

Cena za SIWZ – 20,00 zł brutto
Opłata pocztowa – 13,50 zł

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
42-200 Częstochowa, ul. Bialska 104/118

Znak sprawy: W.SZ.S./DDZ/2411/P-8/089/12

Częstochowa, dnia 11.10.2012r.

SPECYFIKACJA
ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
zwana dalej (SIWZ)
NA

DOSTAWĘ
APARATÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO DLA POTRZEB ODDZIAŁU
PSYCHIATRYCZNEGO, PALIATYWNEGO I NEUROLOGII.

w trybie
przetargu nieograniczonego

o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie
art. 11 ust. 8 PZP

tryb zgodny z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych zwaną dalej „PZP”
(Dz. U. z 2010 r. nr 113, poz. 759 ze zm.)

Zamawiający przewiduje dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej z zastosowaniem
AUKCJI ELEKTRONICZNEJ.

UWAGA:

PRZED PRZYGOTOWANIEM OFERTY PROSZĘ DOKŁADNIE ZAPOZNAĆ SIĘ ZE SPECYFIKACJĄ.

§ 1. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny

ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa, woj. śląskie

NIP: 573-22-99-604

REGON: 001281053

Telefon: 034 367 36 74, faks: 034 367 36 74

Adres strony internetowej: www.szpitalparkitka.com.pl

Adres poczty elektronicznej: szp@data.pl

Godziny urzędowania: od poniedziałku do piątku od godz. 7:00 do 14:35.

§ 2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

1. Przetarg nieograniczony, na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r., nr 113, poz. 759 z późn. zm.) zwaną dalej ustawą PZP.

2. Wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy.

§ 3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest DOSTAWA APARATÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO DLA POTRZEB ODDZIAŁU PSYCHIATRYCZNEGO, PALIATYWNEGO I NEUROLOGII Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie zwanego dalej „sprzętem” w ilości i asortymencie określonych w [Załączniku Nr 2 do SIWZ](#) oraz o parametrach technicznych określonych w [Załączniku Nr 5 do SIWZ](#).

2. Oferowany sprzęt musi być fabrycznie nowy, wyprodukowany po 1 stycznia 2012 roku.

3. Wykonawca na dostarczony sprzęt udzieli gwarancji zgodnej z tą, jaka została określona w tabeli parametrów technicznych stanowiącej [Załącznik Nr 5 do SIWZ](#), liczonej od daty protokolarnego odbioru sprzętu przez Zamawiającego.

4. Zamawiający dopuszcza składania ofert częściowych. Pod pojęciem oferty częściowej rozumie się pojedyncze części ustalone w [Załączniku Nr 2 do SIWZ](#). Wykonawca może złożyć ofertę na jedną lub kilka części.

5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

6. Kod Wspólnego Słownika Zamówień (CPV): 39143112-4; 33100000-1; 33195110-7; 33192100-3; 33157000-5

§ 4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:

Termin wykonania zamówienia: **do 4 tygodni** od daty zawarcia umowy.

§ 5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW:

1. W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, tj. dotyczące:

1) Posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania.

Zamawiający nie opisuje sposobu dokonywania oceny spełniania przedmiotowego warunku, ponieważ nie ma on zastosowania w niniejszym postępowaniu.

2) Posiadania wiedzy i doświadczenia.

Zamawiający nie precyzuje szczegółowych warunków udziału w postępowaniu w powyższym zakresie.

3) Dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia.

Zamawiający nie precyzuje szczegółowych warunków udziału w postępowaniu w powyższym zakresie.

4) Sytuacji ekonomicznej i finansowej.

Zamawiający nie precyzuje szczegółowych warunków udziału w postępowaniu w powyższym zakresie.

2. W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunek udziału w postępowaniu dotyczący braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy.

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

1. W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, do oferty należy załączyć:

- 1) Oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, wg wzoru na [Załączniku Nr 3 do SIWZ](#) (oryginał).
2. W celu wykazania spełniania warunku udziału w postępowaniu dotyczącego braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy, należy złożyć następujące dokumenty w formie oryginału lub kserokopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną, z zachowaniem sposobu reprezentacji:
 - 1) Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, według wzoru na [Załączniku Nr 4 do SIWZ](#).
 - 2) 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, wystawiony 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.
Przy czym osoby fizyczne w celu spełnienia ww. warunku zobowiązane są do przedstawienia wyłącznie oświadczenia, o którym mowa w § 6 ust. 2 pkt. 1) niniejszej SIWZ.
3. **Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej**, zamiast dokumentów, o których mowa w § 6 ust. 2 pkt. 2 SIWZ, składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.
Dokumenty, o których mowa w lit. a) powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
Jeżeli w kraju zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa powyżej, 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 – wystawione z odpowiednią datą wymaganą dla tych dokumentów.
Dokument ten winien być złożony w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez osobę (-y) uprawnioną (-e) do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy.
4. **W przypadku składania oferty wspólnej przez kilku przedsiębiorców** [tzw. konsorcjum] **lub przez spółkę cywilną**, każdy ze współników konsorcjum lub spółki cywilnej musi złożyć dokumenty wymienione w § 6 ust. 2 SIWZ (lub w § 6 ust. 3 SIWZ), – jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej).
Pozostałe dokumenty będą traktowane jako wspólne. Wspólnicy muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy. Do oferty należy dołączyć stosowne pełnomocnictwo, podpisane przez osoby upoważnione do składania oświadczeń woli każdego ze współników.
Wspólnicy ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia, określoną w art. 366 Kodeksu Cywilnego.
5. Zgodnie z art. 26 ust. 2b Prawa zamówień publicznych Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, tj. przedstawić pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia. **Ww. zobowiązanie musi zostać załączone do oferty przetargowej w oryginale.**
6. **W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym w SIWZ, Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:**
 - 1) Oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP – treść oświadczenia znajduje się w druku oferty, który stanowi [Załącznik Nr 1 do SIWZ](#).
 - 2) Oświadczenia, że oferowany sprzęt jest kompletny i będzie po zainstalowaniu gotowy do pracy bez żadnych dodatkowych zakupów – treść oświadczenia znajduje się w druku oferty, który stanowi [Załącznik Nr 1 do SIWZ](#).
 - 3) **Wszelkich wymaganych przez polskie prawo, aktualnych dokumentów**, na podstawie których, oferowany wyrób medyczny, objęty przedmiotem zamówienia, jest dopuszczony do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. Dokumenty w języku obcym muszą posiadać tłumaczenie na język polski.

4) Oryginalnego katalogu, folderu, instrukcji w języku polskim z zakreśleniem danego parametru oraz wskazaniem numeru strony oferty w tabeli parametrów technicznych, stanowiącej [Załącznik Nr 5](#) do SIWZ. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski

7. Zamawiający wymaga także dołączenia do oferty:

1) Wypełnionego druku „**OFERTY**”, stanowiącego [Załącznik Nr 1](#) do niniejszej SIWZ.

2) Wypełnionego druku „**Formularz cenowy**”, stanowiący [Załącznik Nr 2](#) do niniejszej SIWZ. Wykonawca składa te załączniki, na które składana jest oferta.

3) Wypełnionej tabeli zawierającej parametry techniczne przedmiotu zamówienia (wzór stanowi [Załącznik Nr 5 do SIWZ](#)) w zakresie, na jaki składana jest oferta.

§ 7. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIU OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI:

1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest w języku polskim.

2. W postępowaniu o udzielenie zamówienia oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują za pośrednictwem faksu lub poczty elektronicznej e-mail: szp@data.pl, z zastrzeżeniem ust. 4.. Dokumenty stanowiące uzupełnienie złożonej oferty, winny być przekazane Zamawiającemu także w formie pisemnej.

3. Za datę powzięcia wiadomości uważa się dzień, w którym strony postępowania otrzymały informację za pomocą faksu.

4. Forma pisemna zastrzeżona jest do złożenia oferty wraz z załącznikami, w tym oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez Zamawiającego oraz pełnomocnictwa.

5. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem lub pocztą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

6. Korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem, należy kierować na adres:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny

Dział Zamówień Publicznych

ul. Bialska 104/118

42-200 Częstochowa

faks: (34) 367-36-74

7. Przesyłanie korespondencji na inny adres lub numer faksu niż zostało to określone powyżej może skutkować tym, że Zamawiający nie będzie mógł zapoznać się z treścią przekazanej informacji we właściwym terminie.

8. Zawsze dopuszczalna jest forma pisemna przekazywania oświadczeń, wniosków, informacji lub dokumentów.

9. Do kontaktowania się z Wykonawcami upoważnione są:

w sprawach merytorycznych:

Pan Andrzej Misztela – Kierownik Sekcji Aparatury Medycznej i Teletechniki, tel. (34) 367-38-29;

Pan Łukasz Kowalskiego – Konserwatora Aparatury Medycznej i Teletechniki, tel. (34) 367-38-29;

w sprawach formalno-prawnych:

Grażyna Szeps - Dział Zamówień Publicznych, tel. i faks: (34) 367-32-51

10. Czas pracy Zamawiającego: od poniedziałku do piątku, w godz. 7.00 –14:45.

§ 8. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SIWZ:

1. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia udostępniona jest na stronie internetowej www.szpitalparkitka.com.pl od dnia zamieszczenia ogłoszenia o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych do upływu terminu składania ofert.

2. Wykonawcy mogą zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

3. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 2 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 2.

4. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest umieszczona na stronie internetowej, zamieszcza na tej stronie. Wyjaśnienia treści specyfikacji oraz jej ewentualne zmiany będą dokonywane zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych.

5. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SIWZ.

6. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz umieści taką informację na własnej stronie internetowej.

§ 9. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

§ 10. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:

Termin związania ofertą wynosi **30 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

§ 11. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT:

1. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.

2. Oferta wraz z załącznikami musi być czytelna.

3. Oferta wraz z załącznikami musi być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy. Upoważnienie do podpisania oferty musi być dołączone do oferty, jeżeli nie wynika ono z innych dokumentów załączonych przez Wykonawcę. **Za podpisanie uznaje się własnoręczny czytelny podpis lub podpis wraz z pieczętką pozwalającą na zidentyfikowanie podpisu.**

4. Jeżeli osoba/osoby podpisująca ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to pełnomocnictwo to musi w swej treści jednoznacznie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty i musi być złożone w oryginale lub kopii poświadczonyj za zgodność z oryginałem (kopia pełnomocnictwa powinna być poświadczona notarialnie).

5. Oferta wraz z załącznikami musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż polski winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.

6. Dokumenty składające się na ofertę mogą być złożone w oryginale lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

7. Zaleca się, aby strony oferty były trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane. W treści oferty winna być umieszczona informacja o ilości stron.

8. W przypadku, gdy informacje zwarte w ofercie, stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania, muszą być oznaczone klauzulą: „Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. nr 153 poz. 1503)” i dołączone do oferty, zaleca się, aby były trwale, oddzielnie spięte. Zgodnie z tym przepisem przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.

9. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

10. Złożenie więcej niż jednej oferty lub złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę.

11. Wykonawca wskaże w ofercie tę część zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.

12. Ofertę należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, uniemożliwiającym odczytanie zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie winno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane na adres Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny, (ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa) oraz opisane:

„Postępowanie Nr P-8/089/12. Oferta przetargowa na „ DOSTAWĘ APARATÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO DLA POTRZEB ODDZIAŁU PSYCHIATRYCZNEGO, PALIATYWNEGO I NEUROLOGII”. Proszę nie otwierać przed..... GODZ.”, (wpisuje Wykonawca).

W przypadku braku takiej informacji Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia mogące wyniknąć z powodu tego braku, np. przypadkowe otwarcie oferty przed wyznaczonym terminem

otwarcia, a w przypadku składania oferty pocztą lub pocztą kurierską – jej nieotwarcie w trakcie sesji otwarcia ofert.

13. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.

14. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia, według takich samych zasad jak wprowadzanie zmian i poprawek z napisem na kopercie „WYCOFANIE”. Koperty z ofertami wycofanymi nie będą otwierane.

§ 12. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:

1. Oferty należy składać do dnia **23.10.2012 r. do godz. 10:00** na adres:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny

ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa

Kancelaria, nr pokoju 356 (II piętro)

2. Oferty otrzymane po tym terminie Komisja Przetargowa zwróci niezwłocznie Wykonawcy bez ich otwierania.

3. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **23.10.2012 r. o godz. 10:15** w pokoju 310 w siedzibie Zamawiającego.

4. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

5. Podczas otwarcia ofert Zamawiający poda Wykonawcom do wiadomości: nazwę i adres Wykonawcy, którego oferta jest otwierana, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności.

6. Otwarcie ofert jest jawne, Wykonawcy mogą uczestniczyć w sesji otwarcia ofert. W przypadku nieobecności Wykonawcy przy otwieraniu ofert Zamawiający prześle Wykonawcy informacje z otwarcia ofert na pisemny wniosek Wykonawcy.

7. Zamawiający umożliwi zapoznanie się z treścią złożonych ofert w godz. 9:00 – 14:00, po wcześniejszym umówieniu spotkania telefonicznego pod nr: (34) 367-36-74.

§ 13. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

1. Wykonawca określi ceny na wszystkie elementy zamówienia wymienione w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik Nr 2 do SIWZ, który po wypełnieniu przez Wykonawcę stanowić będzie Załącznik do oferty, według następujących zasad:

1) wszystkie pozycje muszą zawierać cenę;

2) ostateczna cena oferty, powinna być liczona z dokładnością **do dwóch miejsc po przecinku**;

3) cena netto musi obejmować wszystkie koszty związane z przygotowaniem przedmiotu zamówienia;

4) brak wypełnienia i określenia ceny w formularzu cenowym i w druku OFERTA spowoduje odrzucenie oferty;

5) upusty oferowane przez Wykonawcę muszą być zawarte w cenie jednostkowej netto, które po zastosowaniu upustu nie mogą być niższe niż koszty własne lub koszty wytworzenia;

6) Zamawiający w celu ustalenia, czy oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia może zwrócić się do Wykonawcy o udzielenie w określonym terminie wyjaśnień dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny;

7) zastosowanie przez Wykonawcę stawki podatku VAT od towarów i usług niezgodnego z przepisami ustawy o podatku od towarów i usług spowoduje odrzucenie oferty;

8) przy obliczaniu ceny należy przyjąć stawkę podatku od towarów i usług właściwą dla przedmiotu zamówienia według stanu prawnego na dzień składania ofert.

2. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego, zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, w zakresie dotyczącym wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.

3. Rozliczenia między Zamawiającym a przyszłym Wykonawcą zamówienia odbywać się będą w złotych polskich. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walutach obcych.

§ 14. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT:

1. Kryterium wyboru oferty najkorzystniejszej będzie - **cena brutto – 100%**.
2. **Ocena ofert odbędzie się odrębnie dla każdego pakietu.**
3. Oferta najtańsza spośród ofert nieodrzuconych otrzyma 100 punktów. Pozostałe proporcjonalnie mniej, zgodnie ze wzorem:

$$C = \frac{\text{cena najniższa brutto}}{\text{cena badanej oferty brutto}} \times 100 = \text{ilość punktów}$$

§ 15. AUKCJA ELEKTRONICZNA:

1. Jeżeli w postępowaniu złożone zostaną co najmniej 3 oferty nie podlegające odrzuceniu po dokonaniu oceny złożonych ofert, w celu wyboru najkorzystniejszej oferty, przeprowadzona zostanie aukcja elektroniczna. W toku aukcji elektronicznej stosowane będzie jedynie kryterium ceny.

2. Sposób oceny ofert w toku aukcji elektronicznej będzie obejmował przeliczanie postąpień na punktową ocenę oferty, z uwzględnieniem punktacji otrzymanej przed otwarciem aukcji. W toku aukcji punktacja będzie przeliczana do 8 miejsca po przecinku. Oferta w toku aukcji jest składana w wartości brutto podobnie jak w fazie przed aukcją. Wykonawca, który złoży najkorzystniejszą ofertę po zakończeniu aukcji zobowiązany jest przesłać Zamawiającemu ceny jednostkowe (ofertę / formularz cenowy), jako skan w formacie PDF podpisany przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy oraz w formacie xls, w terminie 2 dni roboczych od daty zakończenia aukcji na adres: szp@data.pl. Wskazane w ww. tabeli ceny jednostkowe nie mogą być wyższe od cen jednostkowych przedstawionych w złożonej przez Wykonawcę ofercie przed aukcją.

3. Warunki przeprowadzania aukcji zostaną przekazane w zaproszeniu zgodnie z art. 91 b ustawy Prawo zamówień publicznych.

4. Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji Wykonawców:

1) Wykonawcy, których oferty nie podlegają odrzuceniu zostaną dopuszczeni do aukcji i otrzymają od Zamawiającego wraz z zaproszeniem poufne identyfikatory, komplety login-hasło, umożliwiające im zalogowanie do systemu aukcyjnego EPP (www.soldea.pl).

2) Przed przystąpieniem do aukcji Wykonawcy przeprowadzają proces rejestracji.

3) Dokonanie procesu rejestracji jest warunkiem koniecznym udziału w aukcji.

4) Wykonawca ma możliwość przeprowadzenia rejestracji od momentu otrzymania wraz z zaproszeniem poufnego identyfikatora. W toku rejestracji Wykonawca testuje posiadany podpis elektroniczny.

5) Zaproszenia do udziału w aukcji elektronicznej, zawierające, między innymi, poufne identyfikatory, zostaną przekazane Wykonawcom przez Zamawiającego: drogą elektroniczną, na adres e-mail Wykonawcy, wskazany w ofercie (w oświadczeniu rejestracyjnym).

6) Fakt otrzymania drogą elektroniczną zaproszeń Wykonawcy potwierdzą Zamawiającemu niezwłocznie faksem na numer: (34) 367-37-53 lub adresem e-mail: szp@data.pl, bez względu na decyzję o udziale w aukcji.

5. Wymagania techniczne urządzeń informatycznych użytych do udziału w aukcji elektronicznej, zapewniające stabilne współdziałanie z platformą EPP.

a) komputer klasy PC, system operacyjny: Windows 2000/XP/VISTA/7,

b) stabilny dostęp do Internetu bez pośrednictwa serwera Proxy,

c) przeglądarka internetowa: Internet Explorer 5.5 lub wyższy, FireFox, Google Chrome,

d) zainstalowany program Java (bezpłatny),

e) bezpieczny podpis elektroniczny weryfikowany ważnym kwalifikowanym certyfikatem,

f) wszelkie aktualne i szczegółowe informacje dotyczące ww. warunków Wykonawca znajdzie na stronie www.soldea.pl w dziale „Platforma przetargowa” oraz w instrukcjach postępowania udostępnianych wraz z zaproszeniem do elektronicznego składania ofert.

6. UWAGA: Dla Wykonawców nieposiadających bezpiecznego podpisu elektronicznego.

POSIADANIE PRZEZ WYKONAWCĘ BEZPIECZNEGO PODPISU ELEKTRONICZNEGO JEST WARUNKIEM KONIECZNYM UDZIAŁU W AUKCJI.

Czas potrzebny do nabycia bezpiecznego podpisu elektronicznego waha się w granicach 3-5 dni.

7. Informacji i pomocy w zdobyciu wymaganego podpisu może udzielić Operator, który będzie administrował aukcją.

8. Adres strony, na której będzie prowadzona aukcja: <http://www.soldea.pl>.

§ 16. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w ustawie - Prawo zamówień publicznych oraz w niniejszej SIWZ i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w ogłoszeniu o zamówieniu i SIWZ kryteria wyboru.

2. O odrzuceniu ofert (-y) oraz wyborze najkorzystniejszej oferty, Zamawiający zawiadomi niezwłocznie Wykonawców, którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

3. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieści informacje określone w art. 92 ust. 1 pkt. 1 ustawy PZP (zawiadomienie o wyborze najkorzystniejszej oferty) na własnej stronie internetowej (www.szpitalparkitka.com.pl) oraz w swojej siedzibie na „Tablicy ogłoszeń”.

4. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty faksem.

5. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem 5-dniowego terminu, jeżeli w postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta. Termin ten może ulec zmianie w przypadku złożenia odwołania przez któregoś z Wykonawców. O nowym terminie zawarcia umowy Wykonawca zostanie poinformowany po zakończeniu postępowania odwoławczego. Zamawiający prześle umowę do podpisu Wykonawcy (za zaliczeniem pocztowym, obejmującym koszty przesyłki). Istnieje możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w siedzibie Zamawiającego, zgodnie z zapisem p. 7 formularza oferty (Załącznik Nr 1 do SIWZ).

§ 17. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

W przypadku, gdy do realizacji zamówienia zostanie wybrana oferta złożona przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania od Wykonawców działających wspólnie, najpóźniej przed podpisaniem umowy na wykonanie zamówienia, przedłożenia umowy regulującej ich współpracę.

§ 18. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY:

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

§ 19. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY, ALBO ZAWARŁ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH.

Wzór umowy stanowi [Załącznik Nr 6 do SIWZ](#).

§ 20. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy PZP, na podstawie art. 180 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 ze zm.) przysługuje odwołanie wyłącznie wobec czynności:

- 1) opisu sposobu dokonywania oceny spełnienia warunków udziału w postępowaniu;
- 2) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
- 3) odrzucenia oferty odwołującego.

§ 21. POZOSTAŁE INFORMACJE:

1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.
2. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
3. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających.
4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
5. Adresy poczty elektronicznej i strony internetowej Zamawiającego znajdują się w paragrafie 1 niniejszej specyfikacji.
6. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walutach obcych.
7. Zamawiający przewiduje aukcję elektroniczną.

8. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
9. Zamawiający nie przewiduje określania w opisie przedmiotu zamówienia wymagań związanych z realizacją zamówienia, o których mowa w art. 29 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 22. ZAŁĄCZNIKI DO SIWZ:

Zał. Nr 1 - Druk „OFERTA” .

Zał. Nr 2 - Formularz cenowy.

Zał. Nr 3 - Oświadczenie z art. 22 ust. 1 ustawy PZP

Zał. Nr 4 - Oświadczenie z art. 24 ust. 1 ustawy PZP.

Zał. Nr 5 - Tabela zawierająca parametry techniczne.

Zał. Nr 6 – Wzór umowy.

Częstochowa, dnia 11.10.2012r.

ZATWIERDZAM

**Z upoważnienia Dyrektora
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJSWIĘTSZEJ MARYI PANNY W CZĘSTOCHOWIE**

**Z -ca DYREKTORA ds. LECZNICTWA
BRONISŁAW MORAWIECKI**

.....
Nazwa Wykonawcy/Wykonawców w przypadku oferty wspólnej:
Adres*:
REGON*:
NIP*:
.....
numer telefonu wraz z numerem kierunkowym*
.....
numer faksu na który Zamawiający ma przesłać korespondencję*
.....
adres e-mail Wykonawcy*

OFERTA
DLA WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
im. Najświętszej Maryi Panny
42-200 Częstochowa ul. Białska 104/118

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na **DOSTAWĘ APARATÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO DLA POTRZEB ODDZIAŁU PSYCHIATRYCZNEGO, PALIATYWNEGO I NEUROLOGII**

1. Oferujemy wykonanie zamówienia w zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia na następujących zasadach:

Część 1

- 1) **cena brutto:**..... zł
słownie złotych:
- 2) **podatek VAT** w wysokości... %:..... zł
słownie złotych:
- 3) **Cena netto:**..... zł
słownie złotych:

Część 2

- 1) **cena brutto:**..... zł
słownie złotych:
- 2) **podatek VAT** w wysokości... %:..... zł
słownie złotych:
- 3) **Cena netto:**..... zł
słownie złotych:

Część 3

- 1) **cena brutto:**..... zł
słownie złotych:
- 2) **podatek VAT** w wysokości... %:..... zł
słownie złotych:
- 3) **Cena netto:**..... zł
słownie złotych:

Część 4

- 1) **cena brutto:**..... zł
słownie złotych:
- 2) **podatek VAT** w wysokości... %:..... zł
słownie złotych:
- 3) **Cena netto:**..... zł
słownie złotych:

2. Termin wykonania zamówienia: do 6 tygodni od daty zawarcia umowy.

3. Okres gwarancji: zgodny z terminem, określonym w tabeli parametrów technicznych stanowiącym [Załącznik Nr 5 do SIWZ](#).

4. Warunki płatności – 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT.

5. Oferujemy asortyment posiadający dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP.

6. Oświadczamy, że oferowane urządzenie jest kompletne i będzie po zainstalowaniu gotowe do pracy bez żadnych dodatkowych zakupów.

7. Oświadczamy, że zawarty w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wzór umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się, w przypadku wybrania naszej oferty, do jego podpisania umowy (wg Załącznika Nr 6 do SIWZ):

a) przesłanej przez Zamawiającego, za zaliczeniem pocztowym/**

b) odebranej - w uzgodnieniu z Zamawiającym

- przez kuriera zamówionego przez Wykonawcę/**

- przez osobę upoważnioną do odbioru ze strony Wykonawcy/**

c) w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, w jego siedzibie (ul. Bialska104/118, w Częstochowie)./*

8. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

9. Podwykonawcom zamierzamy powierzyć wykonanie następujących części zamówienia:

1)

2)

10. Wskazujemy dane niezbędne do aukcji elektronicznej:

1) Adres e-mail, na który zostanie przesłane zaproszenie oraz poufny identyfikator, komplet login-haśło, umożliwiające zalogowanie do systemu aukcyjnego EPP.

.....
.....

2) Imię i nazwisko osoby (osób) upoważnionej do otrzymania poufnego identyfikatora i odpowiedzialnej za jego poufność.

.....
.....

Nr telefonu:

3) Oświadczam, że w toku aukcji elektronicznej oferty będą podpisywane podpisem elektronicznym należącym do osoby, która posiada lub będzie posiadać w dniu aukcji stosowne pełnomocnictwo do reprezentacji firmy.

11. WRAZ Z OFERTĄ składamy następujące oświadczenia i dokumenty:

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

miejsowość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

Informacja dla Wykonawcy:

Formularz oferty musi być podpisany przez osobę lub osoby uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy.

* w przypadku oferty wspólnej należy podać dane dotyczące pełnomocnika Wykonawcy.

** niepotrzebne skreślić.

FORMULARZ CENOWY

Część Nr 1 - Przedmiot zamówienia:

Lp.	Przedmiot zamówienia	ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto [poz. 3 x 4]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość podatku VAT [poz. 5 X 6]	Wartość brutto [poz. 5+7]	Nazwa handlowa	Producent
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Łóżko proste	18szt							
2.	Materac do łóżka prostego	18szt							
3.	szafka przyłóżkowa	18szt							
4.	Łóżka rehabilitacyjne z materacem	2szt							
5.	Materac do łóżka rehabilitacyjnego	2szt							
6.	szafka przyłóżkowa	2szt							
7.	Wózek zabiegowy	2szt							
8.	Wózek do zmiany bielizny pościelowej	2szt							
9.	Wózek do przewożenia chorych leżący	1szt							
10.	Szafa lekarska dwudrzwiowa	1szt							
11.	Szafa lekarska jednodrzwiowa	2szt							
12.	Stolik zabiegowego	2szt							
13.	Kozetka lekarska	2szt							
14.	Wózek siedzący/inwalidzki	1szt							

15.	Statyw do kroplówek na kółkach	5szt							
16.	Pasy bezpieczeństwa	2kpl							
17.	Materac przeciwoleżynowy	2szt							
suma:									

.....
miejsowość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

FORMULARZ CENOWY

Część Nr 2 - Przedmiot zamówienia:

Lp.	Przedmiot zamówienia	szt.	Cena jednostkowa netto	Wartość netto [poz. 3 x 4]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość podatku VAT [poz. 5 X 6]	Wartość brutto [poz. 5+7]	Nazwa handlowa	Producent
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Ssak	3							
suma:									

.....
miejsowość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

FORMULARZ CENOWY

Część Nr 3 - Przedmiot zamówienia:

Lp.	Przedmiot zamówienia	szt.	Cena jednostkowa netto	Wartość netto [poz. 3 x 4]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość podatku VAT [poz. 5 X 6]	Wartość brutto [poz. 5+7]	Nazwa handlowa	Producent
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Koncentrator tlenu	2							
2.									
suma:									

.....
miejsowość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

FORMULARZ CENOWY

Część Nr 4 - Przedmiot zamówienia:

Lp.	Przedmiot zamówienia	szt.	Cena jednostkowa netto	Wartość netto [poz. 3 x 4]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość podatku VAT [poz. 5 X 6]	Wartość brutto [poz. 5+7]	Nazwa handlowa	Producent
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Respirator	1							
2.									
suma:									

.....
miejsowość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

OŚWIADCZENIE
z art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych

Nazwa Wykonawcy:

Adres Wykonawcy:

Tel.: **faks:** **e-mail:**

Oświadczamy, że spełniamy warunki udziału w postępowaniu określone w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. nr 113, poz. 759 ze zm.).

.....
miejsowość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

OŚWIADCZENIE
z art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych

Nazwa Wykonawcy:

Adres Wykonawcy:

Tel.: **faks:** **e-mail:**

Oświadczamy, że brak jest podstaw do wykluczenia nas z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, gdyż nie zaistniały okoliczności określone w art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. nr 113, poz. 759 ze zm.).

.....
miejsowość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

UWAGA:

W przypadku składania oferty wspólnej przez kilku przedsiębiorców (tzw. konsorcjum) lub przez spółkę cywilną, każdy ze współników konsorcjum lub spółki cywilnej musi złożyć ww. oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu.

TABELA PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Producent

Nazwa-model/typ

Kraj pochodzenia

Rok produkcji: 2012

WYMAGANIA TECHNICZNE - Część Nr 1

Lp	OPIS PARAMETRU/WARUNEK	Warunki wymagane, konieczne do spełnienia	Parametry oferowanego urządzenia (podać nr strony i potwierdzić zaznaczeniem w katalogu, folderze, instrukcji) PODAĆ/OPISAĆ
Łóżko proste z materacem i szafką przyłóżkową (18 kpl., kod CPV 33192120-9)			
1.	Konstrukcja wykonana z kształtowników stalowych o wymiarach min. 4 x 3 cm, pokrytych lakierem proszkowym, odpornym na uszkodzenia mechaniczne, chemiczne oraz promieniowanie UV	TAK	
2.	Wymiary zewnętrzne łóżka: 1. Długość całkowita: 2100 mm, (± 50 mm) 2. Szerokość całkowita z barierkami: 980 mm, (± 50 mm) 3. Wymiary leża: 2000 mm x 900 mm	TAK	
3.	W narożnikach leża 4 krążki odbojowe, chroniące łóżko i ściany przed uderzeniami oraz otarciami.	TAK	
4.	Szczyty łóżka chromowane, łatwo odejmowane, wypełnione wysokiej jakości płytą HPL (o grubości min. 8 mm), odporną na działanie wysokiej temperatury, uszkodzenia mechaniczne, chemiczne oraz promieniowanie UV	TAK	
5.	Leże łóżka posiada min. 1 segment ruchomy	TAK	
6.	Segmenty leża wypełnione odejmowaną stalową siatką	TAK	
7.	W narożnikach leża tuleje do mocowania wieszaka kropłówki oraz wysięgnika z uchwytem do ręki	TAK	
8.	Wysokość leża od podłoża: 550 mm (± 50 mm)	TAK	
9.	Regulacja kąta oparcia pleców, bezstopniowo, za pomocą sprężyny gazowej w zakresie: 0 – 75° (± 5°)	TAK	
10.	Regulacja segmentu oparcia pleców wykonywana za pomocą jednej dźwigni umieszczonej pod ramą leża, w miejscu łatwego dostępu dla leżącego pacjenta	TAK	
11.	Podstawa łóżka (wzmocniona poprzeczkami łączącymi nogi) jezdna, wyposażona w 4 koła o średnicy min. 125 mm (rdzeń koła osłonięty tworzywową osłoną) w tym min. 2 koła z indywidualną blokadą jazdy.	TAK	
12.	Wzmocniona podstawa leża, obciążenie łóżka min. 200 kg	TAK	
13.	Możliwość montażu barierek bocznych, ramy wyciągowej	TAK	

14.	Możliwość wyboru kolorów wypełnień szczytów	TAK	
15.	<p>Elementy wyposażenia łóżka:</p> <p>Materac w pokrowcu z tkaniny. Osłona materaca dostosowana do wymiarów leża z zamkiem błyskawicznym min. z 2 stron(zapięcie w kształcie „L”), chroniąca cały materac, wykonana z włókna tekstylnego, pokrytego czystym przepuszczającym parę wodną poliuretanem, bez PVC. Osłona na materac powinna być odporna na przemakanie, zanieczyszczenia (wydaliny i wydzieliny organiczne), przenikanie mikroorganizmów, wytrzymała, elastyczna odporna na ścieranie. Łatwa do dezynfekcji i prania , nie zmieniająca swych parametrów pod wpływem środków chemicznych (wytrzymałość na alkohole, środki czyszczące, środki dezynfekcyjne, oleje) i wysokie temperatury. – 18 szt.</p> <p>Barierka lakierowana proszkowo, składana wzdłuż ramy leża za pomocą jednego przycisku, montowana pod ramą w specjalnych tulejach z możliwością demontażu bez użycia narzędzi – 36 kpl.</p> <p>Szafki przyłóżkowe ze składanym blatem bocznym:</p> <p>korpus szafki wykonany z profili aluminiowych. Ramki szuflad oraz boki korpusu wykonane z ocynkowanej stali lakierowanej proszkowo. Blat szafki, blat boczny oraz czoła szuflad wykonane z wodoodpornego tworzywa (HPL)</p> <p>Szafka składająca się z dwóch szuflad, pomiędzy szufladami tworzywowa półka. Szuflady wyposażone w prowadnice rolkowe umożliwiające ciche i łatwe wysuwanie i domykanie</p> <p>Szuflada górna wyposażona w tworzywowy(ABS) wkład ułatwiający mycie i dezynfekcję z podziałem na 2 części.</p> <p>Szuflada wysuwana spod górnego blatu szafki na prowadnicach rolkowych.</p> <p>Szuflada dolna wyposażona w tworzywowy(ABS) wkład łatwy do mycia i dezynfekcji dzielący wnętrze szuflady na 3 części. Jedna z części ma pełnić funkcję uchwytu na co najmniej 2 butelki o pojemności do co najmniej 1,5 l.</p> <p>Szafka wyposażona w możliwość montażu i demontażu odejmowanego blatu bocznego wykonanego z laminatu (możliwość montażu z prawej lub lewej strony bez użycia narzędzi). Blat boczny wyposażony w koło ułatwiające przemieszczanie. Odczepianie blatu bocznego od ściany szafki realizowane za pomocą mechanizmu nożnego.</p> <p>Regulacja wysokości blatu bocznego realizowana za pomocą sprężyny gazowej umieszczonej w prostokątnej aluminiowej kolumnie.</p> <p>Wymiary zewnętrzne:</p> <p>wysokość - 880 mm (± 20mm)</p> <p>szerokość - 600 mm (± 20mm)</p> <p>głębokość - 450 mm (± 20mm)</p> <p>długość przy rozłożonym blacie bocznym. max. 1160 mm</p> <p>regulacja wysokości pół ki bocznej 760 - 1100mm (± 20mm)</p> <p>Czoła szuflad zaopatrzone w uchwyty w kolorze stalowym.</p> <p>Tyłna część blatu szafki wyposażona w aluminiowy reling umożliwiający zawieszenie haczyków na ręczniki.</p> <p>Półka boczna z możliwością regulacji wysokości i kąta pochylenia, składana do boku szafki</p> <p>4 podwójne koła jezdne w tym 2 z blokadą, o śr. 65 mm z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem plus 1 koło podwójne półki bocznej</p> <p>Konstrukcja szafki dopasowana do koloru ramy łóżka</p> <p>Czoła szuflad oraz blaty szafki dopasowane kolorystycznie do wypełnień szczytów łóżka.- 18 szt.</p>	TAK	
Łóżka rehabilitacyjne z materacem i szafką przyłóżkową (2 kpl.,kod CPV 33192120-9)			
16.	Metalowa konstrukcja łóżka lakierowana proszkowo. Podstawa łóżka pozbawiona kabli oraz układów sterujących funkcjami łóżka, łatwa w utrzymaniu czystości	TAK	
17.	Podstawa łóżka pantograf podpierająca leże w minimum 4 punktach, gwarantująca stabilność leża	TAK	

18.	Szerokość całkowita wraz z barierkami: 980 mm (± 10 mm)	TAK	
19.	Długość całkowita: 2180 mm (± 30 mm)	TAK	
20.	Szerokość leża 900 mm (± 10 mm) Długość leża 2000 mm (± 10 mm)	TAK	
21.	Elektryczna regulacja wysokości w zakresie od 370 do 820 mm (± 10 mm)	TAK	
22.	Leże łóżka czterosegmentowe z czego 3 segmenty ruchome	TAK	
23.	Leże wypełnione płytami z tworzywa ABS odporne na działanie wysokiej temperatury, środków dezynfekujących oraz działanie UV	TAK	
24.	Elektryczna funkcja CPR, dodatkowo segment oparcia pleców z możliwością mechanicznego poziomowania (CPR). Autokontur segmentu oparcia pleców. Autoregresja segmentu oparcia pleców zapobiegająca przed zsuwaniem pacjenta min 80 mm	TAK	
25.	Elektryczne regulacje: - segment oparcia pleców do 75° ($\pm 5^\circ$) - segment uda do 45° ($\pm 5^\circ$) - pozycja Trendlelenburga do 20° ($\pm 2^\circ$) - pozycja anty-Trendlelenburga do 20° ($\pm 2^\circ$) - regulacja segmentu podudzia – ręczna mechanizmem zapadkowym	TAK	
26.	Łóżko sterowane przewodowym pilotem oraz panelem sterującym chowanym pod leżem. Panel wyposażony w podwójne zabezpieczenie przed przypadkowym uruchomieniem funkcji elektrycznych. Panel centralny umożliwia blokadę poszczególnych funkcji pilota przez personel medyczny.	TAK	
27.	Elektryczna, natychmiastowa pozycja antyszokowa dokonywana jednym przyciskiem na panelu centralnym.	TAK	
28.	Elektryczna funkcja szybkiego poziomowania przyciskiem na panelu centralnym.	TAK	
29.	Łóżko umożliwiające uzyskanie pozycji: - kardiologicznej	TAK	
30.	Przedłużenia leża o 200 mm	TAK	
31.	Akumulator wbudowany w układ elektryczny łóżka podtrzymujący sterowanie łóżka przy braku zasilania sieciowego	TAK	
32.	Szczyty łóżka wypełnione płytą HPL, szczyty łatwo odejmowane, odporne na działanie wysokiej temperatury, uszkodzenia mechaniczne, chemiczne, oraz promieniowanie UV. Szczyt wyjmowany bez użycia narzędzi.	TAK	
33.	Łóżko wyposażone w cztery opuszczane i składane na ramę leża, niezależne aluminiowe barierki boczne, nie powiększające gabarytów łóżka, zabezpieczające pacjenta na całej długości. Każda Barierka umożliwia wykorzystanie jako słupek ułatwiający wstawanie lub siadanie.	TAK	
34.	Wysuwana półka do odkładania pościeli, nie wystająca poza obrys ramy łóżka	TAK	
35.	W narożnikach leża 4 krążki odbojowe.	TAK	
36.	Elastyczne, tworzywowe uchwyty do materaca zabezpieczające pacjenta przed urazami	TAK	
37.	Podstawa łóżka jezdna wyposażona w antystatyczne koła o średnicy min. 150 mm, z centralną blokadą kół oraz blokadą kierunkową.	TAK	
38.	Bezpieczne obciążenie min. 250 kg.	TAK	
39.	Możliwość zamontowania na całej długości leża uchwytów na kaczkę i basen oraz woreczków na płyny fizjologiczne z płynną możliwością regulacji ustawienia dostosowującą odległość uchwytów do wzrostu pacjenta	TAK	
40.	Możliwość montażu ramy wyciągowej, wieszaka kroplówki oraz wysięgnika z uchwytem do ręki	TAK	

41.	<p>Elementy wyposażenia łóżek:</p> <p>Materac w pokrowcu z tkaniny. Osłona o wymiarach 200 x 90 x 10 z zamkiem błyskawicznym min. z 2 stron(zapięcie w kształcie „L”), chroniąca cały materac, wykonana z włókna tekstylnego, pokrytego czystym przepuszczającym parę wodną poliuretanem, bez PVC. Osłona na materac powinna być odporna na przemakanie, zanieczyszczenia (wydaliny i wydzieliny organiczne), przenikanie mikroorganizmów, wytrzymała, elastyczna odporna na ścieranie. Łatwa do dezynfekcji i prania , nie zmieniająca swych parametrów pod wpływem środków chemicznych (wytrzymałość na alkohole, środki czyszczące, środki dezynfekcyjne) i wysokie temperatury – 2 szt.</p> <p>Materac przedłużenia leża – 2 szt.</p> <p>Wieszak kroplówki dopasowany kolorystycznie do ramy łóżka – 2 szt.</p> <p>Wysięgnik z uchwytem do ręki dopasowany kolorystycznie do ramy łóżka – 2 szt.</p> <p>Uchwyt na worek urologiczny chromowany – 4 szt.</p> <p>Kosz na kaczkę chromowany – 2 szt.</p> <p>Uchwyt na basen – 2 szt.</p> <p>Szafki przyłóżkowe ze składanym blatem bocznym (2 szt.): korpus szafki wykonany z profili aluminiowych. Ramki szuflad oraz boki korpusu wykonane z ocynkowanej stali lakierowanej proszkowo. Blat szafki, blat boczny oraz czoła szuflad wykonane z wodoodpornego tworzywa (HPL) Szafka składająca się z dwóch szuflad, pomiędzy szufladami tworzywowa półka. Szuflady wyposażone w prowadnice rolkowe umożliwiające ciche i łatwe wysuwanie i domykanie Szuflada górna wyposażona w tworzywowy(ABS) wkład ułatwiający mycie i dezynfekcję z podziałem na 2 części. Szuflada wysuwana spod górnego blatu szafki na prowadnicach rolkowych. Szuflada dolna wyposażona w tworzywowy(ABS) wkład łatwy do mycia i dezynfekcji dzielący wnętrze szuflady na 3 części. Jedna z części ma pełnić funkcję uchwytu na co najmniej 2 butelki o pojemności do co najmniej 1,5 l. Szafka wyposażona w możliwość montażu i demontażu odejmowanego blatu bocznego wykonanego z laminatu (możliwość montażu z prawej lub lewej strony bez użycia narzędzi). Blat boczny wyposażony w koło ułatwiające przemieszczanie. Odczepianie blatu bocznego od ściany szafki realizowane za pomocą mechanizmu nożnego. Regulacja wysokości blatu bocznego realizowana za pomocą sprężyny gazowej umieszczonej w prostokątnej aluminiowej kolumnie.</p> <p>Wymiary zewnętrzne:</p> <p>2) wysokość - 880 mm (± 20mm) 3) szerokość - 600 mm (± 20mm) 4) głębokość - 450 mm (± 20mm) długość przy rozłożonym blacie bocznym. max. 1160 mm regulacja wysokości półki bocznej 760 - 1100mm (± 20mm) Czoła szuflad zaopatrzone w uchwyty w kolorze stalowym. Tylna część blatu szafki wyposażona w aluminiowy reling umożliwiający zawieszenie haczyków na ręczniki. Półka boczna z możliwością regulacji wysokości i kąta pochylenia, składana do boku szafki 4 podwójne koła jezdne w tym 2 z blokadą, o śr. 65 mm z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem plus 1 koło podwójne półki bocznej Konstrukcja szafki dopasowana do koloru ramy łóżka Czoła szuflad oraz blaty szafki dopasowane kolorystycznie do wypełnień szczytów łóżka.</p>	TAK	
42.	Szczyty łóżka wypełnione płytą HPL z możliwością wyboru kolorów.	TAK	

Wózek zabiegowy (2 szt., kod CPV 34911100-7)

43.	Konstrukcja wykonana z kształtowników stalowych pokrytych lakierem proszkowym, odpornym na uszkodzenia mechaniczne, chemiczne oraz promieniowanie UV	TAK	
44.	Szerokość całkowita: 420 mm (± 20 mm)	TAK	
45.	Długość całkowita: 950 mm (± 20 mm)	TAK	
46.	Wysokość: 900 mm (± 20 mm)	TAK	
47.	Wyjmowana taca wykonana ze stali nierdzewnej	TAK	
48.	Cztery wyjmowane pojemniki wykonane z tworzywa sztucznego	TAK	
49.	Cztery koła jezdne w tym min. 2 z blokadą z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem	TAK	
50.	Worek foliowy z przykryciem oraz druciany kosz	TAK	
51.			

Wózek do zmiany bielizny pościelowej (2 szt., kod CPV 34911100-7)

52.	Konstrukcja: oksydowany system profili aluminiowych połączony złączem wykonanym z tworzywa ABS, wypełniona płyta meblowa pokryta obustronnie wysokiej jakości laminatem. Wyciągany blat w formie tacki ze stali szlachetnej oraz mocowanie na worek o pojemności min. 80 litrów. Boczny koszyk na przechowywanie środków czyszczących. Dwie półki wykonane z płyty meblowej zabezpieczone na krawędzi okleiną PCV o grubości min. 2 mm. Cztery gumowe kółka wyposażonych w hamulce. Wózek wykonany z materiałów odpornych na działanie środków dezynfekcyjnych, łatwy do utrzymania w czystości oraz przystosowany do specyfiki pracy w placówce medycznej.		
53.	Wymiary wózka: dł. - 83 cm, gł. - 45 cm, wys. - 90 cm (± 5 cm) Ciężar - max. 30 kg Dopuszczalne obciążenie – min. 50 kg Wymiar tacki: 45 x 40 cm (± 5 cm) Wymiar koszyka: 35 x 15 x 11 cm (± 5 cm)		

Wózek do przewożenia chorych leżący (1 szt., kod CPV 33193000-9)

54.	Konstrukcja wykonana z kształtowników stalowych pokrytych lakierem proszkowym, odpornym na uszkodzenia mechaniczne, chemiczne oraz promieniowanie UV	TAK	
55.	Szerokość całkowita: 850 mm (± 30 mm)	TAK	
56.	Długość całkowita: 2150 mm (± 30 mm)	TAK	
57.	Wysokość regulowana nożnie za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie: 420 - 820 mm (± 30 mm)	TAK	
58.	Pozycja Trendelenburga uzyskiwana za pomocą sprężyny gazowej z blokadą: $0^0 - 10^0 (\pm 2^0)$ – regulacja płynna	TAK	
59.	Pozycja anty-Trendelenburga uzyskiwana za pomocą sprężyny gazowej z blokadą w zakresie: $0^0 - 10^0 (\pm 2^0)$ – regulacja płynna	TAK	
60.	Dźwignia regulacji przechyłów wzdłużnych dostępna od strony wezglowia i nóg	TAK	
61.	Leże trzysegmentowe wypełnione płytą tworzywową przezierną dla promieni RTG	TAK	
62.	Pod leżem prowadnica na kasetę RTG umożliwiającą jej przesunięcie w celu wykonania zdjęcia	TAK	
63.	Pod leżem listwa wyposażona w przesuwne uchwyty do mocowania wyposażenia dodatkowego	Tak	
64.	Ruchomy segment oparcia pleców regulowany za pomocą sprężyny gazowej z blokadą w zakresie: $0-70^0 (\pm 3^0)$ -	TAK	

	regulacja płynna		
65.	Ruchomy segment uda regulowany za pomocą sprężyny gazowej z blokadą w zakresie: 0-43° (± 3°) - regulacja płynna	TAK	
66.	Wózek wyposażony w 6 krążków odbojowych w tym min. 4 dwuosioowych	TAK	
67.	Wózek wyposażony w listwy odbojowe	TAK	
68.	Montażu wieszaka kroplówki w czterech narożnikach leża	TAK	
69.	Wyposażenie wózka: 5) barierki boczne, składane wzdłuż ramy leża, 6) wieszak kroplówki, 7) materac, 8) kosz na butlę z tlenem oraz podręczne rzeczy pacjenta 9) Kknstrukcja w kolorze szarym	TAK	
70.	Cztery podwójne koła jezdne blokowane centralnie w tym jedno z blokadą kierunkową.	TAK	
71.	Dźwignia blokady dostępna przy każdym kole	TAK	
72.	Średnica kół min. 150 mm	TAK	
73.	Podstawa wózka osłonięta obudową wykonaną z tworzywa ABS, umożliwiała nam zamontowanie butli z tlenem oraz pełni funkcję kosza na podręczne rzeczy pacjenta.	TAK	
74.	Bezpieczne obciążenie robocze wózka min. 250 kg	TAK	
75.	Rama wózka z możliwością wyboru koloru. Materac z możliwością wyboru koloru obicia.	TAK	
Szafa lekarska dwudrzwiowa (1 szt., kod CPV 33192300-5)			
76.	Konstrukcja stanowiska wykonana ze stali lakierowanej proszkowo, odpornej na środki dezynfekcyjne oraz promieniowanie UV	TAK	
77.	Głębokość szafy: 880 mm (± 20 mm)	TAK	
78.	Szerokość całkowita: 600 mm (± 20 mm)	TAK	
79.	Wysokość całkowita: 1800 mm (± 20 mm)	TAK	
80.	4 szklane półki wykonane ze szkła hartowanego o udźwigu min. 25kg	TAK	
81.	Szafa posiada dwa skrzydła drzwiowe	TAK	
82.	Boki oraz drzwi szafy posiadają przeszklenie wykonane z szyby hartowanej	TAK	
83.	Drzwi zamykane są zamkiem ryglującym w min. trzech punktach oraz wykończone uchwytem klamkowym	TAK	
84.	Szafa odporna na środki dezynfekcyjne	TAK	
85.	Konstrukcja szafy z możliwością wyboru koloru.	TAK	
Szafa lekarska jednodrzwiowa (2 szt., kod CPV 33192300-5)			
86.	Konstrukcja stanowiska wykonana ze stali lakierowanej proszkowo, odpornej na środki dezynfekcyjne oraz promieniowanie UV	TAK	
87.	Głębokość szafy: 400 mm (± 20 mm)	TAK	
88.	Szerokość całkowita: 600 mm (± 20 mm)	TAK	
89.	Wysokość całkowita: 1800 mm (± 20 mm)	TAK	
90.	4 szklane półki wykonane ze szkła hartowanego o udźwigu min. 25kg	TAK	
91.	Szafa posiada jedno skrzydło drzwi	TAK	

92.	Boki oraz drzwi szafy posiadają przeszklenie wykonane z szyby hartowanej	TAK	
93.	Drzwi zamykane są zamkiem ryglującym w min. trzech punktach oraz wykończone uchwytem klamkowym	TAK	
94.	Szafa odporna na środki dezynfekcyjne	TAK	
95.	Konstrukcja szafy z możliwością wyboru koloru.	TAK	
Stolik zabiegowego (2 szt.,kod CPV 33192300-5)			
96.	Konstrukcja wykonana z kształtowników stalowych, chromowanych	TAK	
97.	Szerokość całkowita: 450 mm (± 20 mm)	TAK	
98.	Długość całkowita: 750 mm (± 20 mm)	TAK	
99.	Wysokość całkowita: 800 mm (± 20 mm)	TAK	
100.	Dwa blaty wykonane ze stali nierdzewnej	TAK	
101.	Dwa uchylne, tworzywowe pojemniki o pojemności min. 2 l	TAK	
102.	Cztery koła jezdne w tym min. 2 z blokadą z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem	TAK	
Kozetka lekarska (2 szt.,kod CPV 33192300-5)			
103.	Konstrukcja wykonana z profili stalowych pokrytych lakierem proszkowym, odpornym na uszkodzenia mechaniczne, chemiczne oraz promieniowanie UV	TAK	
104.	Szerokość całkowita: 550 mm (± 50 mm)	TAK	
105.	Długość całkowita: 1850 mm (± 50 mm)	TAK	
106.	Wysokość całkowita: 500 mm (± 50 mm)	TAK	
107.	Regulowany podglówek za pomocą systemu zapadkowego w zakresie: od -15° do 45° ($\pm 2^{\circ}$)	TAK	
108.	Leże dwusegmentowe, tapicerowane	TAK	
109.	Wyposażona w uchwyt i rolkę prześcieradła jednorazowego umieszczony pod segmentem leża	TAK	
110.	Jedna noga kozetki wyposażona w regulowaną stopkę	TAK	
111.	Rama kozetki z możliwością wyboru koloru.	TAK	
112.	Możliwość wyboru kolorów tapicerki	TAK	
Wózek siedzący/inwalidzki (1 szt.,kod CPV 33193000-9)			
113.	Długość całkowita z podnóżkiem 1100 mm (± 20 mm)	TAK	
114.	Szerokość całkowita: 620 mm (± 20 mm)	TAK	
115.	Szerokość po złożeniu: 310 mm (± 10 mm)	TAK	
116.	Szerokość użytkowa siedziska: 440 mm (± 10 mm)	TAK	
117.	Głębokość użytkowa siedziska: 430 mm (± 10 mm)	TAK	
118.	Wysokość oparcia: 410 mm (± 10 mm)	TAK	
119.	Wysokość przedniej krawędzi siedziska: 510 mm (± 10 mm)	TAK	
120.	Odległość siedziska od podnóżka: 400 -540 mm (± 10 mm)	TAK	
121.	Odległość siedziska od podłokietnika: 220 mm (± 10 mm)	TAK	
122.	Konstrukcja wózka z możliwością wyboru koloru.	TAK	
Statyw do kroplówek na kółkach (5 szt.,kod CPV 33192300-5)			
123.	Stabilna, pięcioramienna podstawa pokryta lakierem proszkowym, przejezdna na kółkach	TAK	
124.	Min. 2 kółka z hamulcem	TAK	

125.	Średnica podstawy: 600 mm (± 50 mm)	TAK	
126.	Wysuwany wieszak na płyny infuzyjne - chromowany	TAK	
127.	Wysokość regulowana od 1350 do 2220 mm (± 50 mm)	TAK	
Pasy bezpieczeństwa (2 kpl., kod CPV 34328300-5)			
128.	Całkowite unieruchomienia ramion dla dorosłych, skład: 1 szt. pas do całkowitego unieruchomienia ramion, 5 szt. zamków patentowych bez klucza magnetycznego		
129.	Całkowite unieruchomienia rąk dla dorosłych, skład: 1 szt. pas do całkowitego unieruchomienia rąk, 4 szt. zamki patentowe, 1 szt. klucz patentowy		
130.	Całkowite unieruchomienia stóp dla dorosłych, skład: 1 szt. pas do całkowitego unieruchomienia stóp, 5 szt. zamki patentowe, 1 szt. klucz magnetyczny		
131.	Pas brzuszny: standardowy, z flaszki z zapięciem na zamek magnetyczny, wewnętrzna strona pasa wyłożona miękką tkaniną, możliwość prania w temp. 95 st. C, skład: 1 pas standardowy, 3 szt. zamki patentowe, 1 szt. klucza magnetycznego, 4 szt. pasków przedłużających z dziurkami zapinane na zamek magnetyczny		
Materac przeciwoleżynowy (szt. 2, kod CPV 39522510-5)			
132.	System pracy zmiennociśnieniowy, komory umieszczone w kilkunastu rzędach winny napełniać się powietrzem i opróżniać na przemian (co druga) w stałym cyklu 10- minutowym.		
133.	Ciśnienie wytwarzane przez pompę regulowane bezstopniowo w zależności od wagi i pozycji pacjenta.		
134.	Materac zapewniający nacisk na ciało leżącego poniżej 20 mmHg w czasie przynajmniej 35% cyklu pracy materaca - do potwierdzenia wykresem zmian ciśnienia w czasie jednego pełnego cyklu, w jednej komorze materaca, przy regulatorze ustawionym na co najmniej 30% zakresu regulacji ciśnienia.		
135.	Maksymalna waga pacjenta co najmniej do 120 kg		
136.	Materac wyposażony w zasilacz pneumatyczny zawieszany na ramie łóżka z możliwością ustawienia na podłodze, zaopatrzone we wskaźniki sygnalizujące: 4. pracę materaca 5. brak właściwego ciśnienia z sygnalizacją świetlną		
137.	Rozmiary materaca dostosowane do standardowego łóżka szpitalnego, wysokość komór materaca 9-12 cm.		
138.	Materac o budowie monolitycznej wykonany z elastycznego nie usztywnianego poliuretanu zapewniającego wieloletnie użytkowanie; zbudowany z zespolonych nierozłącznie ze sobą na całej długości komór, zapobiegający ich rozsuwaniu się i stykaniu ciała pacjenta z podłożem. Materac kładziony na standardowy materac szpitalny.		
139.	Materac pokryty odpinanym półprzepuszczalnym pokrowcem przepuszczającym parę wodną i powietrze, a zatrzymującym cieczę, wykonanym z dzianiny rozciągliwej we wszystkich kierunkach. zawierającego środki bakterio- i grzybobójcze oraz elektrostatyczne. Zdjęcie pokrowca ma umożliwić łatwy, bezpośredni dostęp do poliuretanowej powierzchni komór materaca celem mycia lub dezynfekcji.		
140.	Długość komór w części zmiennociśnieniowej min. 10% większa od szerokości materaca celem rozłożenia sił tarcia i poprzecznie tnących oddziaływujących na ciało leżącego pacjenta.		
141.	Możliwość szybkiego spuszczenia powietrza. Funkcja CPR.		
142.	Możliwość mycia i dezynfekcji.		
Pozostałe wymagania			
143.	Podać inne funkcje i akcesoria oferowane w cenie,	PODAĆ	

144.	Aparatura fabrycznie nowa, rok produkcji 2012	TAK	
145.	Gwarancja min. 24 miesiące obejmująca cały system z wykonaniem co najmniej dwóch przeglądów okresowych (jeden na rok lub częściej wg zaleceń producenta) w czasie jej trwania z wykorzystaniem tzw. zestawów przeglądowych.	TAK	
146.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 2 dni robocze w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 5 dni roboczych.	TAK	
147.	Podstawienie aparatury zastępczej na czas naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej 3 dni roboczych.	TAK	
148.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie kraju.	TAK	
149.	Zakupu części zamiennych bez konieczności zakupu usługi ich wymiany przez okres co najmniej 10 lat,	TAK	
150.	Kontynuacja produkcji aparatu lub jego wersji rozwojowych przez co najmniej 4 lata wraz z możliwością rozbudowy o inne moduły.	TAK	
151.	Instrukcja obsługi i serwisowa w języku polskim, wraz z kodami serwisowymi oferowanych urządzeń	TAK	
152.	Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi. Szkolenie personelu technicznego	TAK	
153.	Wydanie certyfikatów dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych napraw i przeglądów dostarczonej aparatury.	TAK	
154.	Założenie paszportów technicznych dla dostarczonych urządzeń.	TAK	

Wszystkie parametry muszą być potwierdzone w dołączonych do oferty oryginalnych katalogach, folderach, instrukcjach w języku polskim z zakreśleniem danego parametru oraz wskazaniem nr strony oferty w tabeli parametrów

Wszystkie parametry muszą być potwierdzone w dołączonych do oferty oryginalnych katalogach, folderach, instrukcjach w języku polskim z zakreśleniem danego parametru oraz wskazaniem nr strony oferty w tabeli parametrów

.....
miejsowość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń
woli w imieniu Wykonawcy

TABELA PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Producent.....

Nazwa-model/typ.....

Kraj pochodzenia.....

Rok produkcji: 2012

WYMAGANIA TECHNICZNE - Część Nr 2

Lp	OPIS PARAMETRU/WARUNEK	Warunki wymagane, konieczne do spełnienia	Parametry oferowanego urządzenia (podać nr strony i potwierdzić zaznaczeniem w katalogu, folderze, instrukcji) PODAĆ/OPISAĆ
Ssak (3 szt., kod CPV 33100000-1)			
1.	Zasilanie elektryczne	TAK	
2.	Podciśnienie max. nie mniejsze niż 85 kPa	TAK	
3.	Maksymalna wydajność (mierzona w zakresie pracy za zbiornikiem na wydzieliny): nie mniejsza niż 30 l/min i nie większa niż 35 l/min.	TAK	
4.	Możliwość precyzyjnego ustawienia podciśnienia za pomocą regulatora membranowego.	TAK	
5.	Ssak przystosowany do pracy ciągłej 24 h/dobę.	TAK	
6.	Pompa niskoobrotowa (do 100 obr/min) tłokowa, wytwarzająca podciśnienie, bezolejowa, nie wymagająca konserwacji.	TAK	
7.	Cicha praca (do 42 dB).	TAK	
8.	Wersja AP umożliwiająca pracę w atmosferze stężonych gazów anestetycznych.	TAK	
9.	Wielostopniowe zabezpieczenie przed przelaniem pompy – zaoferować zbiornik zabezpieczający 0,25-0,5 litra z drenem polaczeniowym wielorazowym dla każdego ze ssaków	TAK	
10.	Ssak na wózku jezdnym kolumnowym na czterech kołach (dwa z blokadami) oraz z szyną na akcesoria.	TAK	
11.	Włącznik/wyłącznik nożny zintegrowany z wózkiem.	TAK	
12.	Dwa zbiorniki 2 litrowe wielorazowe z polisulfonianu na wydzielinę, nietłukące z tworzywa z podziałką i drenami połączeniowymi do sterylizacji w temperaturze do 134°C dla każdego ze ssaków	TAK	
13.	Możliwość stosowania zbiorników (wkładów) jednorazowych.	TAK	
14.	Filtry antybakteryjne - min. 5 szt. dla każdego ze ssaków	TAK	
15.	Uchwyt na dren.	TAK	

16.	Dren silikonowy do pacjenta – min.3 m dla każdego ze ssaków	TAK	
Pozostałe wymagania			
17.	Podać inne funkcje i akcesoria oferowane w cenie,	PODAĆ	
18.	Aparatura fabrycznie nowa, rok produkcji 2012	TAK	
19.	Gwarancja min. 24 miesiące obejmująca cały system z wykonaniem co najmniej dwóch przeglądów okresowych (jeden na rok lub częściej wg zaleceń producenta) w czasie jej trwania z wykorzystaniem tzw. zestawów przeglądowych.	TAK	
20.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 2 dni robocze w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 5 dni roboczych.	TAK	
21.	Podstawienie aparatury zastępczej na czas naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej 3 dni roboczych.	TAK	
22.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie kraju.	TAK	
23.	Zakupu części zamiennych bez konieczności zakupu usługi ich wymiany przez okres co najmniej 10 lat,	TAK	
24.	Kontynuacja produkcji aparatu lub jego wersji rozwojowych przez co najmniej 4 lata wraz z możliwością rozbudowy o inne moduły.	TAK	
25.	Instrukcja obsługi i serwisowa w języku polskim, wraz z kodami serwisowymi oferowanych urządzeń	TAK	
26.	Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi. Szkolenie personelu technicznego	TAK	
27.	Wydanie certyfikatów dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych napraw i przeglądów dostarczonej aparatury.	TAK	
28.	Założenie paszportów technicznych dla dostarczonych urządzeń.	TAK	

Wszystkie parametry muszą być potwierdzone w dołączonych do oferty oryginalnych katalogach, folderach, instrukcjach w języku polskim z określeniem danego parametru oraz wskazaniem nr strony oferty w tabeli parametrów

.....
miejsowość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń
woli w imieniu Wykonawcy

TABELA PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Producent.....

Nazwa-model/typ.....

Kraj pochodzenia.....

Rok produkcji: 2012

WYMAGANIA TECHNICZNE - Część Nr 3

<i>Lp</i>	<i>OPIS PARAMETRU/WARUNEK</i>	Warunki wymagane, konieczne do spełnienia	Parametry oferowanego urządzenia (podać nr strony i potwierdzić zaznaczeniem w katalogu, folderze, instrukcji) PODAĆ/OPISAĆ
Koncentrator tlenu (2 szt., kod CPV 33157800-3)			
1.	Rodzaj pracy: przystosowany do pracy ciągłej	TAK	
2.	Zasilanie: 230 V, 50 Hz, Klasa ochronności II, Typ B.	TAK	
3.	Pobór mocy: max. 300 W Waga: max. 15 kg Wymiary: 55 cm x 35cm x 30 cm (±5 cm)	TAK	
4.	Poziom głośności: < 40 dB	TAK	
5.	Natężenie przepływu: w zakresie 0 – 5 l/min	TAK	
6.	Stężenie tlenu: 1 - 3 l/min 95 % + 1 % /- 3 % 4 l/min 93 % + 1 % /- 3 % 5 l/min 90 % + 1 % /- 3 %	TAK	
7.	Alarmy: Brak zasilania Niskie lub wysokie ciśnienie Wysoka temperatura Niskie stężenia tlenu Brak przepływu tlenu	TAK	
8.	Obsługa okresowa : Urządzenie nie wymagające zapobiegawczej obsługi okresowej.	TAK	

9.	Filtry : Jeden filtr . Filtr końcowy ---- wbudowany w zbiornik produktu (w miejscu magazynowania tlenu przed dostarczeniem do pacjenta). Sugerowany czas wymiany/ cały zbiornik produktu --- 50000 przepracowanych godzin	TAK	
Pozostałe wymagania			
10.	Podać inne funkcje i akcesoria oferowane w cenie,	PODAĆ	
11.	Aparatura fabrycznie nowa, rok produkcji 2012	TAK	
12.	Gwarancja min. 24 miesiące obejmująca cały system z wykonaniem co najmniej dwóch przeglądów okresowych (jeden na rok lub częściej wg zaleceń producenta) w czasie jej trwania z wykorzystaniem tzw. zestawów przeglądowych.	TAK	
13.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 2 dni robocze w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 5 dni roboczych.	TAK	
14.	Podstawienie aparatury zastępczej na czas naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej 3 dni roboczych.	TAK	
15.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie kraju.	TAK	
16.	Zakupu części zamiennych bez konieczności zakupu usługi ich wymiany przez okres co najmniej 10 lat,	TAK	
17.	Kontynuacja produkcji aparatu lub jego wersji rozwojowych przez co najmniej 4 lata wraz z możliwością rozbudowy o inne moduły.	TAK	
18.	Instrukcja obsługi i serwisowa w języku polskim, wraz z kodami serwisowymi oferowanych urządzeń	TAK	
19.	Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi. Szkolenie personelu technicznego	TAK	
20.	Wydanie certyfikatów dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych napraw i przeglądów dostarczonej aparatury.	TAK	
21.	Założenie paszportów technicznych dla dostarczonych urządzeń.	TAK	

Wszystkie parametry muszą być potwierdzone w dołączonych do oferty oryginalnych katalogach, folderach, instrukcjach w języku polskim z określeniem danego parametru oraz wskazaniem nr strony oferty w tabeli parametrów

.....
miejscość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń
woli w imieniu Wykonawcy

TABELA PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Producent.....

Nazwa-model/typ.....

Kraj pochodzenia.....

Rok produkcji: 2012

WYMAGANIA TECHNICZNE - Część Nr 4

<i>Lp</i>	OPIS PARAMETRU/WARUNEK	Warunki wymagane, konieczne do spełnienia	Parametry oferowanego urządzenia (podać nr strony i potwierdzić zaznaczeniem w katalogu, folderze, instrukcji) PODAĆ/OPISAC
Respirator (szt.1,kod CPV 44611200-8)			
1.	Pracy w środowisku MRI do 3 Tesla	TAK	
2.	Respirator do terapii niewydolności oddechowej różnego typu	TAK	
3.	Respirator uniwersalny dla pacjentów dorosłych	TAK	
4.	Zasilanie w tlen i powietrze ze źródła sprężonych gazów w standardzie „AGA”	TAK	
5.	Respirator mocowany na wózku, przystosowany do pracy w polu magnetycznym – z możliwością zablokowania min. dwóch kół	TAK	
6.	Możliwość zamocowania respiratora na półce zawieszenia sufitowego	TAK	
7.	Zasilanie akumulatorowe na min 1 godz. pracy z możliwością zwiększenia ilości akumulatorów	TAK	
8.	Praca tylko z jednego źródła gazu, z automatyczną kompensacją braku drugiego gazu i wyłączeniem alarmu	TAK	
9.	Ramię wieloprzegubowe do podtrzymywania układu oddechowego; mocowane do wózka	TAK	
10.	Zasilanie AC 230 V,50 Hz	TAK	

11.	TRYBY I FUNKCJE WENTYLACJI	TAK	
12.	Wentylacja kontrolowana objętością VCV	TAK	
13.	Wentylacja kontrolowana ciśnieniem PCV	TAK	
14.	Wentylacja ze wspomaganiem ciśnieniowym PSV	TAK	
15.	Wentylacja ze wspomaganiem objętościowym VSV	TAK	
16.	Wentylacja typu SIMV	TAK	
17.	Automatyczna wentylacja zabezpieczająca przy niewydolnej wentylacji wspomaganej przez przełączenie do wentylacji kontrolowanej	TAK	
18.	Tryb wentylacji przełączający automatycznie pomiędzy oddechami kontrolowanymi i wspomaganymi w zależności od pracy oddechowej pacjenta	TAK	
19.	PEEP/CPAP	TAK	
20.	Wentylacja nieinwazyjna kontrolowana ciśnieniowo	TAK	
21.	Wentylacja nieinwazyjna ze wspomaganiem ciśnieniowym	TAK	
22.	Wentylacja ciśnieniowa z gwarantowaną objętością typu PRVC	TAK	
23.	Wdech manualny	TAK	
24.	Wyzwalanie oddechu przepływem	TAK	
25.	Wyzwalanie oddechu ciśnieniem	TAK	
26.	Funkcja natlenowania	TAK	
27.	Funkcja wstrzymania na wdechu	TAK	
28.	Funkcja odsysania z natlenowaniem z regulowanym stężeniem tlenu, bez alarmu	TAK	
29.	Automatyczna kompensacja podatności układu oddechowego	TAK	

30.	Automatyczna kompensacja przecieku do min. 50 l/min przy wentylacji nieinwazyjnej	TAK	
	PARAMETRY NASTAWIANE		
31.	Częstość oddechów minimalny zakres 5-80 odd./min	TAK	
32.	Objętość pojedynczego oddechu: minimalny zakres 100-2000 ml	TAK	
33.	Regulowany stosunek wdechu do wydechu minimalny zakres 1:10-4:1	TAK	
34.	Stężenie tlenu w mieszaninie oddechowej regulowanie płynnie w zakresie 21-100%	TAK	
35.	Ciśnienie wdechowe PCV (minimalny zakres 5-80 cmH2O)	TAK	
36.	Ciśnienie wspomaganie PSV (minimalny zakres 5-80 cmH2O)		
37.	PEEP/CPAP minimalny zakres (0-30 cmH2O)	TAK	
38.	OBRAZOWANIE MIERZONYCH PARAMETRÓW WENTYLACJI	TAK	
39.	Monitor obrazowania parametrów wentylacji, przekątna minimum 12 cali kolorowy LCD z regulacją kąta i nachylenia	TAK	
40.	Integralny pomiar stężenia tlenu	TAK	
41.	Całkowita częstość oddychania	TAK	
42.	Częstość oddechów własnych	TAK	
43.	Monitorowanie częstości i objętości minutowej oddechów spontanicznych	TAK	
44.	Wdechowa i wydechowa objętość pojedynczego oddechu	TAK	
45.	Wdechowa i wydechowa objętość całkowitej wentylacji minutowej	TAK	
46.	Ciśnienie szczytowe	TAK	
47.	Średnie ciśnienie w układzie oddechowym		

48.	Ciśnienie pauzy		
49.	Stosunek wdech/wydech I:E		
50.	Ciśnienie PEEP		
51.	Graficzna, jednoczasowa prezentacja krzywych dynamicznych :		
52.	- Ciśnienie / czas		
53.	- Przepływ /czas		
54.	- Objętość / czas		
55.	- Pętle: Ciśnienie/objętość i Przepływ/objętość		
56.	Podatność		
57.	Opór wdechowy i wydechowy		
58.	Praca oddechowa respiratora i pacjenta		
59.	Trendy monitorowanych wartości z 24 godz.		
60.	Inne możliwości rejestracji parametrów, trendów i zdarzeń na zewnętrznym nośniku		
	ALARMY		
61.	Braku zasilania w energię elektryczną		
62.	Braku zasilania w tlen		
63.	Braku zasilania w powietrze		
64.	Objętości minutowej (wysokiej i niskiej)		
65.	Wysokiego ciśnienia w układzie pacjenta		
66.	Niskiego ciśnienia w układzie pacjenta		

67.	Bezdechu		
68.	Stężenia tlenu w gazach wdychanych		
69.	Archiwizacja wydarzeń		
	INNE WYMAGANE FUNKCJE I WYPOSAŻENIE		
70.	Nebulizator wielkość cząsteczki aerozolu mniejsza niż 0,5 mikrometra		
71.	Kompresor z możliwością instalacji na/w respiratorze oraz na zewnątrz respiratora z wózkiem do jego transportowania i obudową.		
72.	Butle ze sprężonym powietrzem (2 szt.) i tlenem (2 szt.) o pojemności min. 5l i reduktorami z szybkozłączkami do wtyków respiratora typu AGA, uchwyty na butle na wózku, wymienione elementy przystosowane do pracy w środowisku MR.		
73.	Czujnik tlenowy elektroniczny (nie chemiczny)		
74.	Monitorowania CO2 w czasie wentylacji		
75.	Zabezpieczenie przed przypadkową zmianą parametrów wentylacji		
76.	Autotest aparatu sprawdzający poprawność działania elementów pomiarowych, szczelność i podatność układu oddechowego oraz kalibrujący czujnik tlenu		
77.	Programowalna konfiguracja startowa respiratora		
78.	Powrót do poprzednich ustawień wentylacji		
79.	Kompletny drugi zestaw elementów niezbędnych do natychmiastowej pracy respiratora po zmianie pacjenta		
80.	Dwa komplety układów oddechowych hydreloowych, wielorazowy dla dorosłych, autoklawowalnych w temp. 134 st. C.		
81.	Możliwość stosowania jednorazowych układów oddechowych od różnych producentów		
82.	Obsługa i opisy w języku polskim		

Pozostałe wymagania

83.	Podać inne funkcje i akcesoria oferowane w cenie,	PODAĆ	
84.	Aparatura fabrycznie nowa, rok produkcji 2012	TAK	
85.	Gwarancja min. 24 miesiące obejmująca cały system z wykonaniem co najmniej dwóch przeglądów okresowych (jeden na rok lub częściej wg zaleceń producenta) w czasie jej trwania z wykorzystaniem tzw. zestawów przeglądowych.	TAK	
86.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 2 dni robocze w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 5 dni roboczych.	TAK	
87.	Podstawienie aparatury zastępczej na czas naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej 3 dni roboczych.	TAK	
88.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie kraju.	TAK	
89.	Zakupu części zamiennych bez konieczności zakupu usługi ich wymiany przez okres co najmniej 10 lat,	TAK	
90.	Kontynuacja produkcji aparatu lub jego wersji rozwojowych przez co najmniej 4 lata wraz z możliwością rozbudowy o inne moduły.	TAK	
91.	Instrukcja obsługi i serwisowa w języku polskim, wraz z kodami serwisowymi oferowanych urządzeń	TAK	
92.	Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi. Szkolenie personelu technicznego	TAK	
93.	Wydanie certyfikatów dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych napraw i przeglądów dostarczonej aparatury.	TAK	
94.	Założenie paszportów technicznych dla dostarczonych urządzeń.	TAK	

Wszystkie parametry muszą być potwierdzone w dołączonych do oferty oryginalnych katalogach, folderach, instrukcjach w języku polskim z określeniem danego parametru oraz wskazaniem nr strony oferty w tabeli parametrów

.....
miejsowość i data

.....
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń
woli w imieniu Wykonawcy

UMOWA Nr P-8/.../12 – wzór umowy

zawarta w dniu 2012 r. w, pomiędzy:

WOJEWÓDZKIM SZPITALEM SPECJALISTYCZNYM IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa,

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego Sądu Rejonowego w Częstochowie, XVII Wydział Gospodarczy pod numerem KRS: 0000003907, NIP 573-22-99-604, REGON: 001281053, zwanym dalej „ZAMAWIAJĄCYM”

który reprezentuje:

Kazimierz Pankiewicz - Dyrektor Szpitala

a

REGON:

NIP:

zwanym dalej „WYKONAWCĄ”

którą reprezentuje:

w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego w trybie przepisów ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych, zawarta została umowa następującej treści:

§1

1. Przedmiotem umowy jest **DOSTAWA APARATÓW I SPRZĘTU MEDYCZNEGO DLA POTRZEB ODDZIAŁU PSYCHIATRYCZNEGO, PALIATYWNEGO I NEUROLOGII** Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie, zwanym dalej „sprzętem”, wraz z montażem, uruchomieniem oraz szkoleniem pracowników Zamawiającego.

2. Szczegółowe wymagania techniczne, jakie musi spełniać przedmiot zamówienia, określone zostały w tabeli zawierającej parametry techniczne, a stanowiącej [Załącznik Nr 1](#) do niniejszej umowy.

3. Wykonawca oświadcza, że zaoferowany przedmiot zamówienia posiada aktualne dokumenty dopuszczenia do obrotu i używania, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.).

4. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego w opakowaniach producenta oznakowanych w sposób umożliwiający identyfikację przez Zamawiającego poszczególnych części sprzętu medycznego, (jeśli występują).

§2

1. Za realizację przedmiotu zamówienia Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy wynagrodzenie zgodne z cenami podanymi w formularzu cenowym załączonym do niniejszej umowy wg [Załącznika Nr 2](#) i on stanowi podstawę do rozliczeń finansowych między Zamawiającym i Wykonawcą.

2. Wynagrodzenie wymienione w ust. 1 obejmuje wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej i zgodnej z niniejszą umową oraz obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia (w tym zakładany zysk, należne podatki, koszty transportu, opakowania, ubezpieczenia, montażu, szkolenia pracowników i inne, jeśli występują).

3. Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie za realizację całości zamówienia w kwocie netto PLN, plus należny podatek VAT, co stanowi łącznie kwotę **brutto** **PLN** (słownie:).

§3

Wykonawca dostarczy i zainstaluje sprzęt, o którym mowa w § 1 ust. 1 umowy w terminie **do 4 tygodni** od daty zawarcia niniejszej umowy.

§4

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony sprzęt jest fabrycznie nowy, kompletny, a także wolny od wad materiałowych, konstrukcyjnych i prawnych.
2. Wykonawca zobowiązuje się do powiadomienia Zamawiającego o terminie dostarczenia sprzętu z wyprzedzeniem 2 dni roboczych.
3. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy w godzinach 9:00 – 13:00 w dzień roboczy.
4. Przy odbiorze przedmiotu dostawy powinien być obecny kompetentny przedstawiciel Wykonawcy z kompletem dokumentów. Czynność odbioru kompletnej dostawy strony zobowiązują się potwierdzić na piśmie.
5. Przekazanie do użytku gotowego do pracy sprzętu wraz z kompletem dokumentów (w tym instrukcja obsługi w języku polskim, karty gwarancyjne w języku polskim, instrukcje obsługi i serwisowania w języku polskim, wraz z kodami serwisowymi oferowanych urządzeń, certyfikaty dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych napraw i przeglądów dostarczonej aparatury /po przeprowadzonym szkoleniu/, założenie paszportów technicznych dla dostarczonych urządzeń) zostanie stwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym podpisanym przez Kierownika Sekcji Aparatury Medycznej i Teletechniki, bezpośredniego użytkownika lub osobę upoważnioną oraz uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy

§5

1. Zamawiający zobowiązuje się do używania dostarczonego sprzętu zgodnie z jego przeznaczeniem i wymogami prawidłowej eksploatacji określonymi w instrukcji obsługi.
2. W okresie gwarancji koszty obowiązkowych przeglądów i usług serwisowych sprzętu wynikających z instrukcji obsługi w pełnej wysokości obciążają Wykonawcę.
3. Wykonawca zapewnia świadczenie usług gwarancyjnych oraz serwisowych przez autoryzowany serwis producenta sprzętu.

§6

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu ... miesięcznej gwarancji na dostarczony sprzęt.
2. Bieg okresu gwarancji rozpoczyna się z dniem podpisania protokołu zdawczo - odbiorczego, o którym mowa w art. 4 ust. 5 umowy.
3. Okres gwarancji zostaje przedłużony o czas przestoju sprzętu lub osprzętu z powodu awarii, który upłynął od dnia zgłoszenia awarii Wykonawcy do chwili usunięcia awarii potwierdzonego protokołem odbiorczym/raportem serwisowym podpisanym przez Kierownika Sekcji Aparatury Medycznej i Teletechniki, bezpośredniego użytkownika lub osobę upoważnioną oraz uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy.
4. W okresie gwarancji Wykonawca ponosi w pełnej wysokości koszty napraw oraz wymiany wszelkich uszkodzonych elementów, które uległy uszkodzeniu w czasie pracy, jak również inne koszty związane z naprawą (w tym koszty dojazdu itp.). Nie dotyczy to elementów zużywalnych oraz elementów, które uległy uszkodzeniu wskutek użytkowania niezgodnego z instrukcją obsługi lub zaleceniami producenta.
5. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany sprzętu na nowy w przypadku dokonania w okresie gwarancji 3 takich samych napraw tego samego sprzętu (elementu sprzętu/systemu), niewynikających z winy Zamawiającego. W takim wypadku Wykonawca, dostarczy nowy sprzęt w terminie do 10 dni od dnia stwierdzenia ww. awarii przez Zamawiającego.

§7

1. Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 2 dni robocze w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 5 dni roboczych. Podstawienie aparatury zastępczej na czas naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej 3 dni roboczych.
2. Dopuszcza się wydłużenie wymaganego czasu podjęcia naprawy pod warunkiem uzgodnienia tego z Zamawiającym.
3. Przyjęcie do używania sprzętu po dokonanej naprawie lub usunięciu awarii dokonuje bezpośredni użytkownik, Kierownik Sekcji Aparatury Medycznej i Teletechniki lub osoba przez niego wyznaczona na podstawie pisemnego protokołu.

§8

1. Zamawiający ma prawo do złożenia reklamacji w przypadku ujawnienia przy odbiorze lub po przekazaniu do użytku gotowego do pracy sprzętu wraz z kompletem dokumentów, wad jakościowych dostarczonego sprzętu lub w przypadku stwierdzenia uszkodzenia sprzętu czy też w przypadku dostarczenia sprzętu niezamówionego.
2. Zamawiający ma prawo do złożenia reklamacji w przypadku ujawnienia wad ukrytych sprzętu.
3. Reklamacja będzie składana telefonicznie, faksem lub emailem przez Kierownika Sekcji Aparatury Medycznej i Teletechniki Zamawiającego lub osobę upoważnioną i każdorazowo niezwłocznie potwierdzona na piśmie.

4. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany sprzętu wadliwego na sprzęt bez wad na swój koszt w ciągu 10 dni od otrzymania informacji o reklamacji od Zamawiającego, dotyczącej uszkodzenia sprzętu, wad jakościowych i w przypadku dostarczenia sprzętu niezamówionego.

5. W przypadku dostarczenia sprzętu niezamówionego przez Zamawiającego zostanie on zwrócony Wykonawcy na jego koszt.

§9

Po rygorem utraty gwarancji Zamawiający nie może dokonywać jakichkolwiek zmian konstrukcyjnych w dostarczonym sprzęcie bez porozumienia z Wykonawcą.

§10

1. Zapłata wynagrodzenia za wykonany przedmiot umowy nastąpi na podstawie faktury VAT, wystawionej przez Wykonawcę po odbiorze przedmiotu umowy, potwierdzonym protokołem końcowym odbioru dostawy, o której mowa w § 4 niniejszej umowy.

2. Zapłata wynagrodzenia nastąpi w formie polecenia przelewu w terminie 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT, przy czym za dzień zapłaty uważa się dzień uznania rachunku bankowego Wykonawcy. W przypadku, gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny od pracy, to płatność nastąpi w następnym dniu roboczym następującym po tym dniu.

3. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za wykonany przedmiot umowy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości ustawowej.

4. W razie dostarczenia przedmiotu zamówienia w sytuacjach określonych w §8 niniejszej umowy, zapłata należności nastąpi na podstawie faktury korygującej z terminem płatności jak w ust. 2 niniejszego paragrafu

5. Wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przedmiotem jakiegokolwiek czynności prawnej mającej na celu zmianę wierzytelności Zamawiającego z tytułu niniejszej umowy bez uprzedniej pisemnej zgody podmiotu tworzącego i wyczerpaniu trybu określonego w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15.04.2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. Nr 112, poz. 654). Ponadto bez zgody Zamawiającego wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie mogą stanowić przedmiotu poręczenia określonego w art. 876 do 887 Kodeksu Cywilnego ani jakiegokolwiek innej czynności prawnej lub faktycznej zmieniającej strony stosunku zobowiązaniowego wynikającego z realizacji niniejszej umowy.

6. Zamawiający otrzyma od Wykonawcy oryginał oraz jedną kopię faktury VAT wraz z dostarczonym sprzętem.

7. Faktura niezgodna z postanowieniami niniejszej umowy upoważnia Zamawiającego do wystawienia noty korygującej, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

§11

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczania kar umownych w przypadku i wysokościach określonych umową:

1) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia określonej w § 2 ust. 3 umowy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 3 niniejszej umowy,

2) w przypadku przekroczenia deklarowanego czasu przystąpienia do naprawy sprzętu lub osprzętu lub przekroczenia 5 dniowego czasu naprawy określonego w § 7 ust. 1 umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia określonej w § 2 ust. 3 umowy, za każdy dzień opóźnienia,

3) Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę w wysokości 20% wartości brutto określonej w § 2 ust. 3 umowy w przypadku odstąpienia przez Wykonawcę od niniejszej umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego na podstawie § 12 ust. 2 umowy.

2. Kara umowna płatna będą w ciągu 7 dni od daty wystawienia Wykonawcy noty obciążeniowej obejmującej naliczoną karę umowną, przy czym Zamawiający ma prawo potrącen kwoty kary umownej z bieżącej faktury za wykonanie dostawy, wystawionej przez Wykonawcę.

3. Zapłata kary umownej nie wyłącza możliwości dochodzenia przekraczającego jej wysokość odszkodowania na zasadach ogólnych.

4. Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego umowy.

§12

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do natychmiastowego rozwiązania niniejszej umowy, jeżeli Wykonawca nie wymieni zakwestionowanego towaru wadliwego w terminie 10 dni od daty otrzymania informacji o reklamacji, o której mowa w § 8 ust. 4 oraz jeżeli Wykonawca nie wymieni sprzętu na nowy w przypadku, o którym mowa w § 6 ust. 5. ze skutkami określonymi w § 11 ust. 1 pkt. 3 umowy.

2. Zmiany istotnych postanowień umowy mogą dotyczyć:

1) zmiany parametrów technicznych przedmiotu zamówienia, jeśli przyczyni się to do poprawy jakości zamówienia, przy czym zmiana ta nie spowoduje zwiększenia kosztów realizacji zamówienia,

2) obniżenia przez Wykonawcę cen asortymentu będącego przedmiotem umowy.

3) zmiany stawki podatku VAT od towarów i usług za przedmiot zamówienia, pod warunkiem niezmienności ceny brutto oferty.

3. Zmiany umowy, o których mowa w § 12 ust. 2 mogą nastąpić wyłącznie w formie pisemnego aneksu, podpisanego przez obie Strony.

§13

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy w przypadku określonym w art. 145 ust. 1 ustawy - Prawo zamówień publicznych. Wykonawcy nie przysługują w takim przypadku żadne roszczenia odszkodowawcze.

2. Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym bez wypowiedzenia w przypadku:

1) otwarcia postępowania upadłościowego lub likwidacyjnego wobec Wykonawcy,

2) wykreślenia Wykonawcy z właściwej ewidencji.

3. Wykonawca ma obowiązek niezwłocznie powiadomić pisemnie Zamawiającego o zaistnieniu okoliczności opisanych w ust. 2 pkt. 1)-2) niniejszego paragrafu.

§14

1. Zmiana postanowień umowy, wymaga, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej.

2. Zmiana umowy na wniosek Wykonawcy wymaga wskazania okoliczności uzasadniających dokonanie tej zmiany.

3. Każda zmiana umowy wymaga zgody Zamawiającego.

4. Ewentualne aneksy oraz inne dokumenty związane z przedmiotem niniejszej umowy zostaną przesłane/odesłane Wykonawcy za zaliczeniem pocztowym, obejmującym koszty przesyłki. Nie dotyczy to sytuacji, gdy do zmiany treści umowy dochodzi z inicjatywy Zamawiającego.

§15

Protokół koordynacyjny dla Wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie Szpitala stanowi [Załącznik Nr 3](#) do niniejszej umowy.

§16

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy ustawy Prawa Zamówień Publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.

2. Zmiany niniejszej umowy, w tym również zmiana terminu jej obowiązywania, mogą być dokonywane wyłącznie na piśmie w formie aneksów podpisanych przez obie strony i opatrzonych datą – pod rygorem ich nieważności.


3. Ewentualne spory wynikłe z umowy będą rozstrzygane przez Sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.

§17

Umowa zostaje sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

	Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie Dokument Zintegrowanego Systemu Zarządzania	
	ZAL-105-000-001 Protokół koordynacyjny dla wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie Szpitala	Nr edycji: 1 Strona 1 z 1

W związku z wdrożeniem w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym im. Najświętszej Maryi Panny Zintegrowanego Systemu Zarządzania (w tym ISO 9001, ISO 14001 oraz PN-N-18001) zobowiązuje się wykonawców zewnętrznych wykonujących prace na terenie Szpitala do stosowania poniższych zasad

1. Przed przystąpieniem do realizacji zadania wykonawca wyznacza osobę odpowiedzialną za przestrzeganie poniższych zobowiązań.
2. Wykonawca zobowiązuje się do przestrzegania wymagań funkcjonującego w Szpitalu Zintegrowanego Systemu Zarządzania, a w szczególności do:
 - 2.1. Przestrzegania przez podległe osoby ogólnych przepisów oraz zasad BHP i Ppoż.
 - 2.2. Organizacji stanowisk roboczych – zgodnie z ww. przepisami.
 - 2.3. Zapoznania się ze szczegółowymi instrukcjami wewnętrznymi BHP i Ppoż. oraz wysłuchanie niezbędnych wyjaśnień osoby nadzorującej.
 - 2.4. Przeprowadzenia uzupełniającego instruktażu stanowiskowego uwzględniającego wymogi instrukcji BHP i Ppoż.
 - 2.5. Zobowiązania osób bezpośrednio nadzorujących wykonawstwo do stosowania się do szczegółowych uwag i zaleceń otrzymywanych od osoby zlecającej wykonanie prac oraz od służby BHP.
 - 2.6. Właściwej gospodarki odpadami:
 - Prowadzenia segregacji odpadów w miejscu ich powstawania,
 - Gromadzenia wytworzonych odpadów w wyznaczonych, oznakowanych i zabezpieczonych miejscach,
 - usuwania odpadów z terenu przedsiębiorstwa,
 - uzgodnienia sposobu i miejsca tymczasowego gromadzenia i postępowania z odpadami niebezpiecznymi.
 - 2.7. Zabezpieczenia terenu przed skażeniem substancjami niebezpiecznymi.
 - 2.8. Zabezpieczenia terenu Szpitala przed niepożądanymi emisjami pyłów i gazów.
 - 2.9. Realizacji zadania w sposób najmniej uciążliwy dla środowiska w tym racjonalnego korzystania z wody, energii elektrycznej i innych surowców.
 - 2.10. Stosowania przy realizacji zadań sprzętu sprawnego technicznie:
 - bez wycieków oleju,
 - spełniającego wymogi BHP i prawa o ruchu drogowym.
 - 2.11. W przypadku zaistniałej awarii natychmiast powiadomić służby BHP, w celu podjęcia wspólnych działań naprawczych - jeżeli nastąpi niekontrolowany wyciek oleju należy zastosować skuteczny sorbent, zebrać warstwę skażoną i przetransportować do utylizacji.
 - 2.12. Utrzymania porządku w obszarze swojej działalności.
 - 2.13. Uporządkowania terenu po zakończeniu przedsięwzięcia.
3. Kierownictwo przedsiębiorstwa, któremu Szpital zlecił wykonanie prac na swoim terenie odpowiada w całości za prewencję BHP i Ppoż. oraz postępowanie powypadkowe dotyczące swoich pracowników.
4. Kierownictwo wymienione w punkcie 3 zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania również służb BHP o zaistniałym wypadku / zdarzeniu potencjalnie wypadkowym z udziałem swoich pracowników.
5. Szpital zastrzega sobie prawo kontroli realizacji powyższych zobowiązań przez swoich przedstawicieli.
6. Wykonawcy prac zobowiązują się do natychmiastowego usunięcia z terenu organizacji osób, wskazanych przez Kierownictwo Szpitala.