość łatwego i łagodnego przesuwania tłoka,
- podziałka na matrycy manometru co 1 Atm.
- uchwyt pistoletowy

PAKIET NR 17

„Kopułki ciśnieniowe.”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	przetwornik do pomiaru ciśnienia systemowego metodą krwawą Op. – 1 szt.	Op.	400					

PAKIET NR 18

Sprzęt drobny

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Rampa dwudrożna (Łącznik dwukranowy) op. – 1szt.	Op.	2000					

Wymagane parametry:

- wysokociśnieniowy (1050 PSI),
- możliwość płynnego ustawienia zaworów 180 stopni,
- duża średnica wewnętrzna,
- z lewostronnym elementem ruchomym,
- wykonane z przezroczystego materiału.

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
2	Y-conector Op. – 1 szt.	Op.	1200					
3	Torquer Op. – 1 szt.	Op.	100					

Wymagane parametry:

Y-conector – światło wewnętrzne zastawki 9.5F,

- z ruchomą końcówką,
- wykonany z przezroczystego materiału
- Torquer – światło wewnętrzne dla przewodnika min.0,009” max. 0,022”.

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
4	Cewnik wysokociśnieniowy (przedłużacz) op. – 1 szt.	Op.	1500					

Wymagane parametry:

- wykonane z przezroczystego **miękkiego i giętkiego** materiału,
- wytrzymujące ciśnienie 1050 PSI,
- zakończone ruchomymi łącznikami,
- różne długości 100-150cm.

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
5	Cewnik niskociśnieniowy (przedłużacz) op. – 1 szt.	Op.	1500					

Wymagane parametry:

- wykonane z miękkiego, giętkiego i przezroczystego materiału
- wytrzymujący ciśnienie PSI 9BAR
- zakończone ruchomymi łącznikami
- różne długości 15-150cm

PAKIET NR 19

„System protekcji obwodowej”.

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Zestaw do protekcji przed embolizacją obwodową do zabiegów na tętnicach wieńcowych i przęsłach aortalno-wieńcowych 1 szt. – Op.	Op.	5					

Wymagane parametry potwierdzone oryginalną dokumentacją techniczną:

system protekcji dystalnej;

- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6F,
- umożliwiający wykonywanie zabiegów na naczyniach kalibru powyżej 3.0-3.5 mm,
- możliwość zastosowania na krętych odcinkach naczyń,
- system posiadający udokumentowaną skuteczność w badaniach klinicznych;

PAKIET NR 20

„Stenty wieńcowe uwalniające lek.”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stenty wieńcowe montowane na balonie uwalniające substancję antymitotyczną Op. – 1 szt.	Op.	100					

Wymagane parametry udokumentowane oryginalną dokumentacją techniczną:

- stenty powleczone paklitakselem lub sirolimusem;
- montowane na balonie wysokociśnieniowym o RBP minimum 16 atm.,
- minimum 7 długości stentów w przedziale od 8.0 mm do minimum 32.0 mm,
- średnica stentów 2.25 mm do 5.0 mm,
- duża siła radialna stentu,
- nie zmieniające profilu przy przechodzeniu przez kręte naczynia,
- możliwość zastosowania z cewnikiem prowadzącym F5 dla stentów do średnicy 4.0 mm;
- bezpieczeństwo stosowania i skuteczność w redukcji restenozы potwierdzona w dużych badaniach klinicznych lub pozytywna ocena referencyjnego ośrodka oparta na grupie minimum 100 pacjentów;.

PAKIET NR 21

„Wkłady do strzykawki automatycznej.”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Wkład do strzykawki automatycznej Op. – 1 szt.	Op.	1000					

- wkład 150 ml pasujący do strzykawki automatycznej Mark V ProVis

PAKIET NR 22

„Igły angiograficzne”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Igła angiograficzna	Op.	1000					

- igła do nakłucia tętniczego ostro zakończona , rozmiar 18G, długość 70 mm , przewodnik drutowy, do max. 0,038/097mm ze stali nierdzewnej Fi 1,3 mm

PAKIET NR 23

„Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe uwalniające lek antyproliferacyjny z polimeru”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stenty wieńcowe kobaltowo- chromowe pokrywane lekiem antyproliferacyjnym Op. – 1 szt.	Op.	200					

Wymagane parametry udokumentowane oryginalną dokumentacją techniczną:-

System stentowy do naczyń wieńcowych uwalniający lek

antyproliferacyjny z polimeru

Substancja czynna –Zotarolimus

Platforma stentowa kobaltowo-chromowa wykonana w technice „continuous sinusoidal technology” z pojedynczego elementu

łączonego laserowo, montowana fabrycznie na balonie

Budowa stentu otwartokomórkowa

Biokompatybilny polimer kontrolujący uwalnianie leku

dostępne średnice stentu: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm

dostępne długości stentu: 8; 9; 12; 14; 15; 18; 22; 26; 30;34; 38 mm

maks. rozszerzenie stentu do ok.4,5 mm

profil przejścia $\leq 0,041$ dla rozmiaru 3,0 mm

grubość elementów z jakich wykonany jest stent $\leq 0,0036$ ”

ciśnienie nominalne ≤ 9 atm.

ciśnienie RBP dla średnic od 2,25 do 3,5 mm ≥ 16 atm.

bezpieczeństwo i skuteczność stosowania stentów potwierdzona

wynikami wieloośrodkowych badań klinicznych z minimum dwuletnią obserwacją pacjentów

PAKIET NR 24

„Opatrunek jednorazowy z punktowym uciskiem na miejsce nakłucia tętnicy promieniowej”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Opatrunek jednorazowy z punktowym uciskiem na miejsce nakłucia tętnicy promieniowej	Op.	1000					

- komora uciskowa wypełniona powietrzem (nominalna objętość 13 ml, maksymalna 18ml) ściśle kontrolowana siła ucisku przez dopełnienie komory powietrzem lub upuszczanie powietrza z komory za pomocą strzykawki
- transparentny materiał pozwala na obserwację uciskanego miejsca i bezpieczną kontrolę hemostazy
- czas utrzymywania ok. 2 h
- dostępny w rozmiarach standardowym i większym- large (opaska dłuższa o 5 cm)

PAKIET NR 25

„System do aspiracji skrzeplin”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	System do aspiracji skrzeplin	Op.	30					

- obecność w ofercie zestawów o średnicy zewnętrznej max.0,068”kompatybilnych z cewnikiem prowadzącym 6F (0,070”) oraz zestawów o średnicy zewnętrznej max.0,078” kompatybilnych z cewnikiem prowadzącym 7F(0,080”)
- szybkość aspiracji min 45cc/min(dla kompatybilnego systemu z cewnikiem prowadzącym 6F) oraz min. 92cc/min(dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 7F)
- cewnik zbrojony opłotem z drutu zapewniającym odporność na złamania i zagięcia zachowujący światło na całej długości łącznie z końcówką
- światło aspiracyjne min. 0,041” dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F oraz min. 0,050”dla systemu kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 7F
- obecność w każdym z zestawów dwóch strzykawek aspiracyjnych o pojemności min. 20 ml, oraz dwóch filtrów koszyczkowych na aspirowany materiał zatorowy.
- instrukcja obsługi w języku polskim

PAKIET NR 26

„Cewnik balonowy do PTCA uwalniający Paclitaxel”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1.	Cewnik balonowy do PTCA , uwalniający Paclitaxel	1 szt.	30					

Wymagane parametry dla asortymentu „1” poparte oryginalną dokumentacją techniczną:

- balon składany czteropunktowo
- długość balonu mniejsza lub równa 12 mm do min. 30 mm z dostępnymi minimum 6 rozmiarami
- średnica balonu 2,0mm do 4,0mm , z dostępnymi minimum 6 średnicami
- średnica zwiniętego balonu mniejsza lub równa 0,026 ”dla średnicy 3,0mm
- shaft proksymalny mniejszy lub równy 1,8F dla wszystkich rozmiarów
- shaft dystalny mniejszy lub równy 2,5F dla wszystkich rozmiarów
- ilość substancji czynnej 3ug /mm kwadratowy w mieszance z syntetycznym środkiem wiążącym
- sposób uwalniania : pojedyncza aplikacja o czasie 30-60 sek.
- potwierdzona skuteczność redukcji restenozy (TLR poniżej 7% w obserwacji minimum rocznej, w opublikowanych badaniach klinicznych.

PAKIET NR 27

„Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe montowane na balonie Op. – 1 szt.	Op.	200					

Wymagane parametry dla asortymentu „1” poparte oryginalną dokumentacją techniczną:

- stent wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego, obecność w stopie niklu (Ni) poniżej 12 %
- stent montowany fabrycznie na balonie typu semi-compliant , w sposób mocny i pewny zabezpieczający przed zsunieniem stentu w trakcie pokonywania zmiany
- system doprowadzający typu monorail
- długość systemu doprowadzającego >135 cm
- dostępne minimalne długości stentów od 8-25 mm
- dostępne minimalne średnice stentów od 2,5 mm do 4,0 mm
- profil przejścia stentu dla średnicy 3,0mm mniejszy lub równy 0,037”
- min. RBP 14 ATM dla średnic 2,5-3,5
- shaft proxymalny mniejszy lub równy 1,8F
- shaft dystalny mniejszy lub równy 2,5F
- profil wejścia mniejszy lub równy 0,017”
- możliwość doprężenie stentu większym balonem bez utraty właściwości zaburzenia właściwości i zaburzenia struktury stentu
- grubość ściany stentu mniejsza lub równa 0,0026” dla pełnego zakresu średnic
- stenty w zakresie średnic 2,5-4,0 kompatybilne z cewnikami prowadzącymi 5F
- osadzenie stentu na balonie zabezpieczające przed efektem „Dog Bone”

PAKIET NR 28

„Stenty wieńcowe kobaltowo- chromowe”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stenty wieńcowe chromowe-kobaltowe montowane na balonie Op. – 1 szt.	Op.	200					

Wymagane parametry dla asortymentu „1” poparte oryginalną dokumentacją techniczną:

- stent wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego wykonany techniką slotted tube
- średnica stentów od 2,0-5,0
- dostępne różne długości stentów w zakresie od 7 mm do 40 mm – dla średnic 2,0-4,5 mm co najmniej 7 różnych długości
- skrócenie stentu podczas implantacji poniżej 1%
- grubość ściany stentu mniejsza lub 0,037”
- nie zmieniające profilu przy przechodzeniu przez kręte naczynie
- dobra widoczność stentu w skopii
- system dostawczy w pełni kompatybilny z przewodnikiem 0,014 ” i cewnikiem prowadzący F5 dla wszystkich średnic
- profil przejścia stentu 0,038” dla średnicy stentu 3,0mm
- ciśnienie RBP co najmniej 16 bar ,ciśnienie nominalne poniżej 9 atm
- duża siła radialna co najmniej 62 PSI
- profil końcówki – mniejszy lub równy 0,017mm
- pokrycie ściany naczynia dla średnicy 2,5mm maks. 13%

PAKIET NR 29

„Cewnik diagnostyczny do koronarografii.”

	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
	Cewniki diagnostyczne do koronarografii w tym cewniki do lewej i prawej tętnicy wieńcowej, oraz do wentrykulografii.	Op.	4000					

- Wymagane parametry:
- cewniki pigteil, długość 110 cm i 130 cm
- pełen wybór kształtów i krzywizn (w tym cewniki do wykonywania badań z dostępu promieniowego), średnica zewnętrzna od 4F,
- dostępne w długościach od 100 cm;
- duże światło wewnętrzne minimum 0.05” dla 5F i 0.057” dla F6
- cewnik zbrojony, zapewniający dobre manewrowanie i obrót
- atraumatyczna miękka końcówka,
- dobrze widoczny w skopii,

PAKIET NR 30

„Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe do bezpośredniego implantowania”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe montowane na balonie Op. – 1 szt.	Op.	400					

Wymagane parametry dla asortymentu „1” poparte oryginalną dokumentacją techniczną:

- stent wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego, typu Slotted -Tube, konstrukcja stentu – zamknięte cele
- stent montowany fabrycznie na balonie semi –compliant”– system RX , w sposób mocny i pewny zabezpieczający przed zsunieniem stentu w trakcie pokonywania zmiany
- ciśnienie nominalne dla wszystkich rozmiarów 6ATM
- długość systemu doprowadzającego 142 cm
- dostępne minimalne długości stentów od 12-38 mm(12,18,23,28,33,38)
- dostępne minimalne średnice stentów od 2,5 mm do 4,0 mm(2,5;2,75;3,0;3,5;4,0)
- profil przejścia stentu dla średnicy 3,0mm mniejszy lub równy 0,027”
- min. RBP 16 ATM
- shaft proxymalny mniejszy lub równy 2,0F
- shaft dystalny mniejszy lub równy 2,5-2,75F
- profil wejścia mniejszy lub równy 0,016”
- siła radialna nie mniejsza niż 38 PSI
- stopień skracania stentu po rozprężeniu mniejszy niż 1%dla 3 mm
- stenty w zakresie średnic kompatybilne z cewnikami prowadzącymi 5F
- średnica oczka umożliwiającego dostęp do bocznic -do 4,5mm

PAKIET NR 31

„Stenty wieńcowe kobaltowo- chromowe przeznaczone do leczenia bifurkacji”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stenty wieńcowe chromowe-kobaltowe przeznaczone do leczenia bifurkacji Op. – 1 szt.	Op.	30					

Wymagane parametry dla asortymentu „1” poparte oryginalną dokumentacją techniczną:

- stent wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego
- średnica stentów (naczynie główne-bocznic) -2,5-2,5;3,0-2,5;3,5-2,5mm)
- niski profil systemu
- materiał balonu : nylon
- grubość przęsła 0,0033mm
- 4 markery platynowo-irydowe :2 na proksymalnym i dystalnym końcu oraz dwa w centralnej części
- długość 19 mm dla wszystkich średnic
- kompatybilny z cewnikiem prowadzący F5 dla wszystkich średnic
- profil przejścia stentu 0,038” dla średnicy stentu 3,0mm
- ciśnienie RBP co najmniej 14 ATM ,ciśnienie nominalne poniżej 8 ATM dla średnicy 2,5-2,5mm , dla pozostałych 10 ATM
- profil stentu 1,12 mm

PAKIET NR 32

„Cewnik prowadzący do koronaroastyki- przeznaczony do zabiegów z dostępu promieniowego”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Cewnik prowadzący do koronaroastyki wieńcowej Op. – 1 szt.	Op.	500					

Wymagane parametry:

- cewniki o dużej średnicy wewnętrznej min. 0,070” dla 6,5F, 0,081 dla 7,5 F
- cewniki zbrojone metalowym oplotem- 8 splotów szerokich oraz 8 splotów wąskich, zapewniające bardzo dobre podparcie
- odporne na złamanie i zagięcie, charakteryzujące się długą pamięcią kształtu, zachowujący niezmiennie światło na całej długości łącznie z końcówką
- dostępne w rozmiarach średnic 6,5F – 7,5F,
- cewnik 6,5F wymiarem zewnętrznym odpowiada wymiarowi introduktora 4F, natomiast 7,5F introduktora 5F
- pokrycie hydrofilne
- kompatybilny z przewodnikiem 0,035”
- długość 100 cm
- pełna gama kształtów i krzywizn
- instrukcja obsługi w języku polskim

PAKIET NR 33

„Stenty wieńcowe stalowe uwalniający Tacrolimus”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stenty wieńcowe stalowe pokrywane lekiem antyproliferacyjnym Op. – 1 szt.	Op.	100					

Wymagane parametry udokumentowane oryginalną dokumentacją techniczną:-

- średnice 2,25-4,0mm(2,5;2,75;3,0;3,5;4,0)
- długości 12-31mm(12,15,19,25,31mm)
- stal nierdzewna, stent Slotted Tube posiadający rezerwuary z lekiem uwalniającym bezpośrednio i w całości do ściany naczynia
- brak polimeru
- ciśnienie nominalne 8 ATM
- ciśnienie RBP 16 ATM
- ciśnienie ABP 22 ATM
- kompatybilny z cewnikiem 5F
- 2 markery zintegrowane ze stentem oraz dwa markery na systemie doprowadzającym
- grubość ściany stentu 110 um
- posiada pokrycie bio i hemokompatybilne- Carbofilm przyspieszające endotelializację oraz zmniejszające ryzyko restenozu
- dawka leku 2,3ug/mm kwadratowy, czas uwalniania 90 dni
- duża siła radialna min. 0,26N/mmZ

PAKIET NR 34

„Cewnik prowadzący do koronaroplastyki.”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Cewnik prowadzący z pokryciem hydrofilnym do koronaroplastyki wieńcowej Op. – 1 szt.	Op.	1500					

Wymagane parametry:

- cewniki o dużej średnicy wewnętrznej min. 0,071” dla 6F, 0,058” dla 5F, 0,082 dla 7F, 0,091” dla 8F –przy zachowaniu zbrojenia metalowego
- cewniki zbrojone metalowym oplotem, zapewniające bardzo dobre podparcie
- odporne na złamanie i zagięcie, charakteryzujące się długą pamięcią kształtu, zachowujący niezmiennie światło na całej długości łącznie z końcówką
- dostępne w rozmiarach 5F – 8F,
- końcówka atraumatyczna, dobrze widoczna w skopii,
- pełna gama kształtów i krzywizn (dla dojścia z tętnicy promieniowej, ramiennej; do angioplastyki prześł aortalno-wieńcowych);
- pokrycie hydrofilne 25 cm od uchwytu
- instrukcja obsługi w języku polskim

PAKIET NR 35

„Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe pokrywane lekiem”

-

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Stenty wieńcowe kobaltowo- chromowe pokrywane lekiem antyproliferacyjnym Op. – 1 szt.	Op.	150					

Stent o budowie slotted tube, ze stopu kobaltowo-chromowego którego podstawę w ponad 50% stanowi kobalt a żelazo nie przekracza 3%

- **stent pokrywany analogiem rapamycyny (everolimus)**
- **grubość ściany stentu 0,0032” dla wszystkich rozmiarów**
- długość systemu doprowadzającego 143 cm
- duża siła radialna stentu: 26 PSI
- system doprowadzający typu RX
- przedział średnic: 2,25–4,0mm (2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0)
- **wymagane długości dla średnicy 3,0: 8, 12, 15, 18, 23, 28, 33, 38 (minimalny zakres długości dla wszystkich oferowanych rozmiarów 8-28mm)**
- ciśnienie nominalne 8 atm dla średnic 2,25-2,5mm
- ciśnienie nominalne 10 atm dla średnic 3,0-4,0mm
- **RBP: 18 atm dla wszystkich rozmiarów**
- **profil przejścia stentu osadzonego na balonie 0,041” przy średnicy 3,0mm**
- stenty kompatybilne z cewnikami prowadzącymi 5F we wszystkich oferowanych rozmiarach
- dobry dostęp do bocznicy (maksymalna średnica otwarcia pojedynczej celi stentu dla średnicy 3.0 mm wynosi 4.0 mm)
- **długość stent – to - shoulder (STS) – 0,8mm**
- **skrócenie stentu po implantacji: 0,3% dla 3,0mm**

PAKIET NR 36

„Urządzenie do zamykania miejsca nakłucia tętnicy na bazie korka kolagenowego ”

L.p.	Asortyment szczegółowy	Jednostka miary	Ilość	Cena netto	Cena brutto	Wartość netto	Wartość brutto	Producent
1	Urządzenie do zamykania miejsca nakłucia tętnicy na bazie korka kolagenowego	Op.	50					

- urządzenie do zamykania miejsca nakłucia tętnicy na bazie korka kolagenowego po użyciu introducera 8F
- komponenty w pełni biodegradowalne w terminie 90 dni

.....
(pieczęć Wykonawcy)

.....
(miejscowość i data)

O F E R T A
DLA
SPECJALISTYCZNEGO SZPITALA im. DRA
ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO w WAŁBRZYCHU

Nawiązując do ogłoszenia w sprawie przetargu nieograniczonego
na **Dostawy sprzętu do zabiegów kardiologii inwazyjnej w pracowni hemodynamiki wraz
z zapewnieniem składu konsygnacyjnego – Zp/37/PN-31/11.**

informujemy, że składamy ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

1. Zarejestrowana nazwa Przedsiębiorstwa:

.....

2. Zarejestrowany adres Przedsiębiorstwa:

.....

REGON:

NIP:

Numer telefonu Numer teleksu /fax

3. Oferujemy dostawę sprzętu o parametrach określonych w załączniku nr 1 do SIWZ, zgodnie formularzem cenowym stanowiącym załącznik do oferty, na pakiety nr za wynagrodzeniem w kwocie:

dla pakietu nr (należy kolejno wymienić wszystkie pakiety, na które Wykonawca składa ofertę) :

„netto” PLN, (słownie:

..... złotych),

podatek VAT – %: PLN,

„brutto” PLN, (słownie:

..... złotych).

Załączniki do oferty (zgodnie z SIWZ dla Wykonawców):

1.
2.
3.
4.
5.
6.

(rozszerzyć zgodnie z wymaganiami)

.....

(pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych przez Wykonawcę)

UMOWA Nr Zp/37/PN-31/11

zawarta w dniu w Wałbrzychu pomiędzy:

Specjalistycznym Szpitalem im. dra A. Sokołowskiego z siedzibą w Wałbrzychu przy ul. Sokołowskiego 4, wpisanym do Rejestru stowarzyszeń innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego – pod numerem KRS 0000046016

zwanym w treści umowy „Zamawiającym”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora

dr n. med. Romana Szelemeja – Z-cę Dyrektora ds. Lecznictwa

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „Wykonawcą”

reprezentowanym przez:

.....

.....

§ 1

1.Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na **dostawę sprzętu do zabiegów kardiologii inwazyjnej w pracowni hemodynamiki wraz z zapewnieniem składu konsygnacyjnego**, ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu, nr ogłoszenia

2.Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikiem nr 1 stanowi integralną część umowy.

§ 2

1.Przedmiotem umowy jest dostawa wyszczególnionych w ofercie przetargowej z dnia, stanowiącej załącznik Nr 1 do niniejszej umowy, o łącznej wartości nie przekraczającej kwotyzł netto (słownie:)+ podatek VAT w należnej wysokości.

2.Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

§ 3

Wykonawca zobowiązuje się dostarczać sprzęt medyczny o którym mowa w § 2 sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego faxem.

§ 4

1. Przedmiot umowy, o których mowa w § 2 dostarczany będzie transportem Wykonawcy, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym go przed uszkodzeniem, w asortymencie i ilości określonych w zamówieniach składanych przez Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać wyłącznie asortyment posiadający świadectwa i atesty dopuszczające do użytku oraz minimalny 12-miesięczny okres ważności od daty dostawy.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy w terminie:
 - a) dla zamówień bieżących – do 5 dni,
 - b) dla zamówień „na cito” – do 48 godzin.
4. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w pkt. 3 a, b, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp.) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.
5. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, oprócz kosztów wymienionych w pkt. 4 Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej za każdy dzień zwłoki zgodnie z § 9 umowy przy czym kara będzie naliczana od wartości opóźnionej dostawy.
6. Zamawiający ma prawo do składania pisemnych reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 5 dni od daty dostawy sprzętu i otrzymania faktury.
7. Wykonawca odpowiada za wady ilościowe i jakościowe dostarczanego przedmiotu umowy i gwarantuje jego wymianę na pełnowartościowy w terminie 7 dni od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego.

§ 5

1. Strony zgodnie postanawiają, iż będzie utworzony skład konsygnacyjny.
2. Ustala się następujące zasady prowadzenia składu konsygnacyjnego:
 - a) Wykonawca będzie dostarczał Zamawiającemu sprzęt medyczny zgodnie z § 2 pkt. 1 niniejszej umowy,
 - b) wydanie produktów będzie potwierdzone dwustronnie podpisanym protokołem wydania określającym szczegółowo ilość i asortyment produktu. Protokół będzie sporządzany w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Odbioru produktów dokonywać będzie osoba upoważniona przez Zamawiającego do koordynacji składu konsygnacyjnego;
 - c) produkty do chwili zużycia przez szpital stanowią własność Wykonawcy;
 - d) szpital raz w miesiącu, według stanu na ostatni dzień każdego miesiąca, będzie sporządzał zbiorcze zestawienie ilościowe i asortymentowe zużytych produktów i przekazywał je Wykonawcy;
 - e) zestawienie, o którym mowa w lit. d) będzie stanowiło podstawę do sporządzenia faktury za dostawę;
 - f) Wykonawca uzupełni skład w terminie 7 dni na własny koszt stosownie do pisemnego zapotrzebowania Zamawiającego;
 - g) Wykonawca ma prawo do dokonania inwentaryzacji składu 1 raz w kwartale w terminie uzgodnionym z koordynatorem składu, o którym mowa w lit. b);
 - h) Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenie, zniszczenie lub utratę produktów znajdujących się w składzie jeżeli uszkodzenie, zniszczenie lub utrata jest następstwem działania siły wyższej.

§ 6

1. Za dostarczony przedmiot umowy Wykonawca będzie wystawiał faktury w języku polskim według cen jednostkowych ustalonych w drodze postępowania przetargowego.
2. Na każdej fakturze Wykonawca winien wpisać nr umowy przetargowej.
3. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych przedmiotu umowy wyszczególnionych w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek podatku VAT.
5. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -

§ 7

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy cenę za zamówiony przedmiot umowy zgodnie z fakturą, w terminie 30 dni od daty dostarczenia towaru i otrzymania faktury, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
2. Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikający z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.

§ 8

Wykonawca zobowiązany jest do naprawienia szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy.

§ 9

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1) 0,2 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu lub za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw „na cito”,
 - 2) 10 % wartości umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.
2. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości niewykonanej umowy w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z winy Zamawiającego.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne, o których mowa w § 9 pkt.1.

§ 10

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia
(12 miesięcy).
2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za zgodą stron.
3. W przypadku nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę,

szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.

§ 11

Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w oparciu o przepis art. 145 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

§ 12

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.

§ 13

1.W sprawach nie uregulowanych niniejszą umowę mają zastosowanie przepisy:

- Kodeksu Cywilnego

- Ustawy z dn. 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2010 Nr 113 poz. 759 ze zm.).

2.Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze standardami akredytacyjnymi Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia oraz standardami ISO 9001:2008 dot. przedmiotu zamówienia i zobowiązuje się do realizowania umowy z zachowaniem tych standardów.

§ 14

Ewentualne spory wynikłe na tle wykonania postanowień niniejszej umowy strony poddają rozstrzygnięciu Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 15

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

