

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
O WARTOŚCI SZACUNKOWEJ PONIŻEJ 200 000 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:

Dostawa sprzętu medycznego na wyposażenie samochodu sanitarnego (Mercedes Sprinter) oraz respiratora dla noworodków.

Pakiet nr 1 – Sprzęt medyczny na wyposażenie samochodu sanitarnego (Mercedes Sprinter).

Pakiet nr 2 – Respirator dla noworodków.

CPV:

- pakiet nr 1 -33152000-0; 44611200-8; 33100000-1; 33194110-0; 33141620-2; ,
- pakiet nr 2 - 44611200-8.

Opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej jako: SIWZ).

Wzór oferty stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

Projekt umowy stanowi załączniki nr 3 do SIWZ.

« Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust.1 Ustawy Pzp » oraz « Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy Pzp » stanowi załącznik nr 4 do SIWZ.

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na poszczególne pozycje w pakietach.

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
 Zamawiający dopuszcza porozumiewanie 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 udzielenie zamówień uzupełniających zgodnie z art. 67 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.

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 – Wałbrzych, ul. Sokołowskiego 4.

III. Termin realizacji zamówienia

Dostawa sprzętu w terminie **do 3 tygodni** od daty podpisania 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.

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 przetagowej oświadczenia oraz wymaganych dokumentów tj. :</u> 1) posiadanie doświadczenia w zakresie świadczenia dostaw - na podstawie wykazu wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, głównych dostaw w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane oraz załączeniem dowodów, czy 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 przetagowej oświadczenia oraz wymaganych dokumentów tj.</u> 1) posiadanie aktualnego odpisu z właściwego rejestru – na podstawie załączonego 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 ofert ; 2) posiadanie aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z uiszczaniem podatków – na podstawie aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenia, 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) 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 potwierdzenia, 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.
--	--	--

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

- **ppkt. 1-** nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert),

- **ppkt. 2, 3** - nie zalega z uiszczeniem 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).

B) Jeżeli w kraju miejsca 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, 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.

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 kraju 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 tabeli w Rozdz. V SIWZ, pkt. 1.

Wymagania podmiotowe w zakresie opisanym w art. 24 ust. 1 pkt. 1-3 i ust. 2 pkt. 1-5 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:

Pakiet nr 1 – 3 200,00 zł,

Pakiet nr 2 – 1 300,00 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. Nr 109, poz. 1158).

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 – Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia, budynek C,
- 3) wadium będzie zwrócone w terminie i na warunkach wskazanych w art. 46 ust.1-4 Pzp,
- 4) Zamawiający zatrzyma wadium w przypadkach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 Pzp.
- 5) Wadium wniesione na podstawie art. 45 ust. 6 ustawy pzp w innej formie niż pieniądzu, winno zawierać, niebudzące wątpliwości interpretacyjnych zapisy dotyczące wypłaty i zatrzymania wadium przez Zamawiającego. W szczególności dotyczy to przesłanek zawartych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy pzp, poprzez wyszczególnienie w zapisach wszystkich przypadków umożliwiających zatrzymanie Zamawiającemu wadium i jego bezwarunkowej wypłaty, po spełnieniu któregośkolwiek z warunków określonych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy 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 07: 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:

- mgr Agnieszka Rudzka – Specj. ds. zam. publ., tel. (74) 6489700, agnieszka.rudzka@zdrowie.walbrzych.pl,
- lekarz Jacek Sokołowski – Ordynator Oddziału Neonatologii – Patologii Noworodka i Niemowlęcia, tel. (74) 6489991.

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

IX. Termin związania ofertą

Termin związania ofertą upływa po **30 dniach** od daty terminu składania ofert.

X. Zawartość oferty

A) Oferta musi zawierać:

Lp.	Nazwa (rodzaj) dokumentu
1.	Wypełniony Zał. Nr 1 do SIWZ (opis przedmiotu zamówienia) oraz Wzór oferty– Zał. nr 2 do SIWZ
2.	Dowód wniesienia lub ustanowienia wadium .
3.	Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu wymogów art. 22 ust 1 Pzp – Zał. Nr 4 do SIWZ.
4.	Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 24 Pzp – Zał. Nr 4 do SIWZ.
5.	Aktualny odpis 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, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
6.	Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenia, 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.
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, głównych dostaw w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie
9.	Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 Pzp lub informacja o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej.
10.	Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010 r. Nr 107 poz. 679).

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, zabezpieczonej 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 – **Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**, w terminie do dnia **20.09.2013** 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 **20.09.2013** 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 5 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.

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: **12.09.2013 r.**

Załącznik nr 1 do SIWZ

Pakiet nr 1

Sprzęt medyczny na wyposażenie samochodu sanitarnego (Mercedes Sprinter):

1) Inkubator transportowy z wyposażeniem do transportu karetką – 1 kpl.

Lp.	Wymagania do przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny, TAK/NIE	Parametry oferowane	Uwagi
1.	Producent	Podać		
2.	Nazwa i typ	Podać		
3.	Kraj pochodzenia	Podać		
4.	Rok produkcji	Min 2012		
5.	Dopuszczenie sprzętu do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010 r. Nr 107 poz. 679).	TAK		
1. PARAMETRY OGÓLNE				
1.1	Inkubator przeznaczony do transportu wewnętrznego i zewnętrznego noworodków	TAK		
1.2	Inkubator o stabilnej konstrukcji zawiera: - kapsułę transportową, w której umieszczony jest noworodek – waga kapsuły max. 35kg, - moduł zasilania elektrycznego i w gazy medyczne, - transporter wielopoziomowy jezdny wraz z platformą nośną pod inkubator kompatybilny z systemem mocowania na lawecie w ambulansie umożliwiającym szybki wjazd i wyjazd inkubatora z lub do ambulansu	TAK		
1.3	Kapsuła transportowa jest mocowana do modułu zasilającego w sposób rozłączny bez użycia narzędzi.	TAK		
1.4	Kapsuła transportowa wraz z modułem zasilania gazowego i elektrycznego jest mocowana do platformy nośnej w sposób stabilny, gwarantujący bezpieczeństwo. (Nie dopuszcza się mocowania za pomocą pasków).	TAK		
1.5	Platforma nośna jest mocowana do transportera wielopoziomowego jezdnego w sposób rozłączny gwarantujący bezpieczeństwo umożliwiającym szybki montaż i demontaż bez użycia jakichkolwiek narzędzi	TAK		
2. KAPSUŁA TRANSPORTOWA INKUBATORA Z MODUŁEM ZASILANIA				
2.1	Konstrukcja kopuły dwuścienna	TAK		
2.2	Kopuła zapewnia dobrą widoczność noworodka z czterech stron i od góry	TAK		
2.3	Płyta czołowa i boczna kopuły otwierana	TAK		
2.4	Otwory manipulacyjne rozmieszczone z trzech stron inkubatora min 5 otworów	TAK		
2.5	Zamknięcia otworów manipulacyjnych - mankiety irysowe – min po 1 szt. - drzwiczki – min 4 szt.	TAK		
2.6	Leże noworodka wysuwane na bok inkubatora	TAK		

	na odległość zapewniającą możliwość intubacji noworodka.			
2.7	Niski poziom hałasu pod kopułą inkubatora max. 47dB	TAK		
2.8	W komplecie „kocyk” okrywający kapsułę	TAK		
3. WYPOSAŻENIE KAPSUŁY TRANSPORTOWEJ:				
3.1.	- wbudowany elektroniczny układ regulacji temperatury,	TAK		
3.2	- układ nawilżania,	TAK		
3.3	- wbudowany oksymetr do pomiaru koncentracji tlenu pod kopułą inkubatora z układem alarmów przekroczenia ustawionej granicy stężenia O ₂ .	TAK		
3.4	- lampa oświetlająca wnętrze,	TAK		
3.5	- uchwyt do mocowania osprzętu z wieszakiem do podwieszenia butli z wodą lub lekiem	TAK		
3.6	- materacyk dla noworodka,	TAK		
3.7	- miernik temperatury skóry noworodka	TAK		
3.8	- filtr wejściowy powietrza z możliwością łatwej wymiany,	TAK		
3.9	Wbudowany pulsoksymetr z aktualizacją wyświetlanych danych co 1 sekundę. Wyposażony w ustawiane alarmy dla górnej i dolnej granicy SpO ₂ i Pulsu.	TAK		
4. ZASILANIE ELEKTRYCZNE INKUBATORA				
4.1	- 12V własny akumulator wbudowany w moduł zasilania, czas pracy na akumulatorze min 60 min	TAK		
4.2	Zasilanie sieciowe inkubatora z wbudowaną ładowarką 230V, 50 HZ	TAK		
4.3	Kabel zasilający do akumulatora samochodowego 12V – 1 szt.	TAK		
4.4	Zasilanie akumulatorowe kapsuły transportowej na okres rozłączenia od modułu zasilania	TAK		
4.5	Zasilanie zewnętrzne DC 12V i 24V np.: z akumulatora samochodowego	TAK		
5. ALARMY				
5.1	Alarm akustyczny i optyczny	TAK		
5.2	Alarm przekroczenia ustawionej temperatury	TAK		
5.3	Alarm spadku napięcia zasilającego	TAK		
5.4	Alarm przekroczenia stężenia tlenu	TAK		
5.5	Alarm przekroczenia dopuszczalnej temperatury	TAK		
5.6	Alarm mierzonej temperatury na skórze	TAK		
5.6	Aktywacja alarmu przekroczenia temperatury powoduje wyłączenie układu grzewczego.	TAK		
6. WYPOSAŻENIE				
6.1	Butla z tlenem o pojemności 5L – 1szt.	TAK		
6.2	Butla z powietrzem o pojemności 5L – 1szt.	TAK		
6.3	Reduktor do butli tlenowej z szybkozłączką z możliwością stosowania tlenoterapii z przepływomierzem regulowanym o przepływie do min 15l/min - 1 szt	TAK		
6.4	Reduktor do butli powietrznej z szybkozłączką -	TAK		

	1 szt			
6.5	Nawilżacz do respiratora zasilany przez przetwornicę DC 12V / 230V AC, mocowany w sposób rozłączny do platformy nośnej	TAK		
6.6	Pompa infuzyjna strzykawkowa, mocowana w sposób rozłączny i bezpieczny (kieszeń mocująca) bez używania pasków do platformy nośnej- 2szt (opis w tabeli poniżej)	TAK		
6.7	Respirator transportowy (opis w tabeli poniżej), mocowany w sposób rozłączny do platformy nośnej	TAK		
6.8	Transporter wielopoziomowy do inkubatora (opis w tabeli poniżej)mocowany w sposób rozłączny do platformy nośnej	TAK		
6.9	Ssak z własnym akumulatorem mocowany w sposób rozłączny do platformy nośnej (opis w tabeli poniżej)	TAK		
6.10	Monitor transportowy (opis w tabeli poniżej),mocowany w sposób rozłączny	TAK		
6.11.	Oryginalny prospekt ze szczegółową listą parametrów technicznych producenta	TAK		

2) Pompy strzykawkowe -2 szt.

Lp.	Wymagania do przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny, TAK/NIE	Parametry oferowane	Uwagi
1.	Producent	Podać		
2.	Nazwa i typ	Podać		
3.	Kraj pochodzenia	Podać		
4.	Rok produkcji	2013		
5.	Dopuszczenie sprzętu do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010 r. Nr 107 poz. 679).	TAK		
WYMAGANIA OGÓLNE				
7.	Stosowanie strzykawek 5, 10, 20, 30, 50 ml	TAK		
8.	Automatyczne rozpoznawanie objętości strzykawki	TAK		
9.	Szybkość dozowania min. 1000 ml/h	TAK		
10.	Szybkość dozowania Bolus-a min. 1500 ml/h	TAK		
11.	Bolus manualny i automatyczny – tzn. z możliwością zaprogramowania objętości / dawki.	TAK		
12.	Programowane parametry podaży Bolus-a: • objętość / dawka • czas lub szybkość podaży	TAK		
13.	Zmiana parametrów Bolus-a bez wstrzymywania infuzji	TAK		
14.	Programowanie parametrów infuzji w różnych jednostkach, wymagany zestaw minimalny parametrów: • ng, µg, mg,	TAK		

	• mIU, IU, kIU, • na kg wagi ciała lub nie, • na min., godz., dobę.			
15.	Infuzja z profilami; min. 12 faz.	TAK		
16.	Biblioteka leków – zapamiętywanie w pompie parametrów infuzji, min. dla 100 leków: • koncentracja leku • szybkość dozowania (dawkowanie) • całkowita objętość (dawka) infuzji • parametry dawki indukcyjnej • parametry bolusa	TAK		
17.	Programowanie biblioteki leków bezpośrednio z klawiatury pompy - bez konieczności stosowania dodatkowego urządzenia zewnętrznego.	TAK		
18.	Programowany próg ciśnienia alarmu okluzji – min. 5 poziomów.	TAK		
19.	Zmiana progu ciśnienia alarmu okluzji bez przerywania infuzji.	TAK		
20.	Automatyczna redukcja bolusa okluzyjnego.	TAK		
21.	Rozbudowany system alarmów: • nieprawidłowe mocowanie strzykawki • 5 min do opróżnienia strzykawki • pusta strzykawka • 5 min do końca infuzji • koniec infuzji • 30 min do rozładowania akumulatora • akumulator rozładowany • okluzja • pompa uszkodzona	TAK		
22.	Historia infuzji (wpisy do pamięci pompy zdarzeń z datą i czasem zdarzenia) – min. 2000 wpisów	TAK		
23.	Czas pracy z akumulatora min. 15 h przy infuzji 5ml/h	TAK		
24.	Strzykawka montowana od czoła pompy , nie wystająca poza obrys pompy .	TAK		
25.	Mocowanie pompy do statywów oraz uchwytów karetkowych bez konieczności zmiany lub demontażu uchwyty mocującego lub jakichkolwiek innych części.	TAK		
27.	Uchwyt do przenoszenia pompy nie wymagający demontażu przy mocowaniu pomp w uchwycie karetkowym.	TAK		
28.	Instalacja pompy w uchwycie karetkowym zamontowanym na platformie nośnej : • pompy mocowane niezależnie, jedna nad drugą, • automatyczne przyłączenie zasilania z uchwytu, • uchwyt karetkowy typu kieszeń wyposażony w system zasilania 12V pozwalający na zasilanie pompy i ładowanie akumulatora po ich wpięciu do	TAK		

	uchwyty , podać markę i model uchwytu			
29.	Zasilanie pomp mocowanych poza uchwytemkaretkowym bezpośrednio z sieci energetycznej – niedopuszczalny jest zasilacz zewnętrzny dla pompy.	TAK		
30.	Wyświetlacz, na którym w czasie infuzji stale wyświetlane są min. następujące informacje: • nazwa leku, • szybkość dozowania leku • objętość i typ stosowanej strzykawki, • poziom ciśnienia dozowania oraz zaprogramowany próg alarmu okluzji, • stan naładowania akumulatora.	TAK		
31.	Waga do 2.5 kg każdej pompy	TAK		
32.	Napisy na wyświetlaczu w języku polskim	TAK		
33.	Zasilanie 230 V AC, 50 Hz +10% , -15% oraz 12 V DC	TAK		

3) Transporter wielopoziomowy pod inkubator - 1 szt.

Lp.	Wymagania do przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny, TAK/NIE	Parametry oferowane	Uwagi
1.	Producent	Podać		
2.	Nazwa i typ	Podać		
3.	Kraj pochodzenia	Podać		
4.	Rok produkcji	2013		
5.	Dopuszczenie sprzętu do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010 r. Nr 107 poz. 679).	TAK		
WYMAGANIA OGÓLNE				
6.	Z systemem szybkiego i bezpiecznego połączenia z platformą nośną lub noszami; z możliwością zamiennego stosowania platformy z inkubatorem lub noszy	TAK		
7.	Regulacja wysokości w min sześciu poziomach;	TAK		
8.	Możliwość ustawienia pozycji drenażowych Trendelenburga i Fowlera na min 3 poziomach pochylenia;	TAK		
9.	Wszystkie kółka jezdne o średnicy min. 150mm, skrętne w zakresie 360 stopni, umożliwiające prowadzenia noszy bokiem do kierunku jazdy przez 1 osobę z dowolnej strony transportera, z blokadą przednich kółek do jazdy na wprost; kółka umożliwiające jazdę zarówno w pomieszczeniach zamkniętych jak i poza nimi na utwardzonych nawierzchniach (na otwartych przestrzeniach). Podać średnicę kółek w mm);	TAK		
10.	Min. dwa kółka wyposażone w hamulce	TAK		

11.	Z systemem mocowania transportera na lawecie zgodnym z wymogami PN EN 1789;	TAK		
12.	Z systemem zabezpieczający przed niekontrolowanym złożeniem podwozia, w przypadku gdy kółka najazdowe nie opierają się na lawecie a zwolniona jest blokada przednich goleni; Dodatkowy system zabezpieczeń przed wyjazdem z karetki w przypadku niepełnego rozłożenia i zablokowania się podwozia transportera	TAK		
13.	Obciążenie dopuszczalne transportera powyżej 200 kg (podać dopuszczalne obciążenie w kg);	TAK		
14.	Waga transportera max. 28 kg (podać wagę transportera w kg);	TAK		
15.	Z systemem automatycznego składania i rozkładania podwozia bez użycia jakichkolwiek dźwigni czy przycisków składających podwozie	TAK		
16.	Ze wskaźnikiem serwisowym wskazującym konieczność wykonania przeglądu okresowego np w postaci licznika lub inne rozwiązanie (opisać)	TAK		

4) Ssak akumulatorowo-sieciowy 1 szt.

Lp.	Wymagania do przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny, TAK/NIE	Parametry oferowane	Uwagi
1.	Producent	Podać		
2.	Nazwa i typ	Podać		
3.	Kraj pochodzenia	Podać		
4.	Rok produkcji	2013		
5.	Dopuszczenie sprzętu do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010 r. Nr 107 poz. 679).	TAK		
WYMAGANIA OGÓLNE				
7.	Akumulatorowo-sieciowy	TAK		
8.	Z wbudowanym akumulatorem z możliwością pracy w ambulansie i poza nim,	TAK		
9.	Z możliwością ładowania akumulatora i pracy ssaka z zasilania 12 V ambulansu	TAK		
10.	Słój wielorazowy o pojemności min. 1 L z możliwością stosowania wkładów jednorazowych	TAK		
11.	Filtr antybakteryjny	TAK		
12.	Zawór antyprzelewowy,	TAK		
13.	Płynna regulacja siły ssania w zakresie do min. 800mBar (80kPa)	TAK		
14.	Przepływ min 20 l/min.,	TAK		
15.	Wskaźnik stanu naładowania akumulatora,	TAK		
16.	Czas pracy ciągłej akumulatora przy	TAK		

	maksymalnym obciążeniu min. 30 minut,			
17.	Uchwyt (2 szt jeden do montażu na ścianie ambulansu drugi do montażu na platformie nośnej) zgodny w wymogami normy PN EN 1789 posiadający funkcje zasilania ssaka i ładowania akumulatora po wpięciu urządzenia do uchwytu. (podać markę i model załączyć folder)	TAK		
18.	Waga ssaka do 3,5 kg;	TAK		

5) Respirator transportowy noworodkowy - 1 szt.

Lp.	Wymagania do przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny, TAK/NIE	Parametry oferowane	Uwagi
1.	Producent	Podać		
2.	Nazwa i typ	Podać		
3.	Kraj pochodzenia	Podać		
4.	Rok produkcji	2013		
5.	Dopuszczenie sprzętu do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010 r. Nr 107 poz. 679).	TAK		
WYMAGANIA OGÓLNE				
7.	Zasada działania: czasowo zmienny generator ciśnienia	TAK		
8.	Zasilanie i sterowanie parametrami wentylacji pneumatyczne z przenośnego lub stacjonarnego źródła tlenu o ciśnieniu min. 3,0 – 6,0 bar	TAK		
9.	Odporny na wstrząsy , uderzenia, spełnia wymogi normy PL-EN794-3	TAK		
10.	Wentylacja noworodków i dzieci do ok. 20 kg	TAK		
11.	Tryb wentylacji CMV + PEEP	TAK		
12.	Tryb wentylacji IMV + CPAP	TAK		
13.	Tryb wentylacji CPAP	TAK		
14.	Płynna regulacja ciśnienia wdechowego w zakresie min. 15-70 cmH ₂ O	TAK		
15.	Płynna regulacja czasu wdechu w zakresie min. 0,25-2,0 sek	TAK		
16.	Płynna regulacja czasu wydechu w zakresie min. 0,25-4,0 sek	TAK		
17.	Regulacja stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej w zakresie 21-100%	TAK		
18.	Płynna regulacja ciśnienia granicznego w drogach oddechowych w zakresie min 15-70cmH ₂ O z alarmem akustycznym przekroczenia ciśnienia	TAK		
19.	Regulacja ciśnienia PEEP/CPAP w zakresie min. 2-20 cmH ₂ O	TAK		
20.	Przepływ w zakresie min. 0-10 l/min	TAK		
21.	Alarmy optyczne i akustyczne: wysokiego ciśnienia, niskiego ciśnienia, spadku ciśnienia gazu zasilającego, niskiego poziomu baterii	TAK		

22.	Manometr zegarowy (mechaniczny) ciśnienia w układzie oddechowym	TAK		
23.	Wskaźniki ciśnienia tlenu zasilającego i powietrza zasilającego	TAK		
24.	Obwód pacjenta – rura silikonowa w układzie Y, do sterylizacji w autoklawie, układ pacjenta pozbawiony zastawek i elementów regulujących parametry ciśnienia i oddechu. – min 2 szt , Obwód pacjenta jednorazowy w układzie Y, – min 4 szt ,	TAK		
25.	Waga kompletnego respiratora max. 4 kg	TAK		
26.	Możliwość pracy w środowisku MRI min. 3 Tesla	TAK		
27.	Uchwyt ścienny typu kieszeń na respirator do montażu na platformie nośnej	TAK		
28.	Możliwość stosowania w trakcie wentylacji terapii tlenkiem azotu	TAK		

6) Monitor transportowy noworodkowy - 1 szt.

Lp.	Wymagania do przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny, TAK/NIE	Parametry oferowane	Uwagi
1.	Producent	Podać		
2.	Nazwa i typ	Podać		
3.	Kraj pochodzenia	Podać		
4.	Rok produkcji	2013		
5.	Dopuszczenie sprzętu do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010 r. Nr 107 poz. 679).	TAK		
WYMAGANIA OGÓLNE				
7.	Monitorowanie: EKG 3/5 odprow., SpO2, NIBP, 2 kanały temperatury, respiracja,	TAK		
8.	Prekonfigurowany tryb monitorowania dzieci i noworodków	TAK		
9.	Ekran elektroluminescencyjny EL, rozdzielczość min. 500 x 250 pikseli,	TAK		
10.	Min. 3 krzywe na ekranie	TAK		
11.	Prosta intuicyjna obsługa	TAK		
12.	Zasilanie akumulatorowo-sieciowe, z instalacji elektrycznej ambulansu 12 VDC oraz z sieci prądu zmiennego 230 V/ 50 Hz, min. 5,0 godzin pracy przy zasilaniu z akumulatorów. Akumulatory ładowane automatycznie podczas pracy urządzenia. Alarm rozładowania akumulatora.	TAK		
13.	Trendy tabelaryczne wszystkich mierzonych parametrów min. 5 h	TAK		
14.	Trzypoziomowy system alarmów wszystkich monitorowanych parametrów	TAK		

15.	Alarmy sygnalizowane optycznie i akustycznie ze wskazaniem źródła	TAK		
16.	Ergonomiczny uchwyt do przenoszenia, możliwość zawieszenia kardiomonitora na ramie łóżka/ noszy	TAK		
17.	Automatyczna aktywacja funkcji monitorowania po przyłączeniu odp. czujnika	TAK		
18.	Zabezpieczenie kardiomonitora przed impulsem defibrylującym	TAK		
19.	Monitorowanie 3 odprowadzeń EKG wyświetlanych jednocześnie	TAK		
20.	Sygnalizacja braku kontaktu elektrod	TAK		
21.	Regulacja głośności sygnału QRS	TAK		
22.	Zakres częstości akcji serca minimum 25-300 /min.	TAK		
23.	Wzmocnienie sygnału EKG regulowane, min. 5 zakresów: 0,2; 0,5; 1,0; 2,0; 4,0 mV/cm	TAK		
24.	Prędkość przesuwu na ekranie: 12,5; 25; 50 mm/sek.	TAK		
25.	Pomiar częstości oddechu metodą impedancyjną. Prezentacja cyfrowa oraz krzywa dynamiczna	TAK		
26.	Wybór odprowadzenia użytego do pomiaru oddechu (bez przepinania elektrod) w celu dopasowania do różnych sposobów oddychania: szczytami płuc, przeponą	TAK		
27.	Pomiar częstości oddechu w zakresie min. 3 - 150 /min.	TAK		
28.	Min. 3 zakresy regulacji przesuwu krzywej oddechowej	TAK		
29.	Regulacja amplitudy krzywej oddechowej: 1- 4 x	TAK		
30.	Kontrola bezdechu min. 6 – 30 sekund	TAK		
31.	Kabel EKG 3-odprow. dwuczęściowy - 1. szt oraz przewody odprowadzeniowe dla noworodków z końcówkami zaciskowymi - 2 kpl.	TAK		
32.	Prezentacja wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej ciśnienia - alarmy ustawiane dla każdej wartości	TAK		
33.	Zakres pomiarowy ciśnienia co najmniej od 30 do 260 mmHg	TAK		
34.	Tryb pracy pomiaru ciśnienia automatyczny, z programowanym minimalnym zakresem interwałów od 1 min. do 60 min. oraz tryb ręczny (na żądanie)	TAK		
35.	Funkcja synchronizacji pomiarów ciśnienia sygnałem EKG w celu eliminacji artefaktów	TAK		
36.	Funkcja ciągłych pomiarów ciśnienia w czasie 5 minut	TAK		
37.	Mankiety pomiarowe dla noworodków, jednorazowe, w różnych rozmiarach (#1-#5) – 50 sztuk	TAK		
38.	Zapis numeryczny saturacji i pulsu	TAK		

39.	Zakres pomiarowy saturacji min. 1–100 %	TAK		
40.	Zakres pomiarowy pulsu min. 25 – 240/min.	TAK		
41.	Prezentacja krzywej pletyzmograficznej	TAK		
42.	Czujnik saturacji typu NELLCOR na palec u stopy dla pacjentów o wadze 3-20 kg – 1 szt , Czujnik saturacji typu NELLCOR na palec u stopy dla pacjentów o wadze do 3 kg – 1 szt	TAK		
43.	2 kanały pomiarowe z pomiarem różnicy temperatur. Jednoczesne wyświetlanie wartości T1, T2, T2-T1	TAK		
44.	Pomiar temperatury powierzchniowej i głębokiej wraz z podkładem adhezyjnym	TAK		
45.	Zakres mierzonych temperatur min. 0 – 50 °C i dokładność pomiaru min 0,1 °C	TAK		
46.	Czujniki temperatury dla noworodków, odpowiednio – 1 szt. na każdy kanał pomiaru temperatury	TAK		
47.	Uchwyt ścienny mocujący na ścianie ambulansu lub płycie inkubatora monitor	TAK		
48.	Wbudowany system kapnografii/kapnometrii kompatybilny z systemem wentylacji stosowanym w zestawie transportowym.	TAK		

7)Zestaw do terapii tlenkiem azotu

Lp.	Wymagania do przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny, TAK/NIE	Parametry oferowane	Uwagi
1.	Montaż butli z tlenem azotu na zestawie transportowym	TAK		
2.	Montaż butli zapasowej tlenu azotu w ambulansie	TAK		
3.	Sprzęt do precyzyjnego dawkowania tlenu azotu w tor wentylacji – dawkowanie w ppm	TAK		
4.	Zestaw rur i łączników niezbędnych do włączenia podaży tlenu azotu do układu respiratora	TAK		

Pakiet nr 2**Respirator dla noworodków**

Lp.	Wymagania do przedmiotu zamówienia	Wymóg graniczny, TAK/NIE	Parametry oferowane	Uwagi
1.	Producent	Podać		
2.	Nazwa i typ	Podać		
3.	Kraj pochodzenia	Podać		
4.	Rok produkcji	2013		
5.	Dopuszczenie sprzętu do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010 r. Nr 107 poz. 679).	TAK		
WYMAGANIA OGÓLNE				
7.	Respirator do długotrwałej terapii niewydolności oddechowej różnego pochodzenia przeznaczony dla noworodków od minimum 500 g	TAK		
8.	Zasilanie elektryczne z instalacji o napięciu 230 V 50/60Hz, pobór energii elektrycznej do 150W	TAK		
9.	Zasilanie gazowe w powietrze i tlen z instalacji centralnej ściennej minimum od 2,0 do 6,0 bar	TAK		
10.	Automatyczna kompensacja braku jednego z gazów	TAK		
11.	Automatyczny program testowania funkcji respiratora i kalibracji pomiaru tlenu	TAK		
12.	Pomiar podatności układu pacjenta i jego automatyczna kompensacja	TAK		
13.	Możliwość zamocowania respiratora na półce zawieszenia sufitowego	TAK		
14.	Możliwość użycia do wentylacji noworodka w czasie transportu wewnątrzszpitalnego	TAK		
15.	Zasilanie akumulatorowe do transportu na min. 60 min. niezależnie od ustawień respiratora z możliwością prostego zwiększenia ilości akumulatorów przez personel oddziału	TAK		
Tryby wentylacji i funkcje oddechowe				
16.	PCV	TAK		
17.	SIMV	TAK		
18.	PSV	TAK		
19.	Wentylacja z gwarantowaną objętością typu VG, PRVC, AutoFlow (tylko w 5 aparatach)	TAK		
20.	Wdech manualny	TAK		
21.	Wentylacja nieinwazyjna z kontrolą ciśnieniową i wspomaganiem ciśnieniowym	TAK		
22.	Wentylacja nieinwazyjna w trybie CPAP-nosowy	TAK		
23.	Możliwość rozbudowy o wentylację stymulowaną impulsami nerwu przeponowego	TAK		
24.	Funkcja automatycznego przełączania	TAK		

	wentylacji pomiędzy kontrolowana i wspomagana w zależności od pracy oddechowej pacjenta			
25.	Funkcja higieny drzewa oskrzelowego z regulowanym natlenowaniem przed i po odsysaniu i automatycznym zawieszaniem pracy respiratora Parametry regulowane	TAK		
26.	Częstość oddechu minimum od 5 do 150 oddechów na minutę	TAK		
27.	Czas wdechu regulowany od minimum 0,2 sekundy	TAK		
28.	Ciśnienie wdechowe do minimum 60 cm H ₂ O	TAK		
29.	Ciśnienie PEEP do minimum 20 cm H ₂ O	TAK		
30.	Możliwość wyboru kształtu krzywej przepływowej min. prostokątna i opadająca	TAK		
31.	Regulacja czułości i układu wzbudzania typu przepływowego i ciśnieniowego (podać zakres)	TAK		
32.	Płynna regulacja stężenia tlenu w zakresie 21-100 %	TAK		
33.	Objętość wdechowa o zakresie od min. 2 ml Parametry monitorowane	TAK		
34.	Aktualnie prowadzony tryb wentylacji	TAK		
35.	Częstość oddechów całkowita	TAK		
36.	Objętość wdechowa i wydechowa TV	TAK		
37.	Objętość minutowa całkowita wdechowa i wydechowa MV	TAK		
38.	Objętość minutowa spontaniczna i częstość oddechów spontanicznych	TAK		
39.	Ciśnienie szczytowe	TAK		
40.	Ciśnienie średnie	TAK		
41.	Ciśnienie PEEP	TAK		
42.	Stała czasowa układu oddechowego	TAK		
43.	Podatność dynamiczna i statyczna	TAK		
44.	Stosunek I:E	TAK		
45.	Czas wdechu, czas narastania wdechu, czas pauzy	TAK		
46.	Praca oddechowa respiratora i pacjenta	TAK		
47.	Wielkość przecieku przy wentylacji nieinwazyjnej Prezentacja graficzna	TAK		
48.	Pojedynczy monitor kolorowy LCD, dotykowy, minimum 12 calowy do obsługi respiratora i prezentacji parametrów wentylacji z regulacją nachylenia i skrętu	TAK		
49.	Prezentacja krzywych oddechowych : ciśnienie/czas, przepływ/czas, objętość/czas	TAK		
50.	Prezentacja pętli oddechowych : ciśnienie/objętość, przepływ/objętość	TAK		
51.	Prezentacja trendów dobowych mierzonych parametrów wentylacji z uśrednianiem do 1 min.	TAK		
52.	Dziennik zdarzeń na min. 1000 pozycji Alarmy	TAK		

53.	Brak zewnętrznego zasilania elektrycznego lub gazowego	TAK		
54.	Minimalne i maksymalne stężenie tlenu	TAK		
55.	Minimalna i maksymalna objętość minutowa	TAK		
56.	Częstość oddechów	TAK		
57.	Maksymalne ciśnienie w układzie oddechowym	TAK		
58.	Za niskie ciśnienie PEEP/CPAP	TAK		
59.	Za wysokie ciśnienie PEEP/CPAP	TAK		
60.	Alarmy techniczne	TAK		
	Wypożyczenie			
61.	Wózek wyposażony w szuflady na wyposażenie	TAK		
62.	Czujnik tlenowy elektroniczny/nieużywalny	TAK		
63.	Nawilżacz termiczny z układem podgrzewania rur pacjenta i kablami do pomiaru temperatury dla układów jednorazowych	TAK		
64.	Ramię przegubowe z regulacją wysokości do zawieszenia nawilżacza	TAK		
65.	Nebulizator	TAK		
66.	Ramię przegubowe podtrzymujące układ pacjenta	TAK		
67.	Układ pomiarowy CO2 zintegrowany z respiratorem i czujnikiem noworodkowym	TAK		
68.	Układy oddechowe jednorazowe i akcesoria do nosowego CPAP dla 10 pacjentów	TAK		
	Inne			
69.	Instrukcja obsługi i czyszczenia elementów respiratora w języku polskim	TAK		

.....
(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 **«Dostawę sprzętu medycznego na wyposażenie samochodu sanitarnego (Mercedes Sprinter) oraz respiratora dla noworodków» – Zp/77/PN-71/13**

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 medycznego zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 do SIWZ), 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 DOSTAWY Nr Zp/77/PN-71/13/.....

zawarta w dniu r. pomiędzy:

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

zwanym w treści umowy „Zamawiającym”

reprezentowanym przez:

mgr Mariolę Dudziak – Dyrektora Szpitala

a

.....

.....

zwanym w treści umowy „Wykonawcą”

reprezentowanym przez:

.....

§ 1

1. Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest rozstrzygnięcie przetargu nieograniczonego na **«Dostawę sprzętu medycznego na wyposażenie samochodu sanitarnego (Mercedes Sprinter) oraz respiratora dla noworodków»** ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu r., nr ogłoszenia

2. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikiem – **pakiet nr** stanowią integralne części umowy.

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawawraz z montażem, uruchomieniem i szczegółowym przeszkoleniem personelu (medycznego i technicznego) Zamawiającego zgodnie z ofertą Wykonawcy z dniastanowiącą załącznik do niniejszej umowy

§ 3

1.Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu umowy określonego w § 2 tj.: - dostarczenia przedmiotu umowy, montażu, uruchomienia oraz szczegółowego przeszkolenia personelu (medycznego i technicznego) Zamawiającego w terminie do **3 tygodni** od daty zawarcia umowy .

2.Wykonawca zobowiązany jest do powiadomienia Zamawiającego o terminie dostawy przedmiotu umowy, z co najmniej 3 dniowym wyprzedzeniem.

§ 4

1.Przedmiot umowy, o którym mowa w § 2 dostarczony zostanie przez Wykonawcę transportem na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym przedmiot dostawy przed uszkodzeniem.

2.Przedmiot umowy będzie dostarczony do siedziby Zamawiającego zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Z 2010 r. Nr 107 poz. 679) wraz z instrukcją obsługi w języku polskim oraz wszelką konieczną dokumentacją.

3.Dostarczony przedmiot umowy winien posiadać świadectwa i atesty dopuszczające do użytku i stosowania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi przepisami.

§ 5

1.Za wykonanie przedmiotu umowy określonego w § 2 umowy Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie w wysokościzł netto (słownie:) + VAT w należnej wysokości.

2.Podstawą do wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę jest protokół odbioru podpisany przez Zamawiającego, potwierdzający m.in. dostawę, uruchomienie oraz wstępne przeszkolenie personelu.

3.Zapłata nastąpi w terminie 60 dni od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo sporządzonej, zgodnie z ust. 2 faktury VAT, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.

4. Wykonawca oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada numer identyfikacyjny NIP -

5.Wykonawca nie może przenieść wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na stronę trzecią w trybie art. 509 – 518 Kodeksu Cywilnego.

§ 6

1.Wykonawca udziela gwarancji na dostarczony przedmiot umowy na okres **24 miesięcy** licząc od daty podpisania przez Zamawiającego protokołu odbioru.

2.Wykonawca zapewnia bezpłatny serwis gwarancyjny w siedzibie Zamawiającego.

3.W przypadku awarii Wykonawca zobowiązuje się przystąpić do jej usunięcia w czasie nie dłuższym 48 godzin od daty zgłoszenia awarii.

4. Czas naprawy bez użycia części zamiennych nie dłuższy niż 24 godziny liczony od momentu podjęcia naprawy.

5. Czas naprawy z użyciem części zamiennych nie dłuższy niż 72 godziny liczony od momentu podjęcia naprawy

6. W przypadku awarii nie dającej się usunąć w przeciągu 72 godzin Wykonawca gwarantuje dostarczenie urządzenia zastępczego na czas naprawy przekraczający 5 dni kalendarzowych.

7. Wykonawca zapewnia przedłużenie gwarancji o czas przerwy w eksploatacji (czas naprawy gwarancyjnej).

8. Wykonawca zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski wprzy ul., nr tel., nr faxu

§ 7

1.W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 10 % wartości wynagrodzenia określonego w § 5 ust. 1 umowy – w przypadku odstąpienia Wykonawcy od umowy, bądź odstąpienia od umowy Zamawiającego z winy Wykonawcy.

b) 0,2 % wartości wynagrodzenia określonego w § 5 ust. 1 umowy – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji przedmiotu umowy lub zwłoki w przystąpieniu do usunięcia awarii.

2. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 10 % wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowań przewyższających wysokość kar umownych, o których mowa w 7 ust. 1.

§ 8

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym w przypadku zwłoki Wykonawcy w wykonaniu przedmiotu umowy określonego w § 2 – powyżej 14 dni.

2. Odstąpienie od umowy z przyczyn określonych w ust. 1 uprawnia Zamawiającego do dochodzenia kar umownych i odszkodowania, zgodnie z § 7 ust. 1 i 3 umowy.

§ 9

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

§ 10

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

§ 11

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:

1) Kodeksu Cywilnego,

2) Ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2010 Nr 113 poz. 759 ze zmianami).

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

§ 12

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

§ 13

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załącznik nr 4 do SIWZ

.....

.....

(pieczęć Wykonawcy)

.....

(miejscowość i data)

OŚWIADCZENIE

Przystępując do udziału w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na **«Dostawę sprzętu medycznego na wyposażenie samochodu sanitarnego (Mercedes Sprinter) oraz respiratora dla noworodków» – Zp/77/PN-71/13**

niniejszym oświadczamy iż :

- **spełniamy warunki udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust.1 Ustawy Pzp,**
- **nie podlegamy wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy Pzp.**

.....

(pieczęć i podpis Wykonawcy lub osób uprawnionych przez niego)

