

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

na dostawę sprzętu medycznego w 9 pakietach:

- Pakiet nr 1: Pompa do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Diagnostyki Inwazyjnej Chorób Układu Krążenia i Pododdziału Kardiologii Inwazyjnej;
- Pakiet nr 2: Odczynniki i materiały eksploatacyjne wraz z dzierżawą analizatora parametrów krytycznych – 1 szt. dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii;
- Pakiet nr 3: Aparaty do znieczulania – 2 szt. dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii;
- Pakiet nr 4: Stół operacyjny z systemem wymiennych blatów (1 kolumna stała i 2 blaty ruchome) – 1 szt. dla potrzeb Bloku Operacyjnego;
- Pakiet nr 5: Zestaw narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompa histeroskopowa – 1 kpl oraz diatermia chirurgiczna z systemem zamykania naczyń – 1 szt. dla potrzeb Oddziału Ginekologicznego;
- Pakiet nr 6: Diatermia chirurgiczna z modułem argonowym - 1 szt. dla potrzeb Bloku Operacyjnego;
- Pakiet nr 7: Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna – 2 szt. dla potrzeb Oddziału Urologicznego i Oddziału Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej;
- Pakiet nr 8: Diatermia elektrochirurgiczna – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Radiologii Zabiegowej;
- Pakiet nr 9: Diatermia chirurgiczna endoskopowa – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej.

**w trybie przetargu nieograniczonego
o wartości powyżej 200.000 euro**

tj. powyżej kwoty wartości zamówienia określonej w § 1 pkt. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16.12.2011 r. (Dz. U. Nr 282, poz. 1649) wydanego na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Znak sprawy 53/2013

Elbląg, październik 2013 r.

1. Zamawiający

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu ul. Królewiecka 146, 82 – 300 Elbląg określany dalej jako Zamawiający

NIP: 578 25 17 492 REGON 170 745 930

www.szpital.elblag.pl;

zaprasza do ubiegania się o zamówienie publiczne, prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego w 9 pakietach:

- Pakiet nr 1: Pompa do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej (CPV: 33.10.00.00-1) – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Diagnostyki Inwazyjnej Chorób Układu Krążenia i Pododdziału Kardiologii Inwazyjnej;
- Pakiet nr 2: Odczynniki i materiały eksploatacyjne (CPV: 33.69.62.00-7) wraz z dzierżawą analizatora parametrów krytycznych (CPV 38.43.45.20-7) – 1 szt. dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz przeprowadzenie szkolenia personelu Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii i pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionego analizatora (CPV: 80.51.10.00-9);
- Pakiet nr 3: Aparaty do znieczulania (CPV: 33.17.21.00-7) – 2 szt. dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii;
- Pakiet nr 4: Stół operacyjny (CPV: 33.19.22.30-3) z systemem wymiennych blatów (1 kolumna stała i 2 blaty ruchome) – 1 szt. dla potrzeb Bloku Operacyjnego;
- Pakiet nr 5: Zestaw narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompa histeroskopowa (CPV: 33.10.00.00-1) – 1 kpl oraz diatermia chirurgiczna (CPV: 33.16.10.00-6) z systemem zamykania naczyń – 1 szt. dla potrzeb Oddziału Ginekologicznego;
- Pakiet nr 6: Diatermia chirurgiczna (CPV: 33.16.10.00-6) z modułem argonowym - 1 szt. dla potrzeb Bloku Operacyjnego;
- Pakiet nr 7: Diatermia chirurgiczna (CPV: 33.16.10.00-6) mono i bipolarna – 2 szt. dla potrzeb Oddziału Urologicznego i Oddziału Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej;
- Pakiet nr 8: Diatermia elektrochirurgiczna (CPV: 33.16.10.00-6) – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Radiologii Zabiegowej;
- Pakiet nr 9: Diatermia (CPV: 33.16.10.00-6) chirurgiczna endoskopowa – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej.

2. Tryb udzielania zamówienia

przetarg nieograniczony o wartości powyżej 200.000 euro

Podstawa prawna

1. Art. 10 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2013 r. poz. 907 z późn.zm.).
2. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
3. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia z Wykonawcą w walutach obcych.
4. Zamawiający nie udziela zaliczek.

3. Opis przedmiotu zamówienia.

1. Przedmiotem, niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest dostawa sprzętu medycznego 9 pakietach:

1.1. Pakiet nr 1:

Pompa do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Diagnostyki Inwazyjnej Chorób Układu Krążenia i Pododdziału Kardiologii Inwazyjnej, której wymagane funkcje i parametry techniczne oraz warunki gwarancji, serwisu i szkolenia przedstawiono w Załączniku nr 1B do SIWZ.

1.2. Pakiet nr 2:

- a) Odczynniki dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii, których asortyment oraz ilości zostały określone w Załączniku nr 2A do SIWZ.

- b) Materiały eksploatacyjne niezbędne do wykonania ilości badań określonych w Załączniku nr 2A do SIWZ – asortyment przedstawia Załącznik nr 2B do SIWZ.
Zamawiający wymaga, aby wszystkie zaoferowane odczynniki i materiały określone w Załączniku nr 2A i 2B były tego samego producenta.
- c) Dzierżawa analizatora w ilości 1 szt. dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii, którego wymagane parametry (parametry graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń przedstawiono w Załączniku nr 2D do SIWZ. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany do dzierżawy analizator był fabrycznie nowy (nie starszy niż z 2012 r.), kompletny i po zainstalowaniu był gotowy do podjęcia działalności medycznej, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji. Koszt związany z dzierżawą przez Zamawiającego analizatora przez okres 36 miesięcy przedstawia arkusz cenowy – Załącznik Nr 2C do SIWZ.
- d) Przeprowadzenie szkolenia personelu Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz pracowników personelu obsługi technicznej (pracowników Sekcji Sprzętu Medycznego) w zakresie obsługi dzierżawionego analizatora.

1.3. Pakiet nr 3:

Aparaty do znieczulania – 2 szt. dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii, których wymagane funkcje i parametry techniczne oraz warunki gwarancji, serwisu i szkolenia przedstawiono w Załączniku nr 3B do SIWZ.

1.4. Pakiet nr 4:

Stół operacyjny z systemem wymiennych blatów (1 kolumna stała i 2 blaty ruchome) – 1 szt. dla potrzeb Bloku Operacyjnego, którego wymagane funkcje i parametry techniczne oraz warunki gwarancji, serwisu i szkolenia przedstawiono w Załączniku nr 4B do SIWZ.

1.5. Pakiet nr 5:

Zestaw narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompa histeroskopowa – 1 kpl oraz diatermia chirurgiczna z systemem zamykania naczyń – 1 szt. dla potrzeb Oddziału Ginekologicznego, których wymagane funkcje i parametry techniczne oraz warunki gwarancji, serwisu i szkolenia przedstawiono w Załączniku nr 5B do SIWZ.

1.6. Pakiet nr 6:

Diatermia chirurgiczna z modulem argonowym - 1szt. dla potrzeb Bloku Operacyjnego, której wymagane funkcje i parametry techniczne oraz warunki gwarancji, serwisu i szkolenia przedstawiono w Załączniku nr 6B do SIWZ.

1.7. Pakiet nr 7:

Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna – 2 szt. dla potrzeb Oddziału Urologicznego i Oddziału Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej, której wymagane funkcje i parametry techniczne oraz warunki gwarancji, serwisu i szkolenia przedstawiono w Załączniku nr 7B do SIWZ.

1.8. Pakiet nr 8:

Diatermia elektrochirurgiczna – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Radiologii Zabiegowej, której wymagane funkcje i parametry techniczne oraz warunki gwarancji, serwisu i szkolenia przedstawiono w Załączniku nr 8B do SIWZ.

1.9. Pakiet nr 9:

Diatermia chirurgiczna endoskopowa – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej, której wymagane funkcje i parametry techniczne oraz warunki gwarancji, serwisu i szkolenia przedstawiono w Załączniku nr 9B do SIWZ.

2. Zaoferowany sprzęt musi być kompletny i po zainstalowaniu gotów do podjęcia działalności medycznej, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji.
3. Wykonawca po przekazaniu do bieżącej eksploatacji i odbiorze przez Zamawiającego przedmiotu zamówienia, potwierdzonego protokołem zdawczo-odbiorczym zobowiązany jest do przeprowadzenia na własny koszt szkolenia w zakresie obsługi dla personelu medycznego i dla personelu obsługi technicznej.
4. Przedstawione parametry techniczne opisane w Załącznikach Nr 1B, 2D, 3B, 4B, 5B, 6B, 7B, 8B, 9B do SIWZ są bezwzględnie wymagane pod rygorem odrzucenia oferty.
5. Wymagane warunki gwarancji, serwisu oraz szkolenia zostały przedstawione w Załącznikach nr 1B, 2D, 3B, 4B, 5B, 6B, 7B, 8B, 9B do SIWZ.

6. Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679).
7. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia na swój koszt utylizacji zużytych opakowań po odczynnikach, jeżeli podlegają takiemu obowiązkowi – dotyczy Pakietu nr 2.
8. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Za ofertę częściową uznaje się jeden pełny pakiet.
9. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
10. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
11. Wykonawca zobowiązuje się do utrzymania stałości cen dla poszczególnego asortymentu przez cały okres trwania umowy z zastrzeżeniem ust. 12.
12. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania pod warunkiem:
 - a) strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
 - b) ilekroć następuje zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa.
13. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia – po złożeniu oświadczenia przez producenta, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.
14. Zamawiający nie przewiduje dokonywania zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 6 i 7 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.).

4. Termin wykonania zamówienia.

1. Wymagany termin dostawy:
 - a) Pakiet nr 1: Pompa do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej (1 szt.) – **do 30 dni** od dnia podpisania umowy;
 - b) Pakiet nr 2: Realizacja zamówienia w zakresie dostaw odczynników odbywać się będzie sukcesywnie w okresie 36 miesięcy od daty zawarcia umowy każdorazowo na podstawie zamówień częściowych składanych przez Sekcję Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego. Dostawy przedmiotu zamówienia będą realizowane sukcesywnie przez Wykonawcę własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko. Termin realizacji dostaw częściowych: **nie dłużej niż 5 dni roboczych** od złożenia zamówienia częściowego w dni powszednie w godzinach od 7³⁰ do 14⁰⁰. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. Termin dostawy analizatora do dzierżawy **nie dłużej niż w ciągu 2 tygodni** od dnia podpisania umowy co zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez przedstawicieli obu stron.
 - c) Pakiet nr 3: Aparaty do znieczulania (2 szt.) - **do 01.03.2014 r.;**
 - d) Pakiet nr 4: Stół operacyjny (1 szt.) - **do 8 tygodni** od dnia podpisania umowy;
 - e) Pakiet nr 5: Zestaw narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompa histeroskopowa (1 kpl) oraz diatermia chirurgiczna z systemem zamykania naczyń (1 szt.) - **do 8 tygodni** od dnia podpisania umowy;
 - f) Pakiet nr 6: Diatermia chirurgiczna z modułem argonowym (1szt.) - **do 8 tygodni** od dnia podpisania umowy;
 - g) Pakiet nr 7: Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna (2 szt.) - **do 8 tygodni** od dnia podpisania umowy;
 - h) Pakiet nr 8: Diatermia elektrochirurgiczna (1 szt.) - **do 8 tygodni** od dnia podpisania umowy;
 - i) Pakiet nr 9: Diatermia chirurgiczna endoskopowa (1 szt.) - **do 8 tygodni** od dnia podpisania umowy.
2. Warunki płatności: odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku, termin płatności nie krótszy niż **30 dni kalendarzowych** licząc od dnia dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego

oraz przekazania do bieżącej eksploatacji przedmiotu zamówienia wraz z podpisaniem protokołu odbioru końcowego bez uwag oraz dostarczeniem faktury do siedziby Zamawiającego.

3. Szkolenie personelu Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz pracowników personelu obsługi technicznej odbędzie się w siedzibie Zamawiającego w terminie max. 2 dni roboczych, liczonych od dnia dostarczenia dzierżawionego analizatora.

5. Warunki udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonania oceny ich spełnienia.

5.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące:

- 5.1.1. posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania.
5.1.2. posiadania wiedzy i doświadczenia;
5.1.3. dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia
5.1.4. sytuacji ekonomicznej i finansowej.

5.2. Zamawiający dokona ustalenia czy Wykonawca w wystarczający sposób spełnia warunki udziału w postępowaniu, jeżeli wykaże:

5.2.1. W zakresie warunku posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania Wykonawca załączy do oferty oryginał oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych – wzór stanowi **Załącznik nr 11 do SIWZ**.

5.2.2. W zakresie warunku posiadania wiedzy i doświadczenia Wykonawca wykaże, że wykonał co najmniej jedną dostawę odpowiadającą swoim rodzajem i wartością przedmiotowi zamówienia, tj. polegającej na dostawie sprzętu medycznego. Każda wykazana dostawa musi obejmować wartość nie mniejszą niż podana poniżej w tabeli przypisana odpowiednio danemu pakietowi (np. składając ofertę na Pakiet Nr 1 należy wykazać minimum 1 dostawę o wartości większej lub równej kwocie 60.000,00 zł).

Nr Pakietu	Kwota wymagana
Pakiet Nr 1	60.000,00 zł
Pakiet Nr 2	121.698,75 zł
Pakiet Nr 3	162.000,00 zł
Pakiet Nr 4	189.355,46 zł
Pakiet Nr 5	60.054,13 zł
Pakiet Nr 6	22.944,14 zł
Pakiet Nr 7	14.037,60 zł
Pakiet Nr 8	7.790,75 zł
Pakiet Nr 9	12.837,57 zł

Dla oceny spełnienia warunku zamawiający weźmie pod uwagę wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych głównych dostaw (wg wzoru stanowiącego **Załącznik Nr 14 do SIWZ** w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów na rzecz, których dostawy zostały wykonane oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, co będzie stanowiło ocenę spełnienia warunku, że wykonawca posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie.

Dowodami, o których mowa powyżej, jest poświadczenie dotyczące tych dostaw lub inne dokumenty, jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, określającego czy dostawy zostały wykonane w sposób należyty.

W przypadku, gdy zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy, wskazane w wykazie, zostały wcześniej wykonane, wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów, o których mowa powyżej.

***UWAGA:** W przypadku niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawca może zamiast ww. poświadczeń przedłożyć dokumenty potwierdzające należyte wykonanie dostaw i ich prawidłowe ukończenie, określone w § 1 ust. 1 pkt 2 i 3 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. Nr 226, poz. 1817).*

Podstawa prawna: §9 ust. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r. poz. 231).

Sposób dokonania oceny spełnienia warunku: jeżeli po podstawieniu w miejsce ilości i wielkości wykonanych dostaw zawartych w wykazie okaże się, że otrzymamy zdanie prawdziwe, to „ocenimy”, że wykonawca spełnia warunek.

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, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia.

Zamawiający dokona oceny spełniania w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z wymogiem pkt. 6.2. SIWZ.

5.2.3. W zakresie warunku dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonywania zamówienia Wykonawca załączy do oferty oryginał oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych – wzór stanowi **Załącznik nr 11 do SIWZ**.

5.2.4. W zakresie warunku sytuacji ekonomicznej i finansowej Wykonawca wykaże, że posiada własne środki finansowe lub zdolność kredytową w kwocie większej lub równej niż wymienione w tabeli poniżej dla danych pakietów (np. składając ofertę w zakresie pakietu Nr 1 należy wykazać posiadanie kwoty większej lub równej 60.000,00 zł, natomiast składając ofertę na większą ilość pakietów – kwoty podane w tabeli poniżej przypisane danym pakietom można zsumować razem) tj.:

Nr Pakietu	Kwota wymagana
Pakiet Nr 1	60.000,00 zł
Pakiet Nr 2	121.698,75 zł
Pakiet Nr 3	162.000,00 zł
Pakiet Nr 4	189.355,46 zł
Pakiet Nr 5	60.054,13 zł
Pakiet Nr 6	22.944,14 zł
Pakiet Nr 7	14.037,60 zł
Pakiet Nr 8	7.790,75 zł
Pakiet Nr 9	12.837,57 zł

Dla oceny spełnienia warunku zamawiający weźmie pod uwagę informację banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, w którym wykonawca posiada rachunek, potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, wystawioną nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

Sposób dokonania oceny spełnienia warunku: jeżeli po podstawieniu w miejsce wysokości posiadanych środków finansowych lub zdolności finansowej odpowiedniej wielkości zawartej w informacji banku

lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej okaże się, że otrzymamy zdanie prawdziwe, to „ocenimy”, że wykonawca spełnia warunek.

Wykonawca może polegać na zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia.

Jeżeli z uzasadnionej przyczyny wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez Zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez zamawiającego warunku.

Zamawiający dokona oceny spełniania w/w warunków na podstawie dokumentów załączonych do oferty zgodnie z wymogiem punktu 6.3. SIWZ.

5.3. W celu potwierdzenia, że wobec Wykonawcy ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania na mocy art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający dokona oceny spełniania warunku, jeżeli Wykonawca odpowiednio wykaże, że:

- nie później niż w dniu upływu terminu składania ofert Wykonawca posiada aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru,
- nie zalegał z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali odroczenie, rozłożenie na raty lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
- że nie był i nie jest prawomocnie skazany za przestępstwo w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego.
- że sąd nie orzekł wobec Wykonawcy zakazu ubiegania się o zamówienia, na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary.
- że nie otwarto w stosunku do Wykonawcy likwidacji lub nie ogłoszono jego upadłości chyba, że po ogłoszeniu upadłości zawarł on układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu a układ ten nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego.

Ocena spełnienia warunku nastąpi na podstawie załączonych przez Wykonawcę do oferty dokumentów i oświadczeń, wymienionych w pkt. 6 SIWZ. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia tego warunku spowoduje wykluczenie Wykonawcy z postępowania na mocy art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, po wyczerpaniu czynności wezwania do uzupełnienia dokumentów.

6. Dokumenty, jakie powinni dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 19.02.2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r. poz. 231) oraz inne dokumenty i oświadczenia

Dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art.

26 ust. 2b ustawy, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczone za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.

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

Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

6.1. W celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału określonych w pkt. 5.1.1 oraz 5.1.3, których opis sposobu oceny spełnienia został przedstawiony przez Zamawiającego w pkt. 5.2.1. i 5.2.3 SIWZ Zamawiający żąda dokumentu:

Oryginał oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu zgodnie z art. 22 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych – wzór stanowi **Załącznik nr 11 do SIWZ**.

6.2. W celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunku udziału dot. wiedzy i doświadczenia, którego opis sposobu oceny spełnienia warunku został przedstawiony przez Zamawiającego w pkt. 5.2.2 SIWZ Zamawiający żąda:

1. Wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych głównych dostaw (wg wzoru stanowiącego **Załącznik nr 14 do SIWZ**) w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów na rzecz, których dostawy zostały wykonane oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, co będzie stanowiło ocenę spełnienia warunku, że wykonawca posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie.

Dowodami, o których mowa powyżej, jest poświadczenie dotyczące tych dostaw lub inne dokumenty, jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, określającego czy dostawy zostały wykonane w sposób należyty.

W przypadku, gdy zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy, wskazane w wykazie, zostały wcześniej wykonane, wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów, o których mowa powyżej.

UWAGA: W przypadku niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawca może zamiast ww. poświadczeń przedłożyć dokumenty potwierdzające należyte wykonanie dostaw i ich prawidłowe ukończenie, określone w § 1 ust. 1 pkt 2 i 3 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. Nr 226, poz. 1817).

Podstawa prawna: §9 ust. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r. poz. 231).

2. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunku, o którym mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 2 ustawy, polega na wiedzy i doświadczeniu innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, wymaga się przedłożenia informacji o której mowa w pkt. 6.2 ppkt. 1, dotyczących tych podmiotów.
3. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia tego warunku spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania w oparciu o przesłankę zawartą w art. 24 ust. 2 pkt. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

6.3. W celu wykazania spełnienia przez Wykonawcę warunku udziału dot. sytuacji ekonomicznej i finansowej, którego opis sposobu oceny spełnienia warunku został przedstawiony przez Zamawiającego w pkt. 5.2.4. SIWZ Zamawiający żąda dokumentu:

1. Informacji banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, w którym wykonawca posiada rachunek, potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność

kredytową wykonawcy, wystawionej nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

2. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunku, o którym mowa w art. 22 ust. 1 pkt. 4 ustawy, polega na zdolnościach finansowych innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, wymaga się przedłożenia informacji, o której mowa w pkt. 6.1 ppkt. 1, dotyczących tych podmiotów.
3. Zgodnie z art. 26 ust. 2c ustawy Pzp, jeżeli z uzasadnionej przyczyny Wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez Zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez Zamawiającego warunku.
4. Nie wykazanie w wystarczający sposób potwierdzenia spełnienia w/w warunku spowoduje wykluczenie wykonawcy z postępowania w oparciu o przesłankę zawartą w art. 24 ust. 2 pkt. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

6.4. W celu wykazania braku podstaw do Wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia o których mowa w art. 24 ust 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający żąda:

1. Oryginał oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy z art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 12 do SIWZ.**
2. 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, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
3. Aktualnego zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłaceniem podatków, lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożone na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
4. Aktualnego zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłaceniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdza, 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.
5. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt. 4-8 ustawy - wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
6. Aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt. 9 ustawy - wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunków, o których mowa w pkt. 5 SIWZ, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust 2b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji zamówienia zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt. 6.4, 6.5, 6.7 SIWZ.

- 6.5.** Jeżeli, w przypadku wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, osoby o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 5-8 ustawy, mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wykonawca składa w doniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego albo administracyjnego miejsca zamieszkania dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 5-8 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert, z tym że w przypadku gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń - zastępuje się je dokumentem zawierającym

oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób.

6.6. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:

1. Zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 6.4. ppkt. 2,3,4,6 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 – wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
 - b) 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 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
 - c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie.
2. Zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 6.4. ppkt. 5 SIWZ składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego kraju pochodzenia albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust 1 pkt. 4-8 ustawy.
3. Dokumenty, o których mowa w pkt. 6.6 pkt. 1 lit. a i c SIWZ oraz pkt. 6.6 ppkt. 2 SIWZ powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem składania ofert. Dokument, o którym mowa w pkt. 6.6 ppkt. 1 lit. b SIWZ powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem składania ofert.
4. Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 6.6. ppkt 1 i 2 SIWZ 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. Przepis pkt.6.6 ppkt. 3 SIWZ stosuje się odpowiednio.
5. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

Dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

6.7. W celu wykazania braku podstaw do Wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia o którym mowa w art. 24 ust 2 pkt 5 Ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający żąda:

Listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 Ustawy Prawo zamówień publicznych, a w przypadku, gdy Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej - informację/ oświadczenie, że nie należy do grupy kapitałowej – zgodnie z Załącznikiem Nr 13 do SIWZ.

6.8. Ponadto oferta musi zawierać następujące dokumenty:

1. Wypełnione arkusze asortymentowo-cenowe (Pakiet nr 1-9) – Załączniki Nr: 1A/ 2A, 2B i 2C/ 3A/ 4A/ 5A/ 6A/ 7A/ 8A/ 9A do SIWZ (odpowiednio do zakresu złożonej oferty).
2. Wypełnione arkusze z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem (Pakiet nr 1-9) – Załącznik: Nr: 1B/ 2D/ 3B/ 4B/ 5B/ 6B/ 7B/ 8B/ 9B do SIWZ.
3. Wypełniony formularz ofertowy – Załącznik nr 10 do SIWZ.
4. Pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy (o ile nie wynika z dokumentów rejestracyjnych) w przypadku podpisywania oferty przez osoby nie wpisane do dokumentów rejestracyjnych w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.

5. Oświadczenie Wykonawcy, że zapoznał się z warunkami przetargu zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w tym z kryteriami oceny ofert oraz załącznikami do SIWZ oraz że przyjmuje je bez zastrzeżeń.
6. Oświadczenie Wykonawcy, że w przypadku wybrania jego oferty zobowiązuje się do podpisania umowy sprzedaży sprzętu medycznego/ umowy sprzedaży odczynników/ umowy dzierżawy analizatora stanowiących Załączniki nr 15/ 16/ 17 do SIWZ zgodnie z treścią oferty.
7. Wskazanie przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy /nie powierzy podwykonawcom.
8. Dowód wniesienia wadium.
9. Wykaz wszystkich dokumentów – spis zawartości złożonej oferty.

6.9. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda:

1. Dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107 poz. 679 z 17 czerwca 2010 r.) np. deklaracje CE, dopuszczenie do obrotu na rynku polskim – dotyczy wszystkich Pakietów.
2. Opis oferowanego przedmiotu zamówienia np. katalogi/ foldery lub ulotki producenta przedstawiające parametry techniczne, fotografie sprzętu itp. w celu potwierdzenia wymaganych parametrów opisanych w Załącznikach Nr: 1B/ 2D/ 3B/ 4B/ 5B/ 6B/ 7B/ 8B/ 9b do SIWZ (parametry wymagane), których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie Zamawiającego.

6.10. Oferta wspólna

Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Dokument potwierdzający ustanowienie pełnomocnika powinien zawierać wskazanie postępowania o zamówienie publiczne, którego dotyczy, wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia, ustanowionego pełnomocnika oraz zakres jego umocowania także oświadczenie o przyjęciu wspólnej solidarnej odpowiedzialności za wykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia i musi być podpisany przez wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienie publiczne. Podpisy muszą zostać złożone przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli wymienione we właściwym rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej. Dokument pełnomocnika należy przedstawić w formie oryginału. Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik.

Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.

Zgodnie z art. 8 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych postępowanie o udzielenie zamówienia jest jawne.

Zgodnie z art. 8 ust. 2 Zamawiający może ograniczyć dostęp do informacji związanych z postępowaniem o udzielenie zamówienia tylko w przypadkach określonych w ustawie.

Zgodnie z art. 8 ust. 3 Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnice przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4.

7. Sposób porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów.

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim.
2. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się z zachowaniem formy pisemnej.

3. W przedmiotowym postępowaniu oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują **pisemnie**.
4. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany niezwłocznie udzielić wyjaśnień, nie później niż 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia **23.09.2013 r.**, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie wpłynie do Zamawiającego po upływie tego terminu lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień lub pozostawić wniosek bez rozpatrywania.
5. Jeżeli Zamawiający przedłuży termin składania ofert, pozostaje on bez wpływu na bieg terminu składania wniosków, zapytań do SIWZ.
6. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza się na tej stronie.
7. Zamawiający nie będzie zwoływać zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

8. Wymagania dotyczące wadium:

1. Oferta musi być zabezpieczona wadium w wysokości: **13.014,37 zł** (słownie: trzynaście tysięcy czternaście złotych i 37/100).
2. Oferta obejmująca część przedmiotu zamówienia powinna być zabezpieczona wadium w odpowiedniej wysokości tj:

Nr Pakietu	Kwota wadium
Pakiet Nr 1	1.200,00 zł
Pakiet Nr 2	2.433,98 zł
Pakiet Nr 3	3.240,00 zł
Pakiet Nr 4	3.787,11 zł
Pakiet Nr 5	1.201,08 zł
Pakiet Nr 6	458,88 zł
Pakiet Nr 7	250,75 zł
Pakiet Nr 8	155,82 zł
Pakiet Nr 9	256,75 zł

3. Wadium musi być wniesione przed upływem terminu składania ofert.
4. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - a/ pieniądzu - wpłacone przelewem na konto Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego w Elblągu – PKO BP S.A. Oddział w Elblągu Nr 33 1020 1752 0000 0102 0006 3727
 - b/ poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
 - c/ gwarancjach bankowych,
 - d/ gwarancjach ubezpieczeniowych,
 - e/ 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 (Dz.U. Nr 109, poz. 1158, z późn. zm.).
5. Jeżeli wadium zostanie wniesione w pieniądzu, przelewem, Wykonawca dołącza do oferty kserokopię wpłaty wadium z potwierdzeniem dokonanego przelewu. Na poleceniu przelewu należy wpisać: „Wadium – przetarg na dostawę sprzętu medycznego w 9 pakietach, Nr sprawy 53/2013”. W pozostałych przypadkach (pkt. 4 b, c, d) wymagane jest dołączenie do oferty oryginału dokumentu wystawionego na rzecz Zamawiającego.

Dokumenty, o których mowa w pkt. 4 muszą zachowywać ważność przez cały okres, w którym Wykonawca jest związany ofertą.

6. Wadium wniesione w formie gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej musi zawierać klauzule gwarantujące bezwarunkową wypłatę na rzecz Zamawiającego w przypadku wystąpienia okoliczności wymienionych w art. 46 ust. 4a i ust. 5 ustawy Pzp.
7. Wniesienie wadium w pieniądzu będzie skuteczne, jeżeli w podanym terminie znajdzie się na rachunku bankowym Zamawiającego.
8. Zwrot wadium
 - 8.1. Zamawiający zwraca wadium wszystkim wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a. Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz.U z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.).
 - 8.2. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego wniesienia żądano.
 - 8.3. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium na wniosek wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
 - 8.4. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie pkt 8.1. jeżeli w wyniku ostatecznego rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.
9. Zamawiający zatrzymuje wadium, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
 - a) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
 - b) nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy,
 - c) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

9. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami:

Do kontaktów z Wykonawcami upoważniona jest mgr Emilia Bartkowska – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych W.Sz.Z., tel. (55) 234 55 47, godz. udzielania informacji dot. przetargu: 7.30 – 15.00.

10 .Termin związania ofertą:

Wykonawca związany jest złożoną przez siebie ofertą przez okres 60 dni od dnia ostatecznego terminu składania ofert. Bieg terminu rozpoczyna się wraz z terminem składania ofert.

11. Opis sposobu przygotowania oferty:

1. Wykonawca przedstawi ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Propozycje rozwiązań alternatywnych nie będą brane pod uwagę.
2. Ofertę należy złożyć na druku „Formularz ofertowy” (w załączeniu **Załącznik nr 10 do SIWZ**) wraz z wypełnionymi i podpisanymi przez Wykonawcę arkuszami asortymentowo-cenowymi odpowiednio do złożonej oferty stanowiącymi Załączniki Nr 1A/ 2A, 2B i 2C/ 3A/ 4A/ 5A/ 6A/ 7A/ 8A/ 9A do SIWZ – odpowiednio do zakresu złożonej oferty.
3. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną własną ofertę.
4. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, na maszynie do pisania, komputerze lub inną trwałą, czytelną techniką. Każda strona powinna być opatrzona kolejnym numerem i podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy. Ewentualne poprawki w tekście oferty muszą być parafowane i datowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę (upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz) .

5. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami na kolejno ponumerowanych stronach należy umieścić w dwóch zapieczętowanych kopertach (opakowaniach): zewnętrznej i wewnętrznej; opatrzonych danymi Wykonawcy.
6. Ponadto zewnętrzna koperta musi być opatrzona następującym napisem:
„OFERTA dla W.Sz.Z w Elblągu na dostawę sprzętu medycznego w 9 pakietach - 53/2013” – nie otwierać przed dniem 30.10.2013 r. godz. 10³⁰.
7. Wykonawca pod rygorem odrzucenia oferty, nie może zmieniać treści wypełnianych Załączników – formularzy, jakie zostały przedstawione w SIWZ. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty w formie wydruku komputerowego zgodnie z wzorami formularzy ze SIWZ.
8. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę przed upływem terminu do składania ofert. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę.
9. Wykonawcy nie spełniających warunków określonych w art. 22 i 24 Ustawy Prawo zamówień publicznych zostaną wykluczeni z postępowania.
10. Wykonawca nie może wycofać oferty i wprowadzić zmian w ofercie po upływie terminu składania ofert.

12. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert

1. Ofertę w opieczętowanej kopercie zaopatrzonej napisami stosownie do wskazań z punktu 11.5 i 11.6 niniejszej specyfikacji należy złożyć do dnia **30.10.2013 r. do godz. 10.00** w Sekretariacie Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego, 82-300 Elbląg ul. Królewiecka 146 (pok. 44 na parterze).

Zmiany lub wycofanie ofert.

W każdym momencie przed upływem terminu składania ofert, każdy Wykonawca może złożyć ofertę zamienną lub wycofać się z postępowania. Powiadomienie o zmianie lub wycofaniu oferty powinno być złożone na piśmie według takich samych zasad, jak składanie oferty tj. w odpowiednio oznakowanej kopercie lub innym opakowaniu odpowiednio oznakowanym. W takich przypadkach koperty lub opakowania powinny być opatrzone napisami „ZMIANA OFERTY” lub „WYCOFANIE OFERTY”

Żadna oferta nie może być zmieniona lub wycofana po upływie terminu składania ofert.

2. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu **30.10.2013 r. o godz. 10.30** w siedzibie Zamawiającego – Sekcja Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, pokój 068 (niski parter) Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu przy ul. Królewieckiej 146. Otwarcie ofert jest jawne.

13. Opis sposobu obliczania ceny

1. Cena (brutto) oferty winna być przedstawiona w PLN i podana do dwóch miejsc po przecinku oraz powinna obejmować wszelkie koszty ponoszone przez Wykonawcę dla kompleksowej realizacji przedmiotowego zamówienia.
2. Wykonawca zaokrągli wartość brutto w każdym wierszu oraz razem wartość brutto w sposób matematyczny tj. do pełnych groszy w dół (do 55 groszy) oraz do pełnych groszy w górę (55 groszy i więcej).
3. Wykonawca obliczy cenę oferty na podstawie wypełnionych **Arkuszy asortymentowo-cenowych** odpowiednio do zakresu złożonej oferty stanowiących Załączniki **Nr 1A/ 2A, 2B i 2C/ 3A/ 4A/ 5A/ 6A/ 7A/ 8A/ 9A do SIWZ.**
Instrukcja obliczenia ceny znajduje się w tabelach asortymentowo-cenowych (Załączniki Nr 1A/ 2A, 2B i 2C/ 3A/ 4A/ 5A/ 6A/ 7A/ 8A/ 9A do SIWZ) w wersji 2 zaczynającym się od litery A. Następnie uzyskane wyniki wpisuje cyfrowo i słownie do Formularza ofertowego stanowiącego Załącznik **Nr 10 do SIWZ.**
4. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - a. oczywiste pomyłki pisarskie
 - b. oczywiste omyłki rachunkowe z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek

- c. inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia nie powodujące istotnych zmian w treści oferty
- niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona
5. Zamawiający będzie rozliczał się z Wykonawcami w złotych polskich. Jeżeli zaistnieje sytuacja określona w art. 91 ust. 3a ustawy Prawo zamówień publicznych do tak złożonej oferty doliczy do niej podatek VAT.

14. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów oraz sposobu oceny oferty w danym pakiecie:

1. Przyjęte kryteria oceny i ich ranga:

cena	- 100%
Łącznie:	- 100%

Cena - Px

- a) przyjmuje się, że najwyższą ilość punktów tj. 100 otrzyma oferta w danym pakiecie z najniższą ceną spośród złożonych ofert w danym pakiecie na wykonanie zadania objętego przetargiem
b) ceny w pozostałych ofertach punktowane będą w oparciu o następujący wzór

$$Px. = \frac{Cn \times 100}{Cb}$$

Gdzie:

Px- Ilość punktów przyznana ofercie „x” za kryterium ceny w danym pakiecie

Cn - Cena brutto najniższa spośród złożonych ofert w danym pakiecie

Cb - Cena brutto badanej oferty w danym pakiecie

Cena (brutto) oferty winna być przedstawiona w PLN do dwóch cyfr po przecinku i obejmować wszelkie koszty związane z kompleksową realizacją przedmiotowego zamówienia .

Stosowana punktacja od 0-100 pkt.

Ilość punktów w kryterium ceny dla oferty „x” w danym pakiecie zostanie przyznana przez każdego członka Komisji Przetargowej indywidualnie, a następnie dodana i pomnożona razy 100 %.

Każda oferta/ pakiet podlega indywidualnej ocenie przez wszystkich członków Komisji przetargowej według podanych wyżej kryteriów.

Zamawiający udzieli zamówienia publicznego Wykonawcy, którego oferta pakiet będzie :

- zgodna z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r.,
- odpowiadała treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia,
- spełniała warunki udziału w postępowaniu,
- z najniższą ceną w danym pakiecie.

15. Informacja o formalnościach jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty.

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający jednocześnie zawiadamia Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:
- 1.1. wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), albo imię i nazwisko, siedzibę albo adres zamieszkania i adres wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru oraz nazwy (firmy), albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację;

- 1.2. Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne;
- 1.3. Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne – jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, negocjacji bez ogłoszenia albo zapytania o cenę;
- 1.4 terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2 Ustawy Pzp. po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.
2. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieszcza informacje, o których mowa w pkt. 15 ppkt 1.1., na stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
3. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183 Ustawy Pzp, w terminie:
 - 3.1. nie krótszym niż 15 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty w przypadku zamówień, których wartość jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8
4. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa w ppkt. 3, jeżeli:
 - 4.1. w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
5. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy,

zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1. Ustawy Pzp.
6. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, Zamawiający przed zawarciem umowy zażąda umowy regulującej współpracę tych podmiotów np. umowa konsorcjum, umowa spółki cywilnej.
7. Zamawiający prześle wybranemu Wykonawcy umowę do podpisu listem poleconym.

16. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcom w toku postępowania o udzielenie zamówienia.

1. Środki ochrony prawnej określone szczegółowo w Dziale VI Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r (tekst jednolity Dz.U z 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów niniejszej ustawy.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5. Ustawy Pzp.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
6. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia za pomocą jednego ze sposobów określonych w art. 27 ust. 2.
7. Termin wniesienia odwołania:

- 7.1. Odwołanie wnosi się: w terminie 15 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia w przypadku gdy wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8;
8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się:
 - 8.1. w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej – jeżeli wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8;
9. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ppkt. 7 oraz ppkt.8 wnosi się:
 - 9.1. w przypadku zamówień, których wartość jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 – w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;
10. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.
11. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.
12. Szczegółowy sposób wnoszenia środków ochrony prawnej określa Dział VI „Środki ochrony prawnej” Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz.U z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)
13. Skarga do sądu
 - 13.1. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
 - 13.2. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
 - 13.3. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania ? Zamawiającego.
 - 13.4. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.
- 17. 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, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na takich warunkach.**

Wzory umów stanowią:

- umowa sprzedaży sprzętu medycznego nr: 53/x/2013 dla Pakietów nr: 1, 3-9 (Załącznik nr 15 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia).
- umowa sprzedaży odczynników nr: 53/x/2013 dla Pakietu nr 2 (Załącznik nr 16 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia).
- umowa dzierżawy analizatora nr: 53/x/D/2013 dla Pakietu nr 2 (Załącznik nr 17 do SIWZ do niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia).

17. Specyfikacja zostanie przekazana w formie pisemnej na wniosek Wykonawcy w terminie 5 dni, za cenę 64,00 zł.

18. Załączniki stanowiące integralną część SIWZ:

1. Załącznik Nr 1A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakietu nr 1.
2. Załącznik nr 1B do SIWZ – arkusz z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem dla Pakietu nr 1.
3. Załącznik Nr 2A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy nr 1 dla Pakietu nr 2.
4. Załącznik nr 2B do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 dla Pakietu nr 2.
5. Załącznik nr 2C do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (koszty dzierżawy analizatora) dla Pakietu nr 2.
6. Załącznik nr 2D do SIWZ – arkusz z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem dla Pakietu nr 2.
7. Załącznik Nr 3A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 3.
8. Załącznik Nr 3B do SIWZ – arkusz z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem dla Pakietu nr 3.
9. Załącznik Nr 4A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 4.
10. Załącznik Nr 4B do SIWZ – arkusz z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem dla Pakietu nr 4.
11. Załącznik Nr 5A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 5.
12. Załącznik Nr 5B do SIWZ – arkusz z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem dla Pakietu nr 5.
13. Załącznik Nr 6A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 6.
14. Załącznik Nr 6B do SIWZ – arkusz z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem dla Pakietu nr 6.
15. Załącznik nr 7A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 7.
16. Załącznik Nr 7B do SIWZ – arkusz z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem dla Pakietu nr 7.
17. Załącznik nr 8A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 8.
18. Załącznik Nr 8B do SIWZ – arkusz z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem dla Pakietu nr 8.
19. Załącznik nr 9A do SIWZ – arkusz asortymentowo-cenowy dla Pakiet nr 9.
20. Załącznik Nr 9B do SIWZ – arkusz z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem dla Pakietu nr 9.
21. Wypełniony formularz ofertowy – Załącznik nr 10 do SIWZ.
22. Załącznik Nr 11 – Oświadczenie zgodne z art. 22 ust. 1 Ustawy prawo zamówień publicznych.
23. Załącznik Nr 12 - Oświadczenie o nie podleganiu wykluczeniu z art. 24 ust.1 Ustawy prawo zamówień publicznych.
24. Załącznik Nr 13 - Informacja o przynależności do tej samej grupy kapitałowej.
25. Załącznik Nr 14 - Wykaz wykonanych dostaw - wzór.
26. Załącznik Nr 15 - Umowa sprzedaży sprzętu medycznego 53/x/2013 dla Pakietu nr 1, 3-9 - wzór.
27. Załącznik Nr 16 - Umowa sprzedaży odczynników 53/x/2013 dla Pakietu nr 2 - wzór.
28. Załącznik Nr 17 - Umowa dzierżawy analizatora 53/x/D/2013 dla Pakietu nr 2 - wzór.

Oświadczam, że zapoznałam/łem się z treścią SIWZ i nie wnoszę do niej zastrzeżeń.

Podpisy Członków Komisji:

1. lek. med. Wojciech Wenski - Przewodnicząca Komisji
2. lek. med. Jakub Ostrowski - Członek komisji przetargowej
3. mgr Anna Radzanowska - Członek komisji przetargowej
4. lek. Krzysztof Zieliński - Członek komisji przetargowej
5. mgr inż. Tadeusz Gutowski - Członek komisji przetargowej
6. Piotr Sociński - Członek komisji przetargowej
7. mgr Emilia Bartkowska - Sekretarz Komisji

Zatwierdził

.....
data i podpis Zamawiającego

Formularz asortymentowo-cenowy (Pakiet nr 1)

(stanowi minimum wyposażenia Pompy do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej – 1 szt. – przykład)

L.p.	Asortyment (podać producenta)	Ilość szt.	J.m.	Nazwa handlowa, nr katalogowy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	$G=C \cdot F$	$H=G \cdot \text{VAT}$	$I=G+H$
1.	Pompa do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej	1	szt.					
Razem wartość netto								
Razem kwota podatku VAT								
Razem wartość brutto								

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

**Parametry wymagane, wyposażenie, warunki serwisu
oraz szkoleń - Pakiet nr 1**

**POMPA DO KONTRPULSACJI WEWNĄTRZAORTALNEJ 1 szt. – dla Pracowni
Diagnostyki Inwazyjnej Chorób Układu Krążenia i Pododdziału Kardiologii
Inwazyjnej**

Nazwa Wykonawcy:

Nazwa handlowa sprzętu:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2013

Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

L.p.	Cecha lub parametr wymagany	Potwierdzenie	Potwierdzenie i opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Modułowa budowa pompy. Całość umieszczona na wózku szpitalnym z możliwością szybkiego zdjęcia pompy z wózka (wersja transportowa). Pompa - po zdjęciu z wózka - wyposażona we własne kółka.	TAK	
2.	Kolorowy monitor LCD z możliwością obracania, składania i odłączania od konsoli na czas transportu	TAK	
3.	Szybkie i proste uruchamianie pompy	TAK	
4.	Samotestowanie urządzenia w czasie uruchamiania i w czasie pracy	TAK	
5.	Konstrukcja pompy zapewniająca wysoką skuteczność kliniczną - bardzo dużą prędkość inflacji i deflacji balonu	TAK	
6.	Oprogramowanie do wykrywania zaburzeń rytmu oraz automatycznego wyboru trybu wyzwalań kontrpulsacji	TAK	
7.	W przypadku migotania przedsionków wyzwalać załamkiem R	TAK	
8.	Możliwość współpracy z cewnikami wyposażonymi w optyczny czujnik ciśnienia	TAK	
9.	Możliwość pracy w różnych trybach dających użytkownikowi możliwość ustawienia pracy automatycznej lub możliwości manualnej kontroli nad większością ustawień i opcji.	TAK	
10.	Graficzna prezentacja stanu wypełnienia balonu oraz napełnienia butli z helem	TAK	
11.	Możliwość wymiany butli z helem bez przerywania pracy pompy	TAK	

12.	Butla z gazem wielokrotnego napełniania - 3 szt.	TAK	
13.	System alarmów dźwiękowych i optycznych	TAK	
14.	Zainstalowany fabrycznie aparat Dopplera do badania przepływu w kończynach	TAK	
15.	Brak konieczności kontroli i regulacji objętości gazu pracującego	TAK	
16.	Podstawowa praca pompy w karetce w odniesieniu do zasilania to: - zasilanie z przetwornicy o parametrach podanych w pkt 17, - zasilanie z wbudowanego akumulatora o czasie pracy min. 3 godz. - zasilanie sieciowe 230V/50Hz, +/- 10%.	TAK	
17.	Elektroniczna przetwornica napięcia IPS służy do zasilania urządzeń elektrycznych wymagających napięcia przemiennego 230V z akumulatorów i instalacji samochodowych o napięciu stałym 12V. Przetwornice serii IPS wytwarzają na wyjściu tzw. sinusoidę modyfikowaną. Jest to napięcie przemiennego o przebiegu prostokątnym, którego wartość skuteczna jest identyczna, jak wartość skuteczna przebiegu sinusoidalnego występującego w sieci energetycznej. • Moc: 1000W/700W • Zakres napięcia wejściowego: 11-15 VDC • Prąd bez obciążenia: 300mA • Napięcie wyjściowe: 230V • Zakres napięcia wyjściowego: 220-240VAC • Częstotliwość: 50Hz/60Hz±0.5 • Moc maksymalna (10min): 1000W • Moc przy ciągłym obciążeniu: 750W • Sprawność:>92% • Zabezpieczenie przeciążeniowe: przy obciążeniu 120% IPS automatycznie się wyłącza • Zabezpieczenie przed zwarcie: (automatyczne wyłączenie) • Zabezpieczenie przed zbyt niskim napięciem • Temperatura: 0-40 st. C • Wymiary: 235 x 148 x 60 • Waga: 1.1 Kg	TAK, można zasilać pompę z takiej przetwornicy	
18.	Dodatkowy, standardowy akumulator umożliwiający zastąpienie akumulatora wbudowanego	TAK	
19.	Zatrzaśkowe mocowanie akumulatora umożliwiające jego łatwą wymianę przez obsługę	TAK	
20.	Drukarka termiczna 2-kanalowa	TAK	
21.	Prędkość wydruku drukarki 25/50 mm/s	TAK	

22.	Wyświetlanie menu pomocy	TAK	
-----	--------------------------	-----	--

Gwarancja i serwis

L.p.	Gwarancja i, serwis	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Pełna gwarancja na cały oferowany sprzęt liczona od dnia odbioru końcowego i przekazania oferowanego sprzętu do bieżącej eksploatacji.	Okres nie krótszy niż 36 miesięcy	
2.	Przeglądy w okresie trwania gwarancji na koszt Wykonawcy (min. 1 przegląd rocznie)	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie gwarancji – 72 godziny od zgłoszenia	TAK	
4.	Każdy dzień przestoju spowodowany niesprawnością oferowanego sprzętu przedłuża o ten okres czas gwarancji.	TAK	
5.	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, urządzenie podlega wymianie na nowe.	TAK, po 3 naprawach	
6.	Wykonawca zapewnia części zamienne i materiały eksploatacyjne przez okres 10 lat.	TAK	
7.	Zapewnienie pełnej autoryzowanej obsługi serwisowej przez uprawnioną jednostkę gwarantującą skuteczną interwencję techniczną w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym dla oferowanego sprzętu.	TAK	

Szkolenie

L.p.	Szkolenia	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego oraz obsługi technicznej (pracowników sekcji sprzętu medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	
3.	Szczegółowa instrukcja obsługi i eksploatacji musi być dostarczona w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Odczynniki do analizatora parametrów krytycznych – dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii

Odczynniki niezbędne do wykonania ilości oznaczeń określonej w kolumnie C

L.p.	Odczynnik	Producent i nr katalogowy	Liczba oznaczeń na 36 m-cy	Wielkość opakowania	Niezbędna liczba opakowań do wykonania ilości badań określonej w kolumnie C	Cena jednego opakowania netto	Stawka VAT w %	Cena jednego opakowania brutto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
	A	B	C	D	E	F	G	H	I = E x F	J = I x VAT	K = I + J
1.			36000								
2.			36000								
3.			36000								
4.			36000								
5.			36000								
6.			36000								
7.			36000								
8.			36000								
Wartość razem netto											
Wartość podatku VAT											
Wartość razem brutto											

Gwarantujemy, że zaofiarowana ilość odczynników wyszczególnionych w niniejszym arkuszu asortymentowo-cenowym jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczającą zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Arkusze asortymentowo-cenowy (elementy zużywalne do analizatora parametrów krytycznych) – dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii

Elementy niezbędne do wykonania ilości oznaczeń określonej w Załączniku nr 2A w kolumnie C

L.p.	A Asortyment	B Producent, nr katalogowy	C Okres gwarancji elektrody lub modułu pomiarowego od momentu montażu	D Niezbędna ilość sztuk do wykonania ilości oznaczeń określonej w Załączniku nr 2A kolumna C	E Cena 1 szt. netto	F Stawka VAT w %	G Cena 1 szt. brutto	H = DxE Wartość netto	I=HxVAT Kwota podatku VAT	J=H+I Wartość brutto
1.	Zestaw kaset odczynnikowych									
2.	Sensory									
3.	Strzykawki heparynizowane			24000 szt.						
4.	Kapilary			12000 szt.						
5.	Materiał kontrolny umożliwiający wykonanie automatycznej kontroli jakości codziennie na 1 z 3 poziomów naprzemiennie									
6.	Inne*: - - -									
Wartość razem netto										
Wartość podatku VAT										
Wartość razem brutto										

Gwarantujemy, że zaoferowana ilość materiałów wyszczególnionych w niniejszym arkuszu asortymentowo-cenowym jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości oznaczeń określonych w Załączniku nr 2A. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązujemy się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

* Jeżeli wymagane są inne elementy należy je wymienić i wycenić w pozycji nr 6. Wszystkie materiały i części zużywalne nie wymienione przez Wykonawcę w poz. nr 6 wchodzi w koszt dzierżawy i przeglądów serwisowych.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Arkusz asortymentowo-cenowy nr 3 (Pakiet nr 2)

Koszty dzierżawy analizatora dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii

L.p. A	Nazwa B	Ilość miesięcy C	Cena netto za 1 miesiąc D	Wartość netto E=CxD	Stawka podatku VAT w % F	Kwota podatku VAT G=ExVAT	Wartość brutto H=E+G
1.	Dzierżawa analizatora: Typ/model: Producent:	36					

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

**Parametry wymagane (graniczne), wyposażenie, warunki serwisu oraz szkoleń -
Pakiet nr 2**

**Analizator parametrów krytycznych 1 szt. – dla Oddziału Anestezjologii i
Intensywnej Terapii**

Nazwa Wykonawcy:

Nazwa – typ analizatora:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: (min. 2012 r.)

Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

L.p.	Cecha lub parametr wymagany	Potwierdzenie	Potwierdzenie i opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Aparat nowy, nie starszy niż z 2012 r.	TAK	
2.	Automatyczny analizator parametrów krytycznych pracujący w systemie ciągłym, mierzący jednocześnie i z jednej próbki takie parametry jak: pH, pCO ₂ , pO ₂ , Na, K, Cl, Ca, Glu, Lac, O ₂ Hb, HHb, COHb, MetHb, tHb, SO ₂ , Bilirubina, Hct / dopuszcza się automatyczne oznaczanie hematokrytu ze zmierzonej hemoglobiny.	TAK	
3.	Zakres pomiarowy wapnia zjonizowanego od 0,1 mmol/l / dopuszcza się od 0,2 mmol/l	TAK	
4.	Zestawy odczynników na co najmniej 700 oznaczeń, w zamkniętym pojemniku wymiennym niezależnie od czujników pomiarowych, stabilne minimum 30 dni, zawierającym pojemnik na ścieki. Czujniki pomiarowe wymieniane oddzielnie od kasety odczynnikowej i kasety z materiałem kontrolnym lub kasety odczynnikowej, w której zawarte są wszystkie płyny wraz z materiałem kontrolnym. Dopuszcza się także analizator, w którym wszystkie elementy wymienne, tj. odczynniki, elektrody, płyny kontrolne, kalibracyjne, myjące, sonda aspiracyjna oraz hermetycznie zamknięty pojemnik na ścieki znajdujący się w jednej kasce wystarczający na 600 oznaczeń o stabilności na pokładzie 21 dni.	TAK	
5.	Możliwość ponownego użycia zestawu odczynników po wyjęciu go z analizatora i przełożeniu do innego analizatora tego samego typu. Dopuszcza się także zestaw odczynnikowy, który po włożeniu do analizatora należy całkowicie wykorzystać i	TAK	

	nie ma możliwości ponownego użycia w innym analizatorze tego typu.		
6.	Trwałość wszystkich elementów wymieniających wymienionych w pkt 4 ma być potwierdzona załączoną dokumentacją (instrukcja obsługi, certyfikaty, gwarancje elektrod). Zaoferowana ilość elementów wymieniających ma być zgodna z ich trwałością potwierdzoną w/w dokumentacją.	TAK	
7.	Ważność odczynników minimum 6 miesięcy (dopuszcza się minimum 4 miesiące) przed instalacją w analizatorze.	TAK	
8.	Wbudowany, w pełni automatyczny system kontroli jakości umożliwiający zaprogramowanie częstotliwości oznaczeń. Kontrola jakości wykonywana codziennie na 1 z 3 poziomów naprzemiennie. Dopuszcza się aparat, w którym znajduje się w pełni automatyczny system kontroli jakości, natomiast kontrola jakości wykonywana jest codziennie na 3 poziomach. Prezentacja wyników w postaci wykresów levey-jenningsa. Dopuszcza się także analizator wyposażony we wbudowany w pełni automatyczny system kontroli jakości spełniający najwyższe międzynarodowe standardy, gdzie kontrola jakości przeprowadzana jest w czasie rzeczywistym, w sposób całkowicie automatyczny do 30 sek., 30 min., 4 h, 12 h, 24 h oraz po każdym badaniu i gdzie nie ma możliwości zaprogramowania częstotliwości oznaczeń gdyż nie ma takiej potrzeby.	TAK	
9.	Automatyczna kalibracja jedno i dwupunktowa bez użycia butli gazowych – bez konieczności ingerencji użytkownika. Wszystkie parametry kalibrowane w pełni automatycznie bez ingerencji użytkownika.	TAK	
10.	Analizator w pełni automatyczny, nie wymagający żadnych procedur konserwacyjnych typu odbiać, przemywanie, czyszczenie lub wymiana sondy aspiracyjnej. Dopuszcza się analizator w pełni automatyczny, który okresowo wymaga drobnych procedur konserwacyjnych oraz wymiany sondy aspiracyjnej.	TAK	
11.	Objętość próbki krwi potrzebna do oznaczania kompletu parametrów BGE+ISE+Hct+GLU+LAC+COOX maksymalnie do 150 µl	TAK	

12.	Podawanie próbki bezpośrednio ze strzykawki lub kapilary.	TAK	
13.	Możliwość wykonania analizy z krwi pełnej.	TAK	
14.	Czas pomiaru do 2 minut.	TAK	
15.	Prosta komunikacja z operatorem, przejrzyste oprogramowanie za pomocą ikon, oprogramowanie w języku polskim.	TAK	
16.	Wbudowana drukarka, możliwość podłączenia do komputera oraz zgrywania wyników i danych na pendrive.	TAK	
17.	Analizator posiadający graficzny wykres trendów u pacjenta oraz mapę równowagi kwasowo-zasadowej zawierającą wykresy wyników pacjenta w odniesieniu do wyników standardowych. Dopuszcza się także analizator nieposiadający opcji graficznego wykresu trendów u pacjenta oraz mapy kwasowo-zasadowej, a który ma możliwość dokonywania zestawień wszystkich wyników danego pacjenta.	TAK	
18.	Minimum podwójny system (wewnętrzny i zewnętrzny) zapobiegający przedostaniu się skrzepu do toru pomiarowego.	TAK	
19.	Możliwość wpisania szczegółowych danych demograficznych pacjenta.	TAK	
20.	Instrukcja obsługi w języku polskim.	TAK	
21.	Możliwość podłączenia czytnika kodów kreskowych.	TAK	

Gwarancja i serwis

L.p.	Gwarancja i, serwis	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Pełna gwarancja na oferowany do dzierżawy analizator obejmująca utrzymanie aparatu w 100% sprawności i gotowości do bieżącej pracy. Gwarancja obejmuje koszty wszystkich napraw, przeglądów, kalibracji i walidacji oraz wymianę wszystkich elementów serwisowych (nie dotyczy elektrod i papieru).	Okres nie krótszy niż 36 miesięcy	
2.	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w okresie dzierżawy	TAK	
3.	W okresie dzierżawy wymagane przez producenta przeglądy okresowe (minimum 1 raz w roku) wraz z kosztami wymienianych części zamiennych, pakietów naprawczych i innych elementów zużywalnych. Cały zakres opisanej opieki serwisowej stanowi koszt Wykonawcy w ramach złożonej ceny oferty przetargowej.	TAK	

4.	W przypadku, gdy okres niesprawności aparatu przekracza 72 godziny Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego o porównywalnych parametrach na czas naprawy.	TAK	
5.	Reakcja serwisu w okresie dzierżawy 24 godziny od zgłoszenia.	TAK	

Szkolenie

L.p.	Szkolenia	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego oraz obsługi technicznej (pracowników sekcji sprzętu medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	
3.	Szczegółowa instrukcja obsługi i eksploatacji musi być dostarczona w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy (Pakiet nr 3)

(stanowi minimum wyposażenia Aparatów do znieczulania – 2 szt. – przykład)

L.p.	Asortyment (podać producenta)	Ilość szt.	J.m.	Nazwa handlowa, nr katalogowy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	$G=C*F$	$H=G*VAT$	$I=G+H$
1.	Aparaty do znieczulania	2	szt.					
Razem wartość netto								
Razem kwota podatku VAT								
Razem wartość brutto								

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

**Parametry wymagane, wyposażenie, warunki serwisu
oraz szkoleń - Pakiet nr 3**

Aparaty do znieczulania 2 szt. – dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii

Nazwa Wykonawcy:

Nazwa handlowa sprzętu:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2013

Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

L.p.	Cecha lub parametr wymagany	Potwierdzenie	Potwierdzenie i opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Zasilanie: AC 230 V 50 Hz	TAK	
2.	Aparat przystosowany do zawieszenia na kolumnie Movita lift firmy Draeger	TAK	
3.	Aparat wyposażony w system jezdny do przemieszczania aparatu po zdjęciu go z zawieszenia kolumnowego	TAK	
4.	Awaryjne zasilanie elektryczne całego systemu na minimum: 30 minut	TAK	
5.	Ssak injektorowy napędzany powietrzem lub próżniowy z regulacją siły ssania i zbiornikiem o pojemności min 0,6 l oraz zapasowy wymienny zbiornik na wydzieliny	TAK	
6.	Uchwyty do minimum dwóch parowników	TAK	
SYSTEM DYSTRYBUCJI GAZÓW			
7.	Precyzyjne, elektroniczne przepływomierze dla tlenu, podtlenu azotu, powietrza. Elektroniczny mieszalnik gazów.	TAK	
8.	W przypadku awarii mieszalnika elektronicznego dostępny tryb podaży mieszaniny: O ₂ i anestetyku wziewnego z parownika	TAK	
9.	System automatycznego utrzymywania minimalnego stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej z N ₂ O na poziomie 23% ± 2% stężenia tlenu	TAK	
10.	Kalibracja przepływomierzy dostosowana do znieczulania z niskimi i minimalnymi przepływami. Przepływ świeżych gazów: ≤ 300 ml/min.	TAK	

	UKŁAD ODDECHOWY		
11.	Kompaktowy układ oddechowy okrężny	TAK	
12.	Obejście tlenowe	TAK	
13.	Regulowana ciśnieniowa zastawka bezpieczeństwa	TAK	
14.	Pochłaniacz dwutlenku węgla - wielorazowego użytku - o obudowie przeziernej i pojemności: 1,2 - 1,5 litra	TAK	
15.	Eliminacja gazów anestetycznych poza salę operacyjną,	TAK	
16.	Przyłącze do podciągu gazów anestetycznych	TAK	
17.	Respirator anestetyczny	TAK	
18.	Co najmniej jeden port do parowników umożliwiający mocowanie parowników co najmniej dla sewofluranu i desfluranu. Port lub porty parowników zgodnie z systemem Draeger	TAK	
19.	Napęd elektryczny lub gazowy. W przypadku napędu gazowego jako gaz napędowy musi być używany co najmniej tlen, lub powietrze – jeżeli istnieje możliwość przełączenia gazu napędowego	TAK	
	TRYBY WENTYLACJI		
20.	Tryb ręczny	TAK	
21.	Oddech spontaniczny	TAK	
22.	VCV – wentylacja kontrolowana objętością	TAK	
23.	SIMV- synchronizowana wentylacja kontrolowana objętościowo ze wspomaganie ciśnieniowym	TAK	
24.	Regulacją czułości wyzwalacza przepływowego przy SIMV w zakresie min 0,5-12 l/min	TAK	
25.	PCV – wentylacja kontrolowana ciśnieniem	TAK	
26.	Synchronizowana wentylacja kontrolowana ciśnieniem ze wspomaganie ciśnieniowym	TAK	
27.	PSV – wentylacja spontaniczna wspomagana ciśnieniem,	TAK	
28.	PSV - automatyczne przełączenie na wentylację mechaniczną po wykryciu bezdechu w trybie PSV	TAK	
29.	Awaryjny tryb wentylacji mechanicznej pacjenta w przypadku zaniku zasilania w gazy medyczne (z sieci centralnej i z butli)	TAK	
	REGULACJE		
30.	Regulacja stosunku wdechu do wydechu przy wentylacji objętościowej: min. 2:1 do	TAK (podać zakres)	

	1:4		
31.	Regulacja częstości oddechu: min. 5 do 100 1/min	TAK (podać zakres)	
32.	Regulacja objętości oddechowej w trybie wentylacji objętościowej: min. 10 do 1400 ml	TAK (podać zakres)	
33.	PEEP - dodatnie ciśnienie końcowo wydechowe, regulacja w zakresie: min. od 4 do 20 cmH ₂ O	TAK (podać zakres)	
34.	Regulacja ciśnienia wdechu przy PCV: min. 10 do 60 hPa	TAK (podać zakres)	
35.	Płynna regulacja czasu narastania ciśnienia w cyklu oddechowym	TAK (podać zakres)	
36.	Regulacja czasu Plateau wdechu w zakresie: min. 10-60% czasu wdechu	TAK (podać zakres)	
	ALARMY		
37.	Niskiej objętości minutowej	TAK	
38.	Alarm minimalnego i maksymalnego ciśnienia wdechowego	TAK	
39.	Alarm braku zasilania w energię elektryczną	TAK	
40.	Alarm braku zasilania w gazy	TAK	
41.	Alarm Apnea działający na podstawie analizy ciśnienia, przepływu i CO ₂	TAK	
	POMIAR I OBRAZOWANIE		
42.	Pomiar objętości oddechu V _t	TAK	
43.	Pomiar objętości minutowej MV	TAK	
44.	Pomiar częstotliwości oddechowej	TAK	
45.	Pomiar ciśnienia szczytowego, prezentacja liczbowa	TAK	
46.	Pomiar ciśnienia plateau, prezentacja liczbowa	TAK	
47.	Pomiar ciśnienia PEEP, prezentacja liczbowa	TAK	
48.	Analiza xMAC z uwzględnieniem wieku pacjenta w aparacie do znieczulania	TAK	
49.	Kapnograf (kapnografia i kapnometria w aparacie do znieczulania)	TAK	
50.	Stężenia lotnych anestetyków z automatyczną detekcją zastosowanego środka w aparacie do znieczulania	TAK	
51.	Wbudowany w aparat moduł gazowy kalibrowany automatycznie i bez żadnych czynników zużywalnych typu gaz kalibracyjny	TAK	
52.	Zasilanie awaryjne zintegrowanego modułu gazowego w aparacie: min. 30 min	TAK	
53.	Objętość wentylacji minutowej przecieku prezentacja na ekranie w formie cyfrowej	TAK	
54.	Pomiar w aparacie wdechowego i wydechowego stężenia tlenu w gazach oddechowych, pomiar paramagnetyczny	TAK	

	lub równoważny (nie dopuszcza się czujników galwanicznych, elektrochemicznych)		
	PREZENTACJA GRAFICZNA		
55.	Prezentacja na kolorowym minimum 12 calowym ekranie aparatu parametrów znieczulenia – stężenia wdychowe i wydechowe anestetyków wziewnych, N2O	TAK	
56.	Obrazowanie na kolorowym minimum 12 calowym ekranie aparatu krzywych: ciśnienia w drogach oddechowych, przepływu, stężenia CO2 z prezentacją inCO2 oraz etCO2	TAK	
57.	Obrazowanie na kolorowym minimum 12 calowym ekranie aparatu pętli oddechowej minimum ciśnienie/objętość, objętość przepływ	TAK	
58.	Obrazowanie na kolorowym minimum 12 calowym ekranie aparatu wirtualnych przepływomierzy (graficzna prezentacja aktualnych przepływów świeżych gazów)	TAK	
59.	Trendy stężenia zastosowanych lotnych środków anestetycznych – minimum 6 godzin	TAK	
	INNE		
60.	Automatyczny test kontrolny aparatu sprawdzający poprawność działania urządzenia, nie wymagający interwencji użytkownika w trakcie trwania procedury	TAK	
61.	Dwa komplety wielorazowych drenów do wentylacji, ramię do podtrzymywania rur oraz przewodów pomiarowych	TAK	
62.	Przyłącza gazów medycznych zakończone wtykiem typu AGA	TAK	
63.	Komunikacja z aparatem w języku polskim	TAK	
	MONITOR PACJENTA		
64.	Monitor modułowy (dotyczy sprzętu i oprogramowania) przygotowany do pracy w standardowej sieci Ethernet	TAK	
65.	Poszczególne moduły pomiarowe i programowe przenoszone między monitorami bez udziału serwisu	TAK	
66.	Dowolne konfigurowanie kolejności wyświetlanych krzywych i innych parametrów na ekranie monitora	TAK	
67.	Monitor wyposażony we wbudowany akumulator umożliwiający pracę urządzenia przez: min. 2 godziny	TAK	
68.	System umożliwiający konfigurację monitora w celu dopasowania do wymagań	TAK	

	różnych stanowisk. Monitor przygotowany do stosowania dla wszystkich grup wiekowych od noworodka do dorosłego		
69.	Kolorowy pojedynczy ekran w postaci płaskiego wbudowanego panelu LCD TFT wysokiej jakości o przekątnej minimum 12"	TAK	
70.	Opisy i komunikaty ekranowe w języku polskim	TAK	
71.	Minimum 6 krzywych dynamicznych wyświetlanych jednocześnie na ekranie z możliwością rozbudowy do 8 krzywych	TAK	
72.	Zasilanie elektryczne: AC 230V, 50Hz	TAK	
73.	Bezpieczne i wygodne mocowanie do aparatu, umożliwiające łatwe dopasowanie położenia ekranu. Regulacja prawo - lewo i pochylenia	TAK	
MIERZONE PARAMETRY, MODUŁY POMIAROWE MONITORA PACJENTA			
74.	EKG	TAK	
75.	Pomiar częstości akcji serca w zakresie: min. 30 ÷ 250/min	TAK (podać zakres)	
76.	Monitorowanie jednocześnie 3 z 7 odprowadzeń rzeczywistych, dokładność pomiaru częstości akcji serca przynajmniej 1 %	TAK	
77.	Możliwość pomiaru 12 odprowadzeń EKG z mniej niż 10 elektrod	TAK	
78.	Filtr zakłóceń elektrochirurgicznych	TAK	
79.	Pulsoksymetr (saturacja)	TAK	
80.	W komplecie przewód interfejsowy i standardowy czujnik na palec	TAK	
81.	System monitorowania zapewniający poprawne pomiary przy słabym lub zakłóconym sygnale w zakresie: min. 30 ÷ 100%	TAK (podać zakres)	
82.	Pomiar w technologii zgodnej z Nellcor	TAK	
83.	Nieinwazyjny pomiar ciśnienia	TAK	
84.	Pomiar ręczny i automatyczny z regulowanym interwałem w zakresie: min. 1÷240 min	TAK (podać zakres)	
85.	Prezentacja wartości skurczowej, rozkurczowej oraz średniej, ciągłe pomiary przez określony czas staza żylna	TAK	
86.	W komplecie przewód i zestaw mankietów dla dorosłych (trzy rozmiary), mankiety pomiarowe bez lateksu	TAK	
87.	Pomiar temperatury:	TAK	
88.	Dwa tory pomiarowe	TAK	
89.	Wyświetlanie T1, T2	TAK	
90.	W komplecie dwa czujniki temperatury: powierzchniowy i rektalny	TAK	
91.	Sprzęt do inwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi (na wyposażeniu aparatu do	TAK	

	znieczulania) Inwazyjny pomiar ciśnienia:		
92.	minimum dwa tory pomiarowe	TAK	
93.	5 jednorazowych przetworników na zestaw	TAK	
94.	Możliwość pomiaru i wpisania nazw różnych ciśnień, w tym ciśnienia śródczaszkowego,	TAK	
95.	Dokładność pomiaru ciśnienia: min. +/- 1 mmHg	TAK	
96.	Możliwość rozbudowy o prezentację przebiegów dynamicznych oraz wartości liczbowych parametrów pobieranych z przedmiotowego aparatu do znieczulania takich jak: stężenie O ₂ , parametry wentylacji (częstość oddychania, PEEP, ciśnienie Plateau, ciśnienie w drogach oddechowych, wentylacja minutowa)	TAK	
97.	Kalkulator dawki leków	TAK	
98.	Alarmy na minimum 3 poziomach ważności – opisać	TAK	
99.	Ręczne oraz automatyczne ustawienie wszystkich granic alarmowych na podstawie bieżących parametrów monitorowanych u pacjenta	TAK	
100.	Pamięć minimum 50 sytuacji alarmowych zapisywanych ręczne i automatyczne w trakcie wystąpienia alarmu wraz z krzywymi dynamicznymi	TAK	
101.	Minimum 24-godzinne trendy wszystkich mierzonych parametrów w postaci tabel i wykresów z rozdzielczością jednej minuty	TAK	
102.	Możliwość rozbudowy o moduł BIS, sterowanie modulem z przedmiotowego monitora, komunikacja moduł jednostka centralna w języku polskim. Nie dopuszcza się osobnego urządzenia	TAK	
103.	Monitor zwiotczenia mięśniowego (na wyposażeniu aparatu do znieczulania) (Monitorowanie zwiotczenia mięśni NMT, Pomiar metodą ST, TOF i PTC. Moduł lub osobne urządzenie z prezentacją pomiarów NMT na przedmiotowych kardiomonitorach)	TAK	
104.	Możliwość rozbudowy o moduł/y rzutu minutowego serca metodą termodylucji oraz metodą ciągłą PiCCO komunikacja w języku polskim	TAK	
105.	Komunikacja z aparatem w języku polskim	TAK	
106.	Inne	TAK	
107.	Monitor modułowy (dotyczy sprzętu i oprogramowania) przygotowany do pracy w standardowej sieci Ethernet	TAK	
108.	Poszczególne moduły pomiarowe i programowe przenoszone między	TAK	

	monitorami bez udziału serwisu		
109.	Dowolne konfigurowanie kolejności wyświetlanych krzywych i innych parametrów na ekranie monitora	TAK	

Gwarancja i serwis

L.p.	Gwarancja i, serwis	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Pełna gwarancja na cały oferowany sprzęt liczona od dnia odbioru końcowego i przekazania oferowanego sprzętu do bieżącej eksploatacji.	Okres nie krótszy niż 36 miesięcy	
2.	Przeglądy w okresie trwania gwarancji na koszt Wykonawcy (min. 1 przegląd rocznie)	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie gwarancji – maksymalnie 48 godzin od zgłoszenia	TAK	
4.	Każdy dzień przestoju spowodowany niesprawnością oferowanego sprzętu przedłuża o ten okres czas gwarancji.	TAK	
5.	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, urządzenie podlega wymianie na nowe.	TAK, po 3 naprawach (wymianach) tego samego podzespołu (bloku)	
6.	W przypadku, gdy okres niesprawności przekracza 5 dni roboczych oferent zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego na czas naprawy.	TAK	
7.	Wykonawca zapewnia części zamienne i materiały eksploatacyjne przez okres 10 lat.	TAK	
8.	Zapewnienie pełnej autoryzowanej obsługi serwisowej przez uprawnioną jednostkę gwarantującą skuteczną interwencję techniczną w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym dla oferowanego sprzętu.	TAK	

Szkolenie

L.p.	Szkolenia	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego oraz obsługi technicznej (pracowników sekcji sprzętu medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	

3.	Szczegółowa instrukcja obsługi i eksploatacji musi być dostarczona w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej.	TAK	
----	---	-----	--

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy (Pakiet nr 4)

(stanowi minimum wyposażenia Stołu operacyjnego –1 szt. – przykład)

L.p.	Asortyment (podać producenta)	Ilość szt.	J.m.	Nazwa handlowa, nr katalogowy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	$G=C*F$	$H=G*VAT$	$I=G+H$
1.	Stół operacyjny z systemem wymiennych blatów (1 kolumna stała i 2 blaty ruchome)	1	szt.					
Razem wartość netto								
Razem kwota podatku VAT								
Razem wartość brutto								

.....

data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

**Parametry wymagane, wyposażenie, warunki serwisu
oraz szkoleń - Pakiet nr 4**

**Stół operacyjny z systemem wymiennych blatów (1 kolumna stała i 2 blaty ruchome)
1 szt. – dla Bloku Operacyjnego**

Nazwa Wykonawcy:

Nazwa handlowa sprzętu:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2013

Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

L.p.	Cecha lub parametr wymagany	Potwierdzenie	Potwierdzenie i opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Uniwersalny stół z systemem wymiennych blatów, wyposażony w i panel sterujący, z wózkiem do przewożenia blatów. Stół wyposażony w dźwiękowy system poinformowania użytkownika o wykonanej operacji i system sygnalizacji poprawnego połączenia kolumny z blatem. Stół kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego systemem stołów operacyjnych na bloku w zakresie kolumn i blatów - SATURN firmy Trumpf	TAK	
2.	Napęd stołu elektromechaniczny – dotyczy wszystkich elektrycznie regulowanych funkcji kolumny i blatów	TAK	
KOLUMNA STOŁU OPERACYJNEGO (1szt.) PRZYSTOSOWANA DO WYMIENNYCH BLATÓW			
3.	Zasilanie akumulatorowe ze wskaźnikiem naładowania akumulatorów umieszczonym na panelu sterującym, lub na kolumnie.	TAK	
4.	Elektromechaniczna regulacja wysokości blatu	TAK	
5.	Wysokość kolumny z blatem bez materaca nie mniejsza niż: 650mm $\pm$ 50mm	TAK	
6.	Wysokość kolumny z blatem bez materaca nie większa niż: 1100mm $\pm$ 50mm	TAK	
7.	Zakres elektrycznych przechyłów bocznych kolumn w obie strony od poziomu: 30° ($\pm$ 5°)	TAK	
8.	Zakres elektrycznego przechyłu w pozycji Trendelenburg: 30° ($\pm$ 2°)	TAK	
9.	Zakres elektrycznego przechyłu w pozycji antyTrendelenburg: 35° ($\pm$ 2°)	TAK	
10.	Zakres mechanicznego przesuwu wzdłużnego: min. 250 mm	TAK	

11.	Maksymalne obciążenie kolumny: min. 220 kg	TAK	
12.	Wysokość podstawy kolumny nie utrudniająca personelowi dostępu do pola operacji nawet po nadeptnięciu na podstawę (<i>maksymalnie 3 cm</i>)	TAK	
13.	Sterowanie każdą kolumną i wszystkimi elektrycznymi funkcjami blatu przy pomocy pilota na podczerwień oraz sterowanie głównymi funkcjami przy pomocy panelu sterującego umieszczonego na kolumnie.	TAK	
14.	Pilot na podczerwień wyposażony w ładowarkę, wskaźnik naładowania akumulatorów pilota (wskaźnik naładowania akumulatorów nie musi być na pilocie), zerowanie pozycji blatu jednym przyciskiem i oddzielny przycisk dla każdej elektrycznie regulowanej funkcji blatów i kolumn	TAK	
15.	Panel sterujący na kolumnie blatu zabezpieczony przed przypadkowym uruchomieniem, np. poprzez konieczność jednoczesnego naciśnięcia 2 przycisków (aktywującego + funkcyjnego) w celu wykonania każdego elektrycznego ruchu kolumny i blatu.	TAK	
16.	Panel sterujący wyposażony we wskaźnik naładowania akumulatorów min. stołu operacyjnego (dopuszcza się aby wskaźnik naładowania akumulatorów stołu umiejscowiony był w innym miejscu), zerowanie pozycji blatu, i oddzielny przycisk dla każdej z wymaganych elektrycznie regulowanych funkcji blatów i kolumn	TAK	
	BLATY RUCHOME – 2 szt.		
17.	Blat 4 częściowy składający się z następujących elementów: podgłówek pochylany i odłączany, płyta plecowa dzielona, płyta siedzeniowa, podnóżek 2-częściowy.	TAK	
18.	Regulacja pochylenia podnóżka – manualna lub przy pomocy sprężyny gazowej lub elektryczna, indywidualnie każdy podnóżek: + 95° / -95° (±5°)	TAK	
19.	Regulacja płyty plecowej – przy pomocy sprężyny gazowej lub elektryczna: Dopuszcza się przy zastosowaniu dzielonej płyty plecowej zakresy regulacji dla części dolnej +70/-60 °(±5°) i dla części górnej +90/-60 °(±5°)	TAK	
20.	Wypiętrzenie klatki piersiowej - przy pomocy np. korby, lub elektrycznie (elektromechanicznie): realizowane dzięki dzielonej płycie plecowej lub poprzez inne ustawieniu segmentów blatu	TAK	
21.	Manualna regulacja podgłówka: + 60° / - 60° (± 10°)	TAK	
22.	Moduł bezprzewodowej komunikacji z systemami sterowania zintegrowanej sali operacyjnej z certyfikatami współpracy z min. dwoma systemami np. Olympus, Wolf, Storz, Stryker	TAK	
23.	Interfejs do cyfrowej diagnostyki	TAK	

24.	Całkowita szerokość blatu: min. 580 mm	TAK	
25.	Blaty pokryte w całości zdejmowanymi materacami bezszwowymi piankowymi o właściwościach przeciwdrożdżynowych o grubości min. 55 mm (± 5) przystosowanymi do dezynfekcji środkami powierzchniowo czynnymi. Nie dopuszcza się mocowania na rzepy.	TAK	
26.	Przezierność dla promieniowania RTG na całej długości stołu	TAK	
27.	Wszystkie elementy metalowe zewnętrzne blatów wykonane ze stali nierdzewnej kwasoodpornej z wyłączeniem przegubów	TAK	
28.	Obciążalność każdego blatu: min. 220 kg	TAK	
29.	W wyposażenie sumaryczne do blatów: - rozeta na mocowanie rur anestezyjnych - 2 szt. - podpórka anestezyjna pod rękę – 4 szt. - podglówek żelowy pod głowę do ułożenia na brzuchu – 2 szt. - ekran anestezyjny z zaciskiem mocującym – 2 szt. - pas do ciała – 2 szt. - zapórka do ułożenia na boku wieloosiowa - 2 kpl - podpora do nóg Goepel - 4 szt. - zaciski montażowe do szyn bocznych do montowania wyposażenia z możliwością regulacji kątowej -8 szt.	TAK	
30.	Wózek do transportu blatów z możliwością jazdy na wprost i jazdy kierunkowej z dodatkowym 5 kołem ułatwiającym manewrowanie oraz funkcją blokady kierunkowej	TAK	
31.	Udźwig wózka: min. 220 kg	TAK	
32.	Możliwość ustawienia pozycji Trendelenburga i anty w zakresie: min. $\pm 15^\circ$	TAK	
33.	Przejmowanie blatu przez wózek w sposób bez wysiłkowy przy pomocy jednego przycisku na pilocie lub na panelu umieszczonym na kolumnie lub przy pomocy pedału nożnego na wózku (dopuszcza się użycie dodatkowego przełącznika (aktywatora) np. wybierającego czy wózek podejmuje sam blat czy cały stół)	TAK	
34.	Możliwość podniesienia przez wózek samego blatu lub całego stołu (blat + kolumna) z możliwością manewrowania nimi po podniesieniu	TAK	

Gwarancja i serwis

L.p.	Gwarancja i, serwis	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Pełna gwarancja na cały oferowany sprzęt liczona od dnia odbioru końcowego i przekazania oferowanego sprzętu do bieżącej eksploatacji.	Okres nie krótszy niż 36 miesięcy	

2.	Przeglądy w okresie trwania gwarancji na koszt Wykonawcy (min. 1 przegląd rocznie)	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie gwarancji – maksymalnie 48 godzin od zgłoszenia	TAK	
4.	Każdy dzień przestoju spowodowany niesprawnością oferowanego sprzętu przedłuża o ten okres czas gwarancji.	TAK	
5.	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, urządzenie podlega wymianie na nowe.	TAK, po 3 naprawach (wymianach) tego samego podzespołu (bloku)	
6.	W przypadku, gdy okres niesprawności przekracza 5 dni roboczych oferent zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego na czas naprawy.	TAK	
7.	Wykonawca zapewnia części zamienne i materiały eksploatacyjne przez okres 10 lat.	TAK	
8.	Zapewnienie pełnej autoryzowanej obsługi serwisowej przez uprawnioną jednostkę gwarantującą skuteczną interwencję techniczną w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym dla oferowanego sprzętu.	TAK	

Szkolenie

L.p.	Szkolenia	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego oraz obsługi technicznej (pracowników sekcji sprzętu medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	
3.	Szczegółowa instrukcja obsługi i eksploatacji musi być dostarczona w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy (Pakiet nr 5)

(stanowi minimum wyposażenia Zestawu narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompy histeroskopowej – 1 kpl oraz diatermii chirurgicznej z systemem zamykania naczyń – 1 szt. – przykład)

L.p.	Asortyment (podać producenta)	Ilość szt.	J.m.	Nazwa handlowa, nr katalogowy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	$G=C \cdot F$	$H=G \cdot \text{VAT}$	$I=G+H$
1.	Zestaw narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompa histeroskopowa	1	kpl					
2.	Diatermia chirurgiczna z systemem zamykania naczyni	1	szt.					
Razem wartość netto								
Razem kwota podatku VAT								
Razem wartość brutto								

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

**Parametry wymagane, wyposażenie, warunki serwisu
oraz szkoleń - Pakiet nr 5**

**Zestaw narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompa histeroskopowa – 1 kpl
oraz diatermia chirurgiczna z systemem zamykania naczyń – 1 szt. – dla Oddziału
Ginekologicznego**

Nazwa Wykonawcy:
 Nazwa handlowa sprzętu:
 Producent:
 Kraj pochodzenia:
 Rok produkcji: 2013

Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

L.p.	Cecha lub parametr wymagany	Potwierdzenie	Potwierdzenie i opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
	HISTEROSKOP KOMPAKTOWY – optyka zintegrowana z płaszczem		
1.	Średnica zewnętrzna nie większa niż 3,9 mm	TAK	
2.	Kanał narzędziowy na wprost	TAK	
3.	Kąt patrzenia optyki 25-30 stopni	TAK	
4.	Kanał narzędziowy minimum 5 Charr	TAK	
5.	Uchwyt stabilizujący	TAK	
6.	Kosz do sterylizacji histeroskopu kompaktowego	TAK	
	PODSTAWOWE INSTRUMENTARIUM DO HISTEROSKOPU		
7.	Uchwyt kleszczyków z zabezpieczeniem przeciążeniowym	TAK	
8.	Wkład/część robocza kleszczyków do ciał obcych typ „aligator” rozmiar min.5 Charr., długość robocza 340-360 mm., Kompatybilność z oferowanym histeroskopem.	TAK	
9.	Wkład/część robocza kleszczyków biopsyjnych rozmiar minimum 5 Charr. długość robocza 340-360 mm., Kompatybilność z oferowanym histeroskopem.	TAK	
10.	Wkład/część robocza nożyczek o rozmiarze min 5 Charr., długość robocza 340-360 mm., Kompatybilność z oferowanym histeroskopem.	TAK	
11.	Wkład/część robocza kleszczyków chwytających ostrych typ tzw. "kulociąg /zęby myszy" rozmiar minimum 5 Charr., długość robocza 400-430 mm. Kompatybilność z oferowanym histeroskopem.	TAK	

	ELEKTRODA BIPOLARNA PREPARACYJNA		
12.	Elektroda bipolarna 5 Fr., długość 350-360 mm do dissekcji, preparacji i waporyzacji (autoklawowalna) - 3 szt.	TAK	
13.	Kabel do elektrody bipolarnej długość minimum 2500 mm	TAK	
	RESEKTOSKOP HYBRYDOWY MONO - BIPOLARNY		
14.	Optyka 2,7 – 2,9 mm, kąt patrzenia 10-15 stopni	TAK	
15.	Kosz do sterylizacji optyki z wymiennymi leżami silikonowymi	TAK	
16.	Napęd elektrod histeroresektora hybrydowego mono-bipolarnego	TAK	
17.	Płaszcz zewnętrzny histeroresektora maksymalnie 24,5 Fr. (8 mm), z kranikiem irygacyjnym. Końcówka płaszcza z dziurkami irygacyjnymi	TAK	
18.	Płaszcz wewnętrzny histeroresektora minimum 22,5 Fr., z kranikiem irygacyjnym	TAK	
19.	Obturator do oferowanego płaszcza	TAK	
20.	Elektroda bipolarna tnąca , jednorazowa sterylna (opakowanie min. 3 szt.) - 5 opakowań	TAK	
21.	Elektroda bipolarna wałeczkowa jednorazowa sterylna (opakowanie min. 3 szt) - 2 opakowania	TAK	
22.	Kabel bipolarny do histeroresektora długość minimum 3000 mm	TAK	
23.	Wkład roboczy, do oferowanego płaszcza zewnętrznego z portem dla instrumentarium 5 - 7 Fr.	TAK	
	ŚWIATŁOWODY		
24.	Światłowód średnica 2,5 - 3 mm, długość minimum 2200 mm	TAK	
	POMPA DO HISTEROSKOPII		
25.	Perystaltyczna pompa do histeroskopii	TAK	
26.	Pompa podająca płyn - rolkowa	TAK	
27.	Kontrola ciśnienia wewnątrzmacicznego i przepływu	TAK	
28.	Cyfrowe i "słupkowe" wyświetlanie parametrów	TAK	
29.	Automatyczne rozpoznawanie instrumentów o małych przekrojach w celu optymalnego dobierania parametrów ciśnienia i przepływu	TAK	
30.	Zakres ciśnień od 15 mmHg do min. 150 mmHg z wielostopniową regulacją	TAK	
31.	Przepływ regulowany/dostosowywany w zakresie minimum 150-500 ml/min	TAK	
32.	Dreny autoklawowalne do pompy histeroskopowej	TAK	
	DIATERMIA MONO I BIPOLARNA Z MOŻLIWOŚCIĄ PRACY W ŚRODOWISKU SOLI FIZJOLOGICZNEJ - minimum wymagań		
33.	Automatyczne dopasowanie mocy wyjściowej w zależności od: właściwości fizykochemicznych tkanek, wielkości i kształtu elektrody tnącej, sposobu prowadzenia cięcia, koagulacji	TAK	

34.	Jednostka sterująca z wielokolorowym wyświetlaczem TFT o przekątnej min 6'', obrazującym parametry urządzenia, służącym do komunikacji użytkownik-aparat	TAK	
35.	Różna sygnalizacja dźwiękowa aktualnego trybu pracy dla cięcia i koagulacji mono i bipolarnej	TAK	
36.	Odporność urządzenia na impuls defibrylacji	TAK	
37.	Monitor poprawnego przylegania elektrody neutralnej o niezależnej orientacji	TAK	
38.	Automatyczna kontrola funkcji urządzenia po załączeniu do sieci i podczas zabiegu	TAK	
39.	Możliwość zapamiętania min. 70 programów w przez jednostkę sterującą i zapisania ich pod wieloznakową nazwą procedury lub nazwiskiem lekarza w języku polskim	TAK	
40.	Sygnalizacja dźwiękowa i wizualna awarii z wyświetleniem kodu błędu	TAK	
41.	Kody błędów z opisem tekstowym w języku polskim i możliwość ich zapamiętania. Dopuszcza się kody błędów z opisem tekstowym w języku polskim, które wyświetlają się automatycznie, bez konieczności ich zapamiętania.	TAK	
42.	Ilość gniazd przyłączeniowych: a. monopolarne - min. 1; b. bipolarne - min. 1; c. zamykania naczyń - 1; d. neutralne - 1	TAK	
43.	Gniazda monopolarne umożliwiające bezpośrednie podłączenie kabli jednobolcowych o średnicy 4mm lub 5mm oraz kabli 3 - bolcowych	TAK	
44.	Możliwość uruchamiania funkcji monopolarnych i bipolarnej przy użyciu jednego włącznika nożnego	TAK	
45.	Funkcja cięcia i koagulacji bipolarnej do pracy w środowisku soli fizjologicznej	TAK	
46.	Maksymalna moc wyjściowa cięcia monopolarnego do 300 + 10 [W] dostępna dla różnych rodzajów cięcia monopolarnego. Dopuszcza się 360 W.	TAK	
47.	Manualne ograniczenie mocy maksymalnej z możliwością regulacji co 1W lub progresywnej w pełnym zakresie pracy dla cięcia, koagulacji mono - i bipolarnej	TAK	
48.	Minimum 3 tryby - rodzaje cięcia monopolarnego	TAK	
49.	Minimalna moc znamionowa koagulacji monopolarnej 200 + 10 [W]	TAK	
50.	Minimum trzy rodzaje/ tryby koagulacji monopolarnej: (delikatna, intensywna i bezkontaktowa)	TAK	
51.	Aktywacja funkcji monopolarnych: pedał podwójny i / lub przyciski na uchwycie	TAK	
52.	Minimalna moc wyjściowa koagulacji bipolarnej 120 + 10 [W]	TAK	
53.	Aktywacja funkcji bipolarnej: pedał i / lub funkcja auto-start	TAK	
54.	Możliwość samodzielnej regulacji przez personel	TAK	

	medyczny czasu opóźnienia funkcji auto-start z dokładnością do co najmniej 0,1 sekundy		
55.	Możliwość podłączenia, zintegrowania przystawki argonowej oraz ewakuatora dymu z pola operacyjnego	TAK	
	WYPOSAŻENIE DIATERMII		
56.	Włącznik nożny, podwójny z przyciskiem do zmiany programu- 1 szt.	TAK	
57.	Elektroda neutralna wielorazowa z kablem dł. min. 4m - 1 szt.	TAK	
58.	Jednorazowa elektroda bierna dwudzielna dla dorosłych - minimum 50 szt.	TAK	
59.	Kabel do elektrody biernej jednorazowej - 1 szt	TAK	

Gwarancja i serwis

L.p.	Gwarancja i, serwis	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Pełna gwarancja na cały oferowany sprzęt liczona od dnia odbioru końcowego i przekazania oferowanego sprzętu do bieżącej eksploatacji.	Okres nie krótszy niż 36 miesięcy	
2.	Przeglądy w okresie trwania gwarancji na koszt Wykonawcy (min. 1 przegląd rocznie)	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie gwarancji – maksymalnie 72 godziny od zgłoszenia	TAK	
4.	Każdy dzień przestoju spowodowany niesprawnością oferowanego sprzętu przedłuża o ten okres czas gwarancji.	TAK	
5.	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, urządzenie podlega wymianie na nowe.	TAK, po 3 naprawach (wymianach) tego samego podzespołu (bloku)	
6.	W przypadku, gdy okres niesprawności przekracza 5 dni roboczych oferent zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego na czas naprawy.	TAK	
7.	Wykonawca zapewnia części zamienne i materiały eksploatacyjne przez okres 10 lat.	TAK	
8.	Zapewnienie pełnej autoryzowanej obsługi serwisowej przez uprawnioną jednostkę gwarantującą skuteczną interwencję techniczną w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym dla oferowanego sprzętu.	TAK	

Szkolenie

L.p.	Szkolenia	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego oraz obsługi technicznej (pracowników sekcji sprzętu medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	
3.	Szczegółowa instrukcja obsługi i eksploatacji musi być dostarczona w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy (Pakiet nr 6)

(stanowi minimum wyposażenia Diatermii chirurgicznej z modulem argonowym – 1 szt. – przykład)

L.p.	Asortyment (podać producenta)	Ilość szt.	J.m.	Nazwa handlowa, nr katalogowy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	$G=C*F$	$H=G*VAT$	$I=G+H$
1.	Diatermia chirurgiczna z modulem argonowym	1	szt.					
Razem wartość netto								
Razem kwota podatku VAT								
Razem wartość brutto								

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

**Parametry wymagane, wyposażenie, warunki serwisu
oraz szkoleń - Pakiet nr 6**

Diatermia chirurgiczna z modułem argonowym – 1 szt. – dla Bloku Operacyjnego

Nazwa Wykonawcy:

Nazwa handlowa sprzętu:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2013

Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

L.p.	Cecha lub parametr wymagany	Potwierdzenie	Potwierdzenie i opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Urządzenie mono i bipolarne.	TAK	
2.	Tryby pracy: Cięcie monopolarne: - tryb czysty - tryb mieszany (lub inne tryby równoważne realizujące porównywalny efekt - należy podać jakie tryby oferuje wykonawca) Koagulacja monopolarna: - tryb kontaktowy - tryb spray (lub inne tryby równoważne realizujące porównywalny efekt - należy podać jakie tryby oferuje wykonawca) Bipolarny: - standard (lub inne tryby równoważne realizujące porównywalny efekt - należy podać jakie tryby oferuje wykonawca)	TAK, dla wszystkich trybów	
3.	Tryb bipolarny - moc: max. ≥ 70 W	TAK	
4.	Cięcie monopolarne tryb czysty - moc: max. ≥ 300 W	TAK	
5.	Cięcie monopolarne tryb mieszany - moc: max. ≥ 200 W	TAK	
6.	Koagulacja monopolarna tryb kontaktowy - moc: max. ≥ 120 W	TAK	
7.	Koagulacja monopolarna tryb natryskowy - moc: max. ≥ 80 W, dopuszczalna max. ≥ 120 W	TAK	

8.	Minimum trzy indywidualne wyświetlacze cyfrowe do wizualizacji nastawionej mocy oddzielnie dla trybu bipolarnego, cięcia monopolarnego i koagulacji monopolarnej, lub z jednym wyświetlaczem dotykowym LCD, podzielonym na min. trzy panele odpowiadające gniazdom podłączeniowym aparatu. Dopuszcza się nowocześniejszy wyświetlacz dotykowy – pojemnościowy, wysokiej rozdzielczości, podzielony na 4 panele odpowiadające gniazdom podłączeniowym (w miejsce wyświetlacza LCD).	TAK	
9.	Sygnał dźwiękowy dla alarmów.	TAK	
10.	Zróznicowany sygnał dźwiękowy dla różnych trybów pracy z możliwością regulacji głośności.	TAK	
11.	Minimum: dwa gniazda urządzenia monopolarnego, lub min. dwa gniazda uniwersalne, min. jedno gniazdo urządzenia bipolarnego.	TAK	
12.	Minimum: dwa gniazda sterowników nożnych oddzielnie dla trybu bipolarnego i trybu monopolarnego, lub jedno gniazdo włącznika nożnego uniwersalnego - obsługującego wszystkie wyjścia aparatu.	TAK	
13.	Włącznik urządzenia zamontowany na panelu przednim.	TAK	
14.	Urządzenie wyposażone w system zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem w polu przylegania płytki biernej.	TAK	
15.	Automatyczny, adaptacyjny system bezpieczeństwa dla elektrody powrotnej w zakresie: do max. 240 Ohm	TAK	
16.	Urządzenie wyposażone w system pozwalający dostosować moc urządzenia do zmian impedancji koagulowanej tkanki.	TAK	
17.	Włącznik nożny monopolarny (jedno lub dwuprzyciskowy) do cięcia i koagulacji, - 1 szt., długość przewodu: 4 m do 5 m	TAK	
18.	Włącznik bipolarny, - 1 szt., długość przewodu: 4 m do 5 m	TAK	
19.	Wózek montażowy, odporny na rdzę, z uchwytami na przewody, dwa koła z blokadą nożną, półka na przystawkę argonową (jeżeli przystawka występuje jako oddzielny element), uchwyt lub szafka na dwie butle 5L, - 1 szt.	TAK	
20.	Możliwość łatwego demontażu z wózka urządzenia łącznie z przystawką argonową i montażu kompletu na kolumnie chirurgicznej firmy Draeger	TAK	
	PRZYSTAWKA ARGONOWA		
21.	Przystawka argonowa do chirurgii otwartej i laparoskopowej w osłonie argonu. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie diatermii z wewnętrznym modułem argonowym	TAK	
22.	Przystawka spełnia wszystkie odpowiednie warunki	TAK	

	normy IEC 60601-1 drugie wydanie oraz IEC 60601-2-2 trzecie wydanie.		
23.	Przystawka klasyfikowana pod względem zagrożenia porażeniem elektrycznym, pożarem, zagrożeń mechanicznych i innych wyłącznie zgodnie z UL60601-1 i CAN/CSA C22.2 Nr 601.1.	TAK	
24.	Przepływ gazu: regulowany w zakresie co najmniej od 0,5 do 10 litrów/minutę Dopuszcza się standardowy przepływ gazu: 0,5-12 standardowych litrów/ minutę ± 15% przepływu pokazane na wyświetlaczu przepływu.	TAK	
25.	Układ filtrujący zanieczyszczenia argonu. Dopuszcza się filtr zanieczyszczeń zakładany na wylot argonu przed podłączeniem uchwytu.	TAK	
26.	Wskaźnik niedrożności.	TAK	
27.	Wskaźnik włączenia przepływu gazu.	TAK	
28.	Wyświetlacz wielkości przepływu gazu.	TAK	
29.	Wskaźnik przepływu gazu.	TAK	
30.	Selektor zakresu przepływu gazu.	TAK	
31.	Wskaźnik stopnia napełnienia butli.	TAK	
32.	Możliwość sterownia z włącznika nożnego lub z rękojeści.	TAK	

Gwarancja i serwis

L.p.	Gwarancja i, serwis	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Pełna gwarancja na cały oferowany sprzęt liczona od dnia odbioru końcowego i przekazania oferowanego sprzętu do bieżącej eksploatacji.	Okres nie krótszy niż 36 miesięcy	
2.	Przeglądy w okresie trwania gwarancji na koszt Wykonawcy (min. 1 przegląd rocznie)	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie gwarancji – maksymalnie 48 godzin od zgłoszenia	TAK	
4.	Każdy dzień przestoju spowodowany niesprawnością oferowanego sprzętu przedłuża o ten okres czas gwarancji.	TAK	
5.	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, urządzenie podlega wymianie na nowe.	TAK, po 3 naprawach (wymianach) tego samego podzespołu (bloku)	
6.	W przypadku, gdy okres niesprawności przekracza 5 dni roboczych oferent zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego na czas naprawy.	TAK	

7.	Wykonawca zapewnia części zamienne i materiały eksploatacyjne przez okres 10 lat.	TAK	
8.	Zapewnienie pełnej autoryzowanej obsługi serwisowej przez uprawnioną jednostkę gwarantującą skuteczną interwencję techniczną w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym dla oferowanego sprzętu.	TAK	

Szkolenie

L.p.	Szkolenia	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego oraz obsługi technicznej (pracowników sekcji sprzętu medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	
3.	Szczegółowa instrukcja obsługi i eksploatacji musi być dostarczona w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy (Pakiet nr 7)

(stanowi minimum wyposażenia Diatermii chirurgicznej mono i bipolarnej – 2 szt. – przykład)

L.p.	Asortyment (podać producenta)	Ilość szt.	J.m.	Nazwa handlowa, nr katalogowy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	$G=C*F$	$H=G*VAT$	$I=G+H$
1.	Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna	2	szt.					
Razem wartość netto								
Razem kwota podatku VAT								
Razem wartość brutto								

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

**Parametry wymagane, wyposażenie, warunki serwisu
oraz szkoleń - Pakiet nr 7**

**Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna – 2 szt. – dla Oddziału Urologicznego i
Oddziału Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej**

Nazwa Wykonawcy:

Nazwa handlowa sprzętu:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2013

Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

L.p.	Cecha lub parametr wymagany	Potwierdzenie	Potwierdzenie i opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Urządzenie mono i bipolarne	TAK	
2.	Tryby pracy: Cięcie monopolarne: - tryb niski - tryb czysty - tryb mieszany (lub inne tryby równoważne realizujące porównywalny efekt - należy podać jakie tryby oferuje wykonawca) Koagulacja monopolarna: - tryb wysuszania - tryb kontaktowy - tryb spray (lub inne tryby równoważne realizujące porównywalny efekt - należy podać jakie tryby oferuje wykonawca) Bipolarny: - tryb precyzyjny - tryb standardowy - tryb dużej mocy - Autobipolar. (lub inne tryby równoważne realizujące porównywalny efekt - należy podać jakie tryby oferuje wykonawca)	TAK, dla wszystkich trybów	
3.	Tryb bipolarny (wszystkie tryby) - moc: max. ≥ 70 W	TAK	
4.	Cięcie monopolarne tryb niski i czysty - moc: max. ≥ 300 W	TAK	
5.	Cięcie monopolarne tryb mieszany - moc: max. ≥ 200 W	TAK	
6.	Koagulacja monopolarna (wszystkie tryby) - moc: max. ≥ 120 W	TAK	

7.	Minimum trzy indywidualne wyświetlacze cyfrowe do wizualizacji nastawionej mocy oddzielnie dla trybu bipolarnego, cięcia monopolarnego i koagulacji monopolarnej, lub z jednym wyświetlaczem dotykowym LCD, podzielonym na min. trzy panele odpowiadające gniazdom podłączeniowym aparatu. Dopuszcza się nowocześniejszy wyświetlacz dotykowy-pojemnościowy, wysokiej rozdzielczości, podzielony na 4 panele odpowiadające gniazdom podłączeniowym (w miejsce wyświetlacza LCD).	TAK	
8.	Sterowanie za pomocą izolowanych przycisków	TAK	
9.	Sygnał dźwiękowy dla alarmów.	TAK	
10.	Zróżnicowany sygnał dźwiękowy dla różnych trybów pracy z możliwością regulacji głośności	TAK	
11.	Minimum: dwa gniazda urządzenia monopolarnego, lub min. dwa gniazda uniwersalne, min. jedno gniazdo urządzenia bipolarnego	TAK	
12.	Minimum: dwa gniazda sterowników nożnych oddzielnie dla trybu bipolarnego i trybu monopolarnego, lub jedno gniazdo włącznika nożnego uniwersalnego - obsługującego wszystkie wyjścia aparatu.	TAK	
13.	Włącznik urządzenia zamontowany na panelu przednim	TAK	
14.	Urządzenie wyposażone w system zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem w polu przylegania płytki biernej	TAK	
15.	Automatyczny, adaptacyjny system bezpieczeństwa dla elektrody powrotnej w zakresie: do max. 240 Ohm	TAK	
16.	Urządzenie wyposażone w system pozwalający dostosować moc urządzenia do zmian impedancji koagulowanej tkanki	TAK	
17.	Włącznik nożny monopolarny (jedno lub dwuprzyciskowy) do cięcia i koagulacji, 1 szt., długość przewodu 4 m do 5 m	TAK	
18.	Włącznik bipolarny - 1 szt., długość przewodu 4 m do 5 m	TAK	
19.	Wózek montażowy, odporny na rdzę, z uchwytami na przewody, dwa koła z blokadą nożną, półka na przystawkę argonową (jeżeli przystawka występuje jako oddzielny element), uchwyt lub szafka na dwie butle 5L, - 1 szt.	TAK	
20.	Możliwość łatwego demontażu urządzenia z wózka i montażu na kolumnie chirurgicznej firmy Draeger	TAK	

Gwarancja i serwis

L.p.	Gwarancja i, serwis	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Pełna gwarancja na cały oferowany sprzęt liczona od dnia odbioru końcowego i przekazania oferowanego sprzętu do bieżącej eksploatacji.	Okres nie krótszy niż 36 miesięcy	
2.	Przeglądy w okresie trwania gwarancji na koszt Wykonawcy (min. 1 przegląd rocznie)	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie gwarancji – maksymalnie 48 godzin od zgłoszenia	TAK	
4.	Każdy dzień przestoju spowodowany niesprawnością oferowanego sprzętu przedłuża o ten okres czas gwarancji.	TAK	
5.	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, urządzenie podlega wymianie na nowe.	TAK, po 3 naprawach (wymianach) tego samego podzespołu (bloku)	
6.	W przypadku, gdy okres niesprawności przekracza 5 dni roboczych oferent zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego na czas naprawy.	TAK	
7.	Wykonawca zapewnia części zamienne i materiały eksploatacyjne przez okres 10 lat.	TAK	
8.	Zapewnienie pełnej autoryzowanej obsługi serwisowej przez uprawnioną jednostkę gwarantującą skuteczną interwencję techniczną w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym dla oferowanego sprzętu.	TAK	

Szkolenie

L.p.	Szkolenia	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego oraz obsługi technicznej (pracowników sekcji sprzętu medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	
3.	Szczegółowa instrukcja obsługi i eksploatacji musi być dostarczona w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy (Pakiet nr 8)

(stanowi minimum wyposażenia Diatermii elektrochirurgicznej – 1 szt. – przykład)

L.p.	Asortyment (podać producenta)	Ilość szt.	J.m.	Nazwa handlowa, nr katalogowy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	$G=C*F$	$H=G*VAT$	$I=G+H$
1.	Diatermia elektrochirurgiczna	1	szt.					
Razem wartość netto								
Razem kwota podatku VAT								
Razem wartość brutto								

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

**Parametry wymagane, wyposażenie, warunki serwisu
oraz szkoleń - Pakiet nr 8**

Diatermia elektrochirurgiczna – 1 szt. – dla Pracowni Radiologii Zabiegowej

Nazwa Wykonawcy:

Nazwa handlowa sprzętu:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2013

Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

L.p.	Cecha lub parametr wymagany	Potwierdzenie	Potwierdzenie i opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
	WYMAGANIA OGÓLNE		
1.	Urządzenie działające w trybie mono i bipolarnym.	TAK	
2.	Zasilanie elektryczne urządzenia: 230V 50Hz	TAK	
3.	Zabezpieczenie przeciwporażeniowe. Klasa I CF	TAK	
4.	Pobór mocy do max. 350W	TAK	
5.	Zabezpieczenie przed przeciążeniem aparatu.	TAK	
6.	Aparat z zabezpieczeniem przed impulsem defibrylacji zgodnie z normą EN 60601-1	TAK	
7.	Aparat wyposażony w panel sterowania z przyciskami wyboru trybów i mocy. Panel łatwy do utrzymania w czystości. Brak elementów wypukłych, pokręteł itp.	TAK	
8.	Autotest urządzenia oraz podłączonego osprzętu po włączeniu zasilania	TAK	
9.	Odrębne cyfrowe wyświetlacze ustawionej mocy dla każdego z dostępnych rodzajów pracy (cięcie i koagulacja monopolarna, koagulacja bipolarna)	TAK	
10.	System kontroli elektrody neutralnej. Wyświetlacz poprawnego podłączenia elektrody neutralnej za pomocą 8 stopniowego wskaźnika diodowego.	TAK	
11.	Sygnalizacja złej aplikacji elektrody jednorazowej dwudzielnej, informacja dźwiękowa i wizualna	TAK	
12.	Aparat wyposażony w główny wyłącznik zasilania umieszczony z tyłu aparatu, oraz przycisk „czuwania” na panelu frontowym.	TAK	
13.	Regulacja mocy we wszystkich dostępnych trybach pracy aparatu: w zakresie 1-30W z krokiem co 1W, oraz z krokiem co 5W powyżej 30W	TAK	
14.	Urządzenie wyposażone w wyjścia: - jedno monopolarne - jedno bipolarne - gniazdo elektrody neutralnej	TAK	

15.	Odrębna regulacja nastawień dla wszystkich dostępnych trybów pracy	TAK	
16.	Wizualna i akustyczna sygnalizacja pracy.	TAK	
17.	Aktywacja funkcji monopolarnych włącznikiem nożnym lub przyciskami w uchwycie elektrody czynnej	TAK	
18.	Aktywacja koagulacji bipolarnej z włącznika nożnego lub automatycznie. Możliwość regulacji czasu opóźnienia automatycznego startu w zakresie 0.1-3 sek	TAK	
19.	Funkcja automatycznego ograniczenia czasu trwania koagulacji bipolarnej. Możliwość regulacji czasu trwania koagulacji w zakresie 0.1 - 3 sek.	TAK	
20.	Możliwość regulacji głośności sygnałów aktywacji - 5 poziomów.	TAK	
21.	Wizualna i akustyczna sygnalizacja nieprawidłowego działania urządzenia. Informacja o niesprawności w formie kodu.	TAK	
22.	Aparat wyposażony w dwa gniazda do podłączenia włącznika nożnego umieszczone z tyłu aparatu. Jedno obsługujące włącznik nożny uniwersalny (mono / bipolarny) oraz drugi przeznaczony do sterowania pracą bipolarną.	TAK	
23.	Możliwość zmiany trybu (monopolar/bipolar) aktywowanego włącznikiem nożnym za pomocą trzeciego przycisku włącznika nożnego	TAK	
PARAMETRY PRACY			
24.	Cięcie monopolarne: - czyste - z mocą 250W - z hemostazą - z mocą 250W	TAK	
25.	Koagulacja monopolarna. - miękka - moc 150W - forsowna - moc 150W	TAK	
26.	Koagulacja bipolarna z mocą 100W.	TAK	
27.	System automatycznego dopasowania mocy cięcia i koagulacji do zmiennych parametrów impedancji tkanki	TAK	
WYPOSAŻENIE			
28.	Włącznik nożny 2 przyciskowy - 1szt	TAK	
29.	Kabel elektrody neutralnej jednorazowej o dł.min.3m - 1szt	TAK	
30.	Elektroda neutralna jednorazowa, hydrożelowa, dwudzielna, z pierścieniem umożliwiającym niekierunkową aplikację - 200szt	TAK	
31.	Uchwyt elektrod monopolarnych, wielorazowy(min.200 cykli sterylizacji) z nierozłącznym kablem o dł.min.3m oraz przyciskami cięcie/koagulacja - 10szt	TAK	
32.	Elektroda nożowa o dł.25mm, wielorazowa-10szt	TAK	
33.	Penseta bipolarna prosta, wielorazowa o dł.min.160mm, końcówka 1mm - 6szt	TAK	
34.	Kabel bipolarny, wielorazowy o dł.min.3m - 6szt	TAK	

Gwarancja i serwis

L.p.	Gwarancja i, serwis	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Pełna gwarancja na cały oferowany sprzęt liczona od dnia odbioru końcowego i przekazania oferowanego sprzętu do bieżącej eksploatacji.	Okres nie krótszy niż 36 miesięcy	
2.	Przeglądy w okresie trwania gwarancji na koszt Wykonawcy (min. 1 przegląd rocznie)	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie gwarancji – maksymalnie 48 godzin od zgłoszenia	TAK	
4.	Każdy dzień przestoju spowodowany niesprawnością oferowanego sprzętu przedłuża o ten okres czas gwarancji.	TAK	
5.	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, urządzenie podlega wymianie na nowe.	TAK, po 3 naprawach (wymianach) tego samego podzespołu (bloku)	
6.	W przypadku, gdy okres niesprawności przekracza 5 dni roboczych oferent zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego na czas naprawy.	TAK	
7.	Wykonawca zapewnia części zamienne i materiały eksploatacyjne przez okres 10 lat.	TAK	
8.	Zapewnienie pełnej autoryzowanej obsługi serwisowej przez uprawnioną jednostkę gwarantującą skuteczną interwencję techniczną w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym dla oferowanego sprzętu.	TAK	

Szkolenie

L.p.	Szkolenia	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego oraz obsługi technicznej (pracowników sekcji sprzętu medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	
3.	Szczegółowa instrukcja obsługi i eksploatacji musi być dostarczona w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy (Pakiet nr 9)

(stanowi minimum wyposażenia Diatermii chirurgicznej endoskopowej – 1 szt. – przykład)

L.p.	Asortyment (podać producenta)	Ilość szt.	J.m.	Nazwa handlowa, nr katalogowy	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Kwota podatku VAT	Wartość brutto
A	B	C	D	E	F	$G=C \cdot F$	$H=G \cdot \text{VAT}$	$I=G+H$
1.	Diatermia chirurgiczna endoskopowa	1	szt.					
Razem wartość netto								
Razem kwota podatku VAT								
Razem wartość brutto								

.....

data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

**Parametry wymagane, wyposażenie, warunki serwisu
oraz szkoleń - Pakiet nr 9**

**Diatermia chirurgiczna endoskopowa – 1 szt. – dla Pracowni Endoskopii
Gastroenterologicznej**

Nazwa Wykonawcy:

Nazwa handlowa sprzętu:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2013

Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

L.p.	Cecha lub parametr wymagany	Potwierdzenie	Potwierdzenie i opis parametrów zaoferowanych przez Wykonawcę
1.	Automatyczne dopasowanie mocy wyjściowej w zależności od: - właściwości fizykochemicznych tkanek - wielkości i kształtu elektrody tnącej - sposobu prowadzenia cięcia, koagulacji	TAK (podać)	
2.	Manualne ograniczenie mocy maksymalnej z możliwością regulacji co 1W w pełnym zakresie pracy dla cięcia, koagulacji mono - i bipolarnej. Dopuszcza się urządzenie posiadające płynną regulację mocy z krokiem co 1W w zakresie 1-20W oraz z krokiem co 5W w zakresie powyżej 20W, w trybach, w których możliwa jest regulacja mocy.	TAK	
3.	Odporność urządzenia na impuls defibrylacji	TAK	
4.	Automatyczna kontrola funkcji urządzenia: - po załączeniu do sieci - podczas zabiegu - sygnalizacja dźwiękowa i wizualna awarii z wyświetlaniem kodu błędu	TAK	
5.	Możliwość zapamiętywania zadanych ustawień różnych od parametrów wyjściowych (nastaw producenta), min 7 programów pracy	TAK (podać)	
6.	Możliwość aktywacji cięcia, koagulacji i koagulacji bipolarnej z jednego włącznika nożnego	TAK	
7.	Gniazdo monopolarne uniwersalne umożliwiające bezpośrednie podłączenie przewodów z wtyczką 3-bolcową i 1-bolcowych o średnicach 4 i 5mm (dopuszcza się 4 i 8mm). Dopuszcza się gniazda uniwersalne pozwalające na podłączenie zarówno akcesoriów mono, jak i bipolarnych, pod warunkiem zachowania zgodności z wymienionymi rodzajami wtyków.	TAK	
8.	Urządzenie zgodne z przepisami Unii Europejskiej, posiada znak CE z odpowiednim numerem	TAK (załączyć certyfikat)	

9.	CIECIE MONOPOLARNE: Moc znamionowa min.[W] 200 ± 10%	TAK	
10.	Podstawowa częstotliwość pracy [kHz] < 400	TAK	
11.	Aktywacja funkcji monopolarnej: pedał podwójny i/lub przyciski na uchwycie	TAK	
12.	Ilość efektów koagulacji możliwych do uzyskania podczas podstawowych trybów cięcia (nie dotyczy dodatkowego oprogramowania dla szczególnych specjalności, np. gastroenterologii) min.7	TAK (podać)	
13.	Tryb pracy umożliwiający naprzemienne cięcie i koagulację z obecnością interwału przy utrzymującym się cyklu pracy (interwały okresowe bez przerywania nacisku na pedał nożny - odpowiednik funkcji Endo-Cut), z możliwością regulacji czasu trwania obu funkcji z automatyczną regulacją mocy wyjściowej (do gastroenterologicznych zabiegów endoskopowych). Oddzielne oprogramowanie do polipektomii i papilotomii	TAK (podać)	
14.	KOAGULACJA MONOPOLARNA: Moc znamionowa min. [W] 120 ± 10%	TAK	
15.	Aktywacja funkcji monopolarnej: pedał podwójny i/lub przyciski na uchwycie	TAK	
16.	Ilość rodzajów koagulacji do dyspozycji min. 2	TAK (podać)	
17.	KOAGULACJA BIPOLARNA: Moc znamionowa min. [W] 120 ± 10%	TAK	
18.	Aktywacja funkcji bipolarnej: pedał i/lub funkcja auto-start	TAK	
WYPOSAŻENIE			
19.	Włącznik nożny, podwójny - 1 szt.	TAK	
20.	Elektroda bierna, wielorazowa , o powierzchni aktywnej 500 cm2, z kablem dł min. 4m, - 1 kpl. Dopuszcza się elektrodę bierną wielorazową, o powierzchni aktywnej ok. 375cm ² (wymiar 25cm x 15cm), z kablem dł. min. 4 m, pod warunkiem, że będzie spełniała pozostałe parametry, dla których producent gwarantuje zachowanie bezpieczeństwa dla pacjenta podczas użytkowania w warunkach wymagających długotrwałego użycia diatermii.	TAK (podać)	
21.	Wózek, platforma nośna - 1 szt.	TAK	
22.	Kabel do monopolarnych instrumentów endoskopowych (pętla) , dł. min 3 m - 2 szt.	TAK (podać)	

Gwarancja i serwis

L.p.	Gwarancja i serwis	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Pełna gwarancja na cały oferowany sprzęt liczona od dnia odbioru końcowego i przekazania oferowanego sprzętu do bieżącej eksploatacji.	Okres nie krótszy niż 36 miesięcy	

2.	Przeglądy w okresie trwania gwarancji na koszt Wykonawcy (min. 1 przegląd rocznie)	TAK	
3.	Reakcja serwisu w okresie gwarancji – maksymalnie 48 godzin od zgłoszenia	TAK	
4.	Każdy dzień przestoju spowodowany niesprawnością oferowanego sprzętu przedłuża o ten okres czas gwarancji.	TAK	
5.	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, urządzenie podlega wymianie na nowe.	TAK, po 3 naprawach (wymianach) tego samego podzespołu (bloku)	
6.	W przypadku, gdy okres niesprawności przekracza 5 dni roboczych oferent zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego na czas naprawy.	TAK	
7.	Wykonawca zapewnia części zamienne i materiały eksploatacyjne przez okres 10 lat.	TAK	
8.	Zapewnienie pełnej autoryzowanej obsługi serwisowej przez uprawnioną jednostkę gwarantującą skuteczną interwencję techniczną w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym dla oferowanego sprzętu.	TAK	

Szkolenie

L.p.	Szkolenia	Potwierdzenie	Warunki oferowane przez Wykonawcę
1.	Szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego oraz obsługi technicznej (pracowników sekcji sprzętu medycznego).	TAK	
2.	Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych.	TAK	
3.	Szczegółowa instrukcja obsługi i eksploatacji musi być dostarczona w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej.	TAK	

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

.....
miejscowość i data

.....
Wykonawca

***OFERTA dla Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu,
ul. Królewiecka 146***

I. Dane Wykonawcy:

1. Pełna nazwa:

.....

2. Osoba upoważniona do kontaktów z Zamawiającym (imię i nazwisko, tel.):

.....

3. Adres, województwo:

.....

4. Telefon/ faks:

5. Nazwa banku i nr konta bankowego

.....

6. REGON NIP

7. KRS / Nr ewidencyjny:

II. Przedmiot oferty

1. W nawiązaniu do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym zamieszczonym w dniu 03.09.2013 r. na:
dostawę sprzętu medycznego w 9 pakietach:

Pakiet nr 1: Pompa do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Diagnostyki
Inwazyjnej Chorób Układu Krążenia i Pododdziału Kardiologii Inwazyjnej;

Pakiet nr 2: Odczynniki i materiały eksploatacyjne wraz z dzierżawą analizatora parametrów
krytycznych – 1 szt. dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii;

Pakiet nr 3: Aparaty do znieczulania – 2 szt. dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej
Terapii;

Pakiet nr 4: Stół operacyjny z systemem wymiennych blatów (1 kolumna stała i 2 blaty ruchome) – 1
szt. dla potrzeb Bloku Operacyjnego;

Pakiet nr 5: Zestaw narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompa histeroskopowa – 1 kpl oraz
diatermia chirurgiczna z systemem zamykania naczyń – 1 szt. dla potrzeb Oddziału
Ginekologicznego;

Pakiet nr 6: Diatermia chirurgiczna z modułem argonowym - 1 szt. dla potrzeb Bloku Operacyjnego;

Pakiet nr 7: Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna – 2 szt. dla potrzeb Oddziału Urologicznego i
Oddziału Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej;

Pakiet nr 8: Diatermia elektrochirurgiczna – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Radiologii Zabiegowej;

Pakiet nr 9: Diatermia chirurgiczna endoskopowa – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Endoskopii
Gastroenterologicznej.

Oferujemy realizację przedmiotu zamówienia zgodnie z warunkami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

.....
/podać numery pakietów/

Pakiet nr 1

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 2

1. za cenę (suma wartości Załącznika nr 2A, 2B, 2C do SIWZ – arkusze asortymentowo-cenowe nr 1, 2 i 3):

a) netto zł

słownie:

- podatek VAT: %

- kwota podatku VAT: zł

b) brutto zł

słownie:

w tym :

a) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 1 - Załącznik nr 2A

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

b) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 2 - Załącznik nr 2B

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

c) wartość arkusza asortymentowo-cenowego nr 3 - Załącznik nr 2C

netto:zł

- podatek VAT:%

- kwota podatku VAT:zł

brutto:zł

Oświadczamy, że zaoferowana ilość odczynników i części zużywalnych wyszczególnionych w arkuszu asortymentowo-cenowym nr 1 i 2 (Załącznik nr 2A i 2B) jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań określonych w Załączniku nr 2A w kolumnie C.

W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca zobowiązuję się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.

Oferujemy w ramach niniejszego zamówienia do dzierżawy analizator na potrzeby Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii:

- nazwa i typ analizatora -
- producent -
- rok produkcji -
- nr katalogowy -

Którego wartość wynosi: - zł brutto

Dostawa, montaż oraz przekazanie do bieżącej eksploatacji analizatora będącego przedmiotem dzierżawy wraz z podpisaniem protokołu odbioru nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy do siedziby Zamawiającego w terminie maksymalnie 2 tygodnie licząc od dnia podpisania umowy dostawy odczynników oraz umowy dzierżawy.

Pakiet nr 3

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 4

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 5

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 6

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 7

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 8

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

Pakiet nr 9

1. netto:zł

słownie:

a) stawka podatku VAT:%

b) kwota podatku VAT:zł

2. brutto:zł

słownie:

2. Warunki płatności / przelew/ :

a) wysokość odsetek za ewentualne nieterminowe płatności - nie wyższe niż ustawowe w skali roku.

b) zapłata za towar nastąpi przelewem na konto Wykonawcy w terminie:

- za dostarczony sprzęt medyczny **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni) – dotyczy Pakietów nr 1, 3-9;

- za czynsz dzierżawny **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni) – dotyczy Pakietu nr 2;

- za dostarczone odczynniki **dni kalendarzowych** (nie krótszym niż 30 dni) – dotyczy Pakietu nr 2;

od daty dostarczenia towaru i faktury do Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Elblągu, ul. Królewiecka 146. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

3. Termin realizacji dostawy:

a) Pakiet nr 1: **dni** (do 30 dni) od dnia podpisania umowy;

b) Pakiet nr 2: odczynniki - **dni** (nie dłużej niż 5 dni roboczych) od złożenia zamówienia częściowego

c) Pakiet nr 3: (do 01.03.2014 r.);

d) Pakiet nr 4: **tygodni** (do 8 tygodni) od dnia podpisania umowy;

e) Pakiet nr 5: **tygodni** (do 8 tygodni) od dnia podpisania umowy;

f) Pakiet nr 6: **tygodni** (do 8 tygodni) od dnia podpisania umowy;

g) Pakiet nr 7: **tygodni** (do 8 tygodni) od dnia podpisania umowy;

h) Pakiet nr 8: **tygodni** (do 8 tygodni) od dnia podpisania umowy;

i) Pakiet nr 9: **tygodni** (do 8 tygodni) od dnia podpisania umowy.

W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami przetargu zawartymi w Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym z kryteriami oceny ofert oraz załącznikami do SIWZ oraz że przyjmujemy je bez zastrzeżeń.

5. Oświadczamy, że w przypadku wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umów stanowiących odpowiednio Załączniki nr 15, 16, 17 do SIWZ oraz zgodnie z treścią oferty.

6. Wadium w wysokościzł dla pakietów nr
.....

zostało wniesione w formie

7. Wykonanie zamówienia **powierzemy/nie powierzemy** * podwykonawcom w części zamówienia dot.
.....

UWAGA! * - niepotrzebne skreślić.

8. Oferta została złożona łącznie na kolejnych stronach
(uwaga w numeracji proszę uwzględnić wszystkie załączone dokumenty)

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Oświadczenie Wykonawcy w trybie art. 22 ust.1 pkt. 1-4 Ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Oświadczam

.....

.....

(pełna nazwa Wykonawcy)

że spełniam warunki dotyczące:

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

.....
data i podpis upoważnionego
Przedstawiciela Wykonawcy

Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania

Oświadczam

.....
.....
(pełna nazwa i adres Wykonawcy)

że brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.)

Art. 24 ust. 1

z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

- 1) wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, lub zostali zobowiązani do zapłaty kary umownej, jeżeli szkoda ta lub obowiązek zapłaty kary umownej wynosiły nie mniej niż 5% wartości realizowanego zamówienia i zostały stwierdzone orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania;
- 1a) wykonawców, z którymi dany Zamawiający rozwiązał albo wypowiedział umowę w sprawie zamówienia publicznego albo odstąpił od umowy w sprawie zamówienia publicznego, z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, jeżeli rozwiązanie albo wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej nastąpiło w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, a wartość niezrealizowanego zamówienia wyniosła co najmniej 5% wartości umowy;
- 2) wykonawców, w stosunku do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego;
- 3) wykonawców, którzy zalegają z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 4) osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 5) spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 6) spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w

celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

- 7) spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 8) osoby prawne, których urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 9) podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary.
- 10) wykonawców będących osobami fizycznymi, które prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku;
- 11) wykonawców będących spółką jawną, spółką partnerską, spółką komandytową, spółką komandytowo-akcyjną lub osobą prawną, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku.

.....
data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Informacja o przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 26 ust. 2d ustawy Prawo zamówień publicznych

.....

.....

(pełna nazwa i adres Wykonawcy)

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „dostawę sprzętu medycznego w 9 pakietach”.

Zgodnie z art. 26 ust. 2d Ustawy Pzp informuję, że firma, którą reprezentuję:

.....

(nazwa firmy)

- nie należy do grupy kapitałowej*,
- należy do grupy kapitałowej, w związku z tym przedkładamy listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 Ustawy Pzp*

***niepotrzebne skreślić**

.....

data i podpis upoważnionego
przedstawiciela Wykonawcy

Uwaga!

Informację o przynależności do grupy kapitałowej o której mowa w art. 26 ust. 2d Ustawy Pzp składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

WYKAZ WYKONANYCH DOSTAW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKU UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU POSIADANIA WIEDZY I DOŚWIADCZENIA OPISANEGO W PUNKCIE 5.2.2. SIWZ					
L.p.	Przedmiot dostaw 2	Podmiot, na rzecz którego dostawy wykonano 3	Data wykonania		Wartość brutto dostaw [PLN] 6
			rozpoczęcie m-c / rok 4	zakończenie m-c / rok 5	
1.					
2.					
3.					
4.					

UWAGA: Do niniejszego wykazu Wykonawca zobowiązany jest załączyć dowody, że wykazane dostawy zostały wykonane należycie zawierające informacje jak w kolumnach od 2 do 6.

.....
 data i podpis upoważnionego
 przedstawiciela Wykonawcy

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 53/x/2013

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Wojewódzki Szpital Zespolony
ul. Królewiecka 146
82-300 Elbląg

REGON: 170745930

konto: Bank PKO BP S.A. O/Elbląg
nr: 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Zamawiającym lub WSzZ**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

REGON:

NIP:

KRS:

konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż, dostawa i oddanie do bieżącej eksploatacji fabrycznie nowego sprzętu: pompy do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Diagnostyki Inwazyjnej Chorób Układu Krążenia i Pododdziału Kardiologii Inwazyjnej (Pakiet nr 1) (model)/ aparatów do znieczulania – 2 szt. dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii (Pakiet nr 3) (model)/ stołu operacyjnego z systemem wymiennych blatów (1 kolumna stała i 2 blaty ruchome) – 1 szt. dla potrzeb Bloku Operacyjnego (Pakiet nr 4) (model)/ zestawu narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompy histeroskopowej – 1 kpl oraz diatermii chirurgicznej z systemem zamykania naczyń – 1 szt. dla potrzeb Oddziału Ginekologicznego (Pakiet nr 5) (model)/ diatermii chirurgicznej z modulem argonowym - 1 szt. dla potrzeb Bloku Operacyjnego (Pakiet nr 6) (model)/ diatermii chirurgicznej mono i bipolarnej – 2 szt. dla potrzeb Oddziału Urologicznego i Oddziału Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej (Pakiet nr 7) (model)/ diatermii elektrochirurgicznej – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Radiologii Zabiegowej (Pakiet nr 8) (model)/ diatermii chirurgicznej endoskopowej – 1 szt. dla potrzeb Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej (Pakiet nr 9) (model), których/ którego rok produkcji datuje się na, produkcji firmy, których/ którego wymagane funkcje i parametry techniczne, gwarancja, serwis i szkolenia przedstawiono w Załącznikach Nr 1B, 3B, 4B, 5B, 6B, 7B, 8B, 9B do SIWZ, które stanowią załączniki do niniejszej umowy.
2. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowany przedmiot umowy jest kompletny i po zainstalowaniu gotów do podjęcia działalności medycznej, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji.
3. Wykonawca gwarantuje, że dostarczany przedmiot zamówienia posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679).

§ 2

1. Dostawa przedmiotu zamówienia nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy własnym lub wynajętym przez niego transportem do siedziby Zamawiającego.
2. Dostawa, montaż łącznie z przekazaniem do eksploatacji wraz z podpisaniem protokołu odbioru końcowego bez uwag przedmiotu zamówienia nastąpi w terminie:
 - a) Pakiet nr 1: Pompa do kontrpulsacji wewnątrzaoortalnej (1 szt.) **dni** (do 30 dni) od dnia podpisania umowy;
 - b) Pakiet nr 3: Aparaty do znieczulania (2 szt.) **(do 01.03.2014 r.)** od dnia podpisania umowy;
 - c) Pakiet nr 4: Stół operacyjny (1 szt.) **tygodni (do 8 tygodni)** od dnia podpisania umowy;
 - d) Pakiet nr 5: Zestaw narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompa histeroskopowa (1 kpl) oraz diatermia chirurgiczna z systemem zamykania naczyń (1 szt.) **tygodni (do 8 tygodni)** od dnia podpisania umowy;
 - e) Pakiet nr 6: Diatermia chirurgiczna z modulem argonowym (1 szt.) **tygodni (do 8 tygodni)** od dnia podpisania umowy;
 - f) Pakiet nr 7: Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna (2 szt.) **tygodni (do 8 tygodni)** od dnia podpisania umowy;
 - g) Pakiet nr 8: Diatermia elektrochirurgiczna (1 szt.) **tygodni (do 8 tygodni)** od dnia podpisania umowy;
 - h) Pakiet nr 9: Diatermia chirurgiczna endoskopowa (1 szt.) **tygodni (do 8 tygodni)** od dnia podpisania umowy.
3. Termin przekazania przedmiotu umowy do bieżącej eksploatacji ustala się na dzień jego dostarczenia do siedziby Zamawiającego oraz podpisania protokołu odbioru końcowego bez uwag.
4. Wykonawca do dostawy przedmiotu umowy zobowiązany jest dołączyć plastikowy skoroszyt wpinany z wpiętymi następującymi dokumentami:
 - protokół odbioru z uzupełnionymi danymi oferowanego wyrobu oraz ewentualnym protokołem braków i rozbieżności wypełniony przez Wykonawcę,
 - kopia podpisanej umowy zakupu z wymaganymi załącznikami,

- kopia dokumentu potwierdzającego spełnienie przez oferowane wyroby wymogów ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych,
 - instrukcję obsługi w języku polskim.
5. Wykonawca niezwłocznie po podpisaniu protokołu odbioru końcowego bez uwag, dostarczy do siedziby Zamawiającego fakturę VAT (zgodnie z ofertą przetargową z dnia2013 r.), która będzie zawierała następujące dane: asortyment, numer katalogowy, nazwę producenta, rok produkcji, numer umowy.
 6. Przy dostawie przedmiot zamówienia musi zawierać dane identyfikacyjne: np. numer katalogowy producenta, nazwę producenta, typ, model itp. i tym samym być zgodny z produktem i producentem zaoferowanym w ofercie przetargowej z dnia2013 r.
 7. Osobą upoważnioną do odbioru sprzętu i podpisania protokołu odbioru końcowego jest Pan Tadeusz Dłuszczański – Pracownik Sekcji Sprzętu Medycznego WSzZ.

§ 3

1. Wartość umowy wynosi:zł
Słownie:
2. Cena zawiera podatek VAT w kwocie:zł

§ 4

1. Zapłata za dostarczony przedmiot umowy nastąpi przelewem na konto Wykonawcy nr: w terminie: **dni kalendarzowych** (nie mniej niż 30 dni kalendarzowych) licząc od dnia dostawy przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego oraz przekazania do bieżącej eksploatacji przedmiotu zamówienia wraz z podpisaniem protokołu odbioru końcowego bez uwag oraz dostarczeniem faktury do siedziby Zamawiającego.
Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
2. Za ewentualne nieterminowe płatności Wykonawca może żądać zapłaty odsetek nie wyższych niż ustawowe w skali roku.
3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania pod warunkiem:
 - strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
 - ilekroć następuje zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa. **W przypadku zmiany stawki podatku VAT ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian. Do tych cen zostanie doliczony podatek VAT obowiązujący w dniu wystawienia faktury VAT, a co za tym idzie zmieni się wartość brutto umowy .**
4. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia – po złożeniu oświadczenia przez producenta, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.
5. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3 i 4 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
6. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2 tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.

§ 5

Warunki gwarancji, serwisu i szkolenia, które zapewnia Wykonawca nastąpią według Załączników nr 1B/ 3B/ 4B/ 5B/ 6B/ 7B/ 8B/ 9B do SIWZ – odpowiednio do zakresu złożonej oferty, stanowiących załączniki do niniejszej umowy, zgodnie z warunkami przedstawionymi w ofercie przetargowej z dnia2013 r.

§ 6

Kary umowne:

1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia.
2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. W przypadku, gdy okres niesprawności aparatu przekracza 5 dni roboczych Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia urządzenia zastępczego na czas naprawy, a w przypadku nie wykonania skutecznej naprawy w zdefiniowanym terminie lub nie zapewnienia urządzenia zastępczego zobowiązuje się do zapłaty kary umownej na rzecz Zamawiającego za każdy dzień opóźnienia w zapewnieniu dyspozycyjności urządzenia (zakończenia naprawy, lub dostarczenia urządzenia zastępczego) w wysokości i na zasadach określonych w ust. 1 niniejszego paragrafu.
4. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych

§ 7

1. Strony ustalają, że wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie podlegają cesji.
2. Wykonawca oświadcza, że nie przyjmie poręczenia od jakiegokolwiek podmiotu dotyczącego wierzytelności wynikającej z umowy, ani też nie dokona przekazu wierzytelności.
3. Każda faktura musi zawierać wzmiankę o zakazie cesji bez zgody Zamawiającego.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 8

W przypadku nieterminowej realizacji zamówienia, w tym zamówienia częściowego, a także w przypadku świadczenia niezgodnego z umową co do przedmiotu lub jakości Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym. Prawo to Zamawiający wykonuje przez pisemne oświadczenie złożone drugiej stronie w terminie 30 dni od zaistnienia podstawy odstąpienia, przy czym dla zachowania tego terminu Strony uznają datę nadania oświadczenia pocztą poleconą lub kurierem na adres wskazany w umowie.

§ 9

W przypadku stwierdzenia wad lub braków ilościowych w dostarczonym sprzęcie, Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, sporządzi protokół stwierdzający nieprawidłowości lub braki, a Wykonawca zobowiązuje się wymienić sprzęt na pełnowartościowy lub uzupełnić braki.

§ 10

Strony zgodnie ustalają, że negocjacje i kompromisowi dają wymóg pierwszeństwa przed drogą sądową.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

§ 12

1. W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy prawo zamówień publicznych.
2. Spory rozpatrywane będą przez właściwy sąd dla siedziby Zamawiającego.

§ 13

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA SPRZEDAŻY Nr 53/x/2013

zawarta w dniu r. pomiędzy:

Wojewódzki Szpital Zespolony
ul. Królewiecka 146
82-300 Elbląg

REGON: 170745930

konto: Bank PKO BP S.A. O/Elbląg
nr: 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

mgr Elżbietę Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Zamawiającym lub WSzZ**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego firmą:

.....

.....

.....

REGON:.....

NIP:

KRS:

konto nr:

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wykonawcą**

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa odczynników i materiałów eksploatacyjnych w asortymencie i ilościach przedstawionym w Załącznikach nr 2A i 2B do SIWZ dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii W.Sz.Z. w Elblągu, które stanowią załączniki do niniejszej umowy.
2. Wykonawca gwarantuje, że zaoferowana ilość odczynników wyszczególnionych w Załączniku nr 2A i 2B jest ilością wystarczającą do wykonania podanej przez Zamawiającego ilości badań. W przypadku, gdy ilość ta okaże się niewystarczająca Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu brakującej ilości na swój koszt.
3. Wykonawca wydzierżawi Zamawiającemu, na czas trwania umowy, analizator do wykonywania badań o parametrach określonych w Załączniku nr 2D do SIWZ, który stanowi załącznik umowy dzierżawy nr 53/x/D/2013, na zasadach określonych w umowie dzierżawy, który zostanie przekazany Zamawiającemu najpóźniej w ciągu 2 tygodni licząc od daty podpisania niniejszej umowy.
4. Wykonawca zapewni w cenie dzierżawy pełną obsługę serwisową wydzierżawionego analizatora, o którym mowa w pkt. 3 niniejszego paragrafu, przeprowadzi szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi oraz personelu obsługi technicznej (Sekcji Sprzętu Medycznego) na zasadach określonych w Załączniku nr 2D do SIWZ, będącym załącznikiem do umowy dzierżawy nr 53/x/D/2013.

§ 2

1. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy własnym lub wynajętym środkiem transportu, na swój koszt i ryzyko każdorazowo na podstawie zamówienia częściowego składanego przez Sekcję Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych W.Sz.Z w terminie **dni roboczych** (maksymalnie 5 dni roboczych) licząc od daty złożenia zamówienia.
W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
2. Wykonawca do dostawy towaru zobowiązany jest dołączyć fakturę VAT, która zawiera: nazwę artykułu, nazwę producenta, ilość, cenę, serię oraz datę przydatności dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy.
3. Przy każdej dostawie towar musi zawierać na opakowaniu dane identyfikujące wyrób: np. numer katalogowy producenta, nazwę producenta, rozmiar, typ itp. i tym samym być zgodny z produktem i producentem zaoferowanym w ofercie przetargowej z dnia2013 r.
4. W przypadku stwierdzenia wad lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, sporządzi protokół stwierdzający nieprawidłowości, a Wykonawca zobowiązuje się wymienić towar na pełnowartościowy lub uzupełnić braki.

§ 3

1. Wartość umowy wynosi: **zł**
Słownie:
2. Cena zawiera podatek VAT w kwocie: **zł**

§ 4

1. Zamawiający zapłaci Wykonawcy za dostarczony towar cenę zaoferowaną w ofercie przetargowej z dnia2013 r.
2. Ceny jednostkowe netto dla poszczególnych odczynników będących przedmiotem niniejszej umowy przedstawione w ofercie przetargowej z dnia2013 r. nie ulegną zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy tj. 36 miesięcy licząc od daty jej podpisania z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania pod warunkiem:

- strony dopuszczają zmianę umowy w zakresie obniżenia cen jednostkowych poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.
 - ilekroć następuje zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa. **W przypadku zmiany stawki podatku VAT ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian. Do tych cen zostanie doliczony podatek VAT obowiązujący w dniu wystawienia faktury VAT, a co za tym idzie zmieni się wartość brutto umowy.**
4. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia – po złożeniu oświadczenia przez producenta, Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego zamienić dotychczasowy wyrób na nowy produkt o tych samych właściwościach i parametrach lub lepszych po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie, chyba że Wykonawca wykaże, że brak jest wyrobu zamiennego.
 5. W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3 i 4 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy.
 6. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2 tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.

§ 5

1. Zapłata za towar nastąpi przelewem na konto Wykonawcy nr: w terminie **dni kalendarzowych** (minimum 30 dni) od daty dostarczenia towaru i faktury do Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu, ul. Królewiecka 146. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
2. Za ewentualne nieterminowe płatności Wykonawca może naliczyć odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.

§ 6

Warunki gwarancji, serwisu i szkolenia, które zapewnia Wykonawca nastąpią według Załącznika nr 2D do SIWZ, stanowiącego załącznik do niniejszej umowy, zgodnie z warunkami przedstawionymi w ofercie przetargowej z dnia2013 r.

§ 7

Kary umowne:

1. Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 1% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia
2. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.
4. Zamawiający zastrzega, że w przypadku opóźnienia w dostawie, przekraczającego 5 dni roboczych przysługuje mu prawo zakupu towaru zastępczego u innego Dostawcy. Różnicą w cenie zostanie obciążony Wykonawca.

§ 8

Reklamacje:

1. Wykonawca w terminie 14 dni od daty złożenia przez Zamawiającego reklamacji, dostarczy zamienną partię takiego samego towaru bez wad, na swój koszt i ryzyko.
2. Towar zamienny podlega odrębnemu odbiorowi jakościowemu zgodnie z zawartą umową.
3. Jeżeli Wykonawca w ciągu 10 dni od dnia otrzymania zgłoszenia reklamacji nie podejmie działań, wówczas Zamawiający uzna, że reklamacja została uwzględniona.
4. W przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie, o którym mowa w punkcie 1 Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 1% wartości reklamowanego przedmiotu za każdy dzień po tym terminie.

5. W przypadku nie uznania reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo zlecenia ekspertyzy, przy czym koszty ekspertyzy ponosi strona, dla której wynik jest niekorzystny.
6. Wyniki ekspertyzy wiążą Wykonawcę, skutkiem czego jest on zobowiązany do załatwienia reklamacji w sposób określony w zawiadomieniu o brakach lub wadach.

§ 9

2. Strony ustalają, że wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie podlegają cesji.
2. Wykonawca oświadcza, że nie przyjmie poręczenia od jakiegokolwiek podmiotu dotyczącego wierzytelności wynikającej z umowy, ani też nie dokona przekazu wierzytelności.
3. Każda faktura musi zawierać wzmiankę o zakazie cesji bez zgody Zamawiającego.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 10

W przypadku nieterminowej realizacji zamówienia, w tym zamówienia częściowego, a także w przypadku świadczenia niezgodnego z umową co do przedmiotu lub jakości Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym. Prawo to Zamawiający wykonuje przez pisemne oświadczenie złożone drugiej stronie w terminie 30 dni od zaistnienia podstawy odstąpienia, przy czym dla zachowania tego terminu Strony uznają datę nadania oświadczenia pocztą poleconą lub kurierem na adres wskazany w umowie.

§ 11

1. Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 36 miesięcy, tj. od r. do r., nie dłużej jednak niż na okres wyczerpania się wartości umowy o której mowa w § 3.
2. Umowa wygasa w części niezrealizowanej z dniem r.

§ 12

Strony zgodnie ustalają, że negocjacom i kompromisowi dają wymóg pierwszeństwa przed drogą sądową.

§ 13

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

§ 14

1. W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy prawo zamówień publicznych.
2. Spory rozpatrywane będą przez właściwy sąd dla siedziby Zamawiającego.

§ 15

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA DZIERŻAWY Nr 53/x/D/2013

zawarta w dniur. pomiędzy:

Wojewódzki Szpital Zespolony
ul. Królewiecka 146
82-300 Elbląg

REGON: 170745930

konto: Bank PKO BP S.A. O/Elbląg
nr: 76 1020 1752 0000 0602 0003 5063

NIP: 578-25-17-492

KRS: 0000003202

reprezentowanym przez:

mgr Elżbieta Gelert – Dyrektor

zwanym dalej **Dzierżawcą**

a wyłonioną w trybie przetargu nieograniczonego

.....

.....

.....

REGON:

NIP:

KRS:

konto nr

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej **Wydzierżawiającym**

§ 1

1. Wydzierżawiający oddaje a Dzierżawca przyjmuje w dzierżawę analizator(model), producent, rok produkcji dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii W.Sz.Z. w Elblągu, o parametrach technicznych określonych w Załączniku nr 2D do SIWZ, który to stanowi załącznik do niniejszej umowy, zgodnie z ofertą przetargową z dnia2013 r.
2. Wydzierżawiający oświadcza, że analizator posiada dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679).
3. Wydzierżawiający gwarantuje, że urządzenie, o którym mowa w punkcie 1 jest fabrycznie nowe (rok produkcji min. 2012), kompletne, sprawne i gotowe do pracy.

§ 2

1. Wydzierżawiający dostarczy na własny koszt urządzenie do siedziby Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu na Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii w terminie maksymalnie 2 tygodni od daty obowiązywania niniejszej umowy oraz umowy 53/x/2013 z dnia2013 r.
2. Przekazanie analizatora do bieżącej eksploatacji zostanie stwierdzone w formie pisemnej protokołem przekazania.
3. Ze strony Zamawiającego osobą upoważnioną do dokonania odbioru przedmiotu dzierżawy oraz podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego, o którym mowa w punkcie 2 niniejszego paragrafu, jest pracownik Sekcji Sprzętu Medycznego W.Sz.Z. Pan Tadeusz Dłuszczański.
4. Wydzierżawiający zobowiązany jest dostarczyć wraz z analizatorem:
 - protokół odbioru z uzupełnionymi danymi oferowanego wyrobu, oraz ewentualnym protokołem braków i rozbieżności;
 - kopię dokumentu dopuszczającego do obrotu i używania dzierżawionych analizatorów zaoferowanych zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107 poz. 679);
 - instrukcje obsługi aparatu w języku polskim – po 2 szt. + instrukcja w wersji elektronicznej.

§ 3

1. W ramach niniejszego zamówienia Wydzierżawiający na swój koszt zobowiązany jest do zapewnienia pełnej obsługi serwisowej wydzierżawionego analizatora na zasadach określonych w Załączniku nr 2D do SIWZ.
2. Dzierżawca zobowiązuje użytkować wydzierżawiony analizator zgodnie z jego przeznaczeniem i właściwościami.
3. Dzierżawca zobowiązuje się zabezpieczyć wydzierżawiony analizator przed kradzieżą i niepożądanym działaniem osób trzecich.
4. Koszt ewentualnego ubezpieczenia analizatora ponosi Wydzierżawiający.

§ 4

1. Strony ustalają wysokość czynszu dzierżawnego na kwotę zł (słownie:)
2. Cena dzierżawy netto analizatora będącego przedmiotem niniejszej umowy przedstawiona w ofercie przetargowej z dnia2013 r. nie ulegnie zmianie przez cały okres trwania niniejszej umowy tj. 36 miesięcy licząc od daty jej obowiązywania poza przypadkami zmiany stawki podatku VAT. **W przypadku zmiany stawki podatku VAT cena netto pozostaje bez zmian. Do tej ceny**

zostanie doliczony podatek VAT obowiązujący w dniu wystawienia faktury VAT, a co za tym idzie zmieni się wartość brutto umowy.

3. W przypadku udokumentowanej zmiany cen w przypadku, o którym mowa w ust. 2 zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Dzierżawcę wprowadzone aneksem do umowy.
4. Aneks zostanie sporządzony przez stronę zainteresowaną i przedstawiony z co najmniej 2 tygodniowym wyprzedzeniem drugiej stronie umowy do akceptacji.
5. Strony ustalają, że czynsz dzierżawny, o którym mowa w ust. 1 płatny będzie przelewem na konto Wydierżawiającego na podstawie faktury VAT z terminem płatności **dni kalendarzowych** (nie mniej niż 30 dni) od daty jego wystawienia.
6. W przypadku nieterminowych płatności Dzierżawca może zapłacić Wydierżawiającemu odsetki nie wyższe niż ustawowe w skali roku.
7. Dzierżawca nie będzie ponosił żadnych dodatkowych kosztów związanych z dzierżawą analizatora poza miesięcznym czynszem dzierżawnym.

§ 5

1. Strony ustalają, że wierzytelności wynikające z niniejszej umowy nie podlegają cesji.
2. Wykonawca oświadcza, że nie przyjmie poręczenia od jakiegokolwiek podmiotu dotyczącego wierzytelności wynikającej z umowy, ani też nie dokona przekazu wierzytelności.
3. Każda faktura musi zawierać wzmiankę o zakazie cesji bez zgody Zamawiającego.
4. Brak wzmianki powoduje odpowiedzialność odszkodowawczą względem Zamawiającego.

§ 6

1. Dzierżawca nie może bez pisemnej zgody Wydierżawiającego udostępniać urządzenia do użytkowania osobom trzecim ani go poddzierżawiać.
2. Wydierżawiający ma prawo kontroli wykorzystania przedmiotu dzierżawy.

§ 7

1. Wydierżawiający ma prawo do natychmiastowego odstąpienia od umowy w przypadku:
 - 1.1. wykorzystywania urządzenia przez Dzierżawcę niezgodnie z jego właściwościami i przeznaczeniem;
 - 1.2. oddania urządzenia bez zgody Wydierżawiającego do używania osobie trzeciej lub poddzierżawianie jego;
 - 1.3. niepłacenia przez Dzierżawcę czynszu dzierżawnego przez co najmniej dwa terminy płatności.

§ 8

1. Po zakończeniu umowy dzierżawy Dzierżawca zobowiązany jest zwrócić urządzenie w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji.
2. Nośniki danych zawierające informacje o pacjentach i zleceniodawcach zostaną po zakończeniu dzierżawy zdemonstrowane przez Wykonawcę z urządzenia i przekazane Zamawiającemu celem ich trwałego zniszczenia.

§ 9

Umowa niniejsza zostaje zawarta na okres 36 miesięcy, od dniar. do dniar.

§ 10

Strony zgodnie ustalają, że negocjacje i kompromisowi dają wymóg pierwszeństwa przed drogą sądową.

§ 11

Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksu.

§ 12

1. W sprawach nie unormowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Spory rozpatrywane będą przez właściwy sąd dla siedziby Dzierżawcy.

§ 13

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

§ 14

Integralną część umowy stanowią:

Załączniki nr 2C i 2D do SIWZ (Wydzierżawiającego) z dnia2013 r.

WYDZIERŻAWIAJĄCY

DZIERŻAWCA