



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie

os. Na Skarpie 66 skrytka pocztowa 9 kod pocztowy 31-913

Kraków, dnia 13.06.2011 r.

SPECYFIKACJA

ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego

ogłoszonym przez

Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie, os. Na Skarpie 66

na

na dostawę i uruchomienie 1 sztuki defibrylatora transportowego oraz 1 sztuki aparatu do znieczulenia ogólnego z monitorem funkcji życiowych; do wyposażenia Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego w Krakowie wraz ze szkoleniem personelu, zgodnie z projektem unijnym – „Modernizacja Szpitalnego Oddziału Ratunkowego i Ładowiska wraz z zakupem nowych urządzeń dla Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie”, zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „specyfikacją”.

Centrala Telefoniczna

0-12 644-01-44

FAX:

0-12 644-47-56

Dział Organizacyjny - Prawny

0-12 622-95-14

e-mail: zpubl@interia.pl

Dyrektor Szpitala

0-12 644-08-65

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa

0-12 622-92-39

Z-ca Dyrektora ds. Ekon.-Adm.

0-12 622-92-81

Główny Księgowy

0-12 622-93-83

NIP 678-26-80-028

REGON 000630161

www.zeromski-szpital.pl

e-mail: zeromski@bci.pl



CERTYFIKAT
ISO 9001 : 2008

Podstawa prawna:

Postępowanie prowadzone jest w trybie i na zasadach określonych w:

- a) ustawie z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 ze zm), zwanej dalej „ustawą”,
- b) ustawie z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz.U. nr 16, poz. 93 ze zm.).

I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

I. ZAMAWIAJĄCY

Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków, REGON: 000630161, NIP: 678-26-80-028

II. TRYB POSTĘPOWANIA

Przetarg nieograniczony.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa i uruchomienie **1 sztuki defibrylatora transportowego oraz 1 sztuki aparatu do znieczulenia ogólnego z monitorem funkcji życiowych; do wyposażenia Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego w Krakowie wraz ze szkoleniem personelu, zgodnie z projektem unijnym – „Modernizacja Szpitalnego Oddziału Ratunkowego i Ładowiska wraz z zakupem nowych urządzeń dla Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie”**, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 1 do specyfikacji. Oferowany sprzęt medyczny musi spełniać wszystkie parametry wymienione w załączniku nr 1 do specyfikacji. Niespełnienie któregokolwiek z nich skutkować będzie odrzuceniem oferty Wykonawcy.

Kod CPV: 33.10.00.00-1; 33.18.21.00-0; 33.17.21.00-7

2. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na n/w zadania:

ZADANIE nr 1 – **defibrylator transportowy 1 sztuka**

ZADANIE nr 2 – **aparat do znieczulenia ogólnego z monitorem funkcji życiowych 1 sztuka**

Oferty nie zawierające pełnego asortymentu określonego w danym zadaniu zostaną odrzucone.

3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia ofert wariantowych.

4. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających i zawarcia umowy ramowej.

5. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej i stosowania dynamicznego systemu zakupów.

6. Warunki dodatkowe dotyczące przedmiotu zamówienia:

a) okres gwarancji przedmiotu zamówienia:

- nie krótszy niż 2 lata od daty dostawy, montażu i uruchomienia,

b) wymagania dotyczące serwisu:

- czas podjęcia naprawy przez serwis - nie dłużej niż 1 dzień roboczy,
- czas usunięcia zgłoszonych usterek i wykonania napraw, licząc od chwili przyjęcia zgłoszenia - maksymalnie do 2 dni roboczych,
- aparat zastępczy na cały czas naprawy, w przypadku niedotrzymania terminu, o którym mowa powyżej. Dostarczenie aparatu zastępczego nastąpi w terminie max. do 5 dni.
- przeglądy eksploatacyjne wraz z konserwacją zalecane przez producenta sprzętu w okresie trwania gwarancji (nie rzadziej jednak niż jeden raz w roku) - po przeglądzie wydanie świadectwa sprawności aparatu,
- pogwarancyjne przeglądy eksploatacyjne w zakresie określonym przez producenta - min. 2 po zakończeniu gwarancji - po przeglądzie wydanie świadectwa sprawności aparatu,
- dostępność części zamiennych po ustaniu produkcji zaoferowanego modelu - minimum 10 lat;

c) zapewnienie szkolenia, w siedzibie Zamawiającego, pracownikom medycznym bezpośredniego użytkownika (ok. 5 osób) oraz pracownikom Sekcji Instalacji Elektrycznych, Teletechnicznych, Napraw Aparatury Medycznej (2 osoby) w terminie uruchomienia sprzętu medycznego, zakończone wydaniem świadectwa uczestnictwa.

7. Zaoferowany przez wykonawców w niniejszym postępowaniu **sprzęt medyczny** musi spełniać wymagania odpowiednich norm lub specyfikacji technicznych oraz Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679).

8. Dostawa i uruchomienie ma nastąpić w miejscu wskazanym przez Zamawiającego.

9. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom (art. 36 ust. 4 ustawy).

10. Wykonawca może złożyć tylko 1 ofertę.

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Termin wykonania zamówienia – **max. do 28 lipca 2011 roku.**

2. Przez wykonanie zamówienia rozumie się dostawę, uruchomienie przedmiotu zamówienia wraz z wykonaniem badań próbnych oraz przeszkolenie pracowników zgodnie z pkt. III/1 i 6c, potwierdzone protokołem przekazania do użytkownika przez Zamawiającego i Wykonawcę. Wraz ze sprzętem medycznym Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć instrukcję obsługi w języku polskim oraz przekazać dokumentację techniczno-ruchową (serwisową).

3. Dostawa, montaż i uruchomienie sprzętu medycznego do siedziby Zamawiającego nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.

4. Termin ustalony w pkt 1 może ulec zmianie z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, w przypadku zawarcia aneksu do Umowy o dofinansowanie nr UDA-POIS.12.01.00-00-272/08-00 Projektu nr WND-POIS.12.01.00-00-272/08 - Program Operacyjny Infrastruktura i Środowisko, Priorytet XII Bezpieczeństwo Zdrowotne i Poprawa Efektywności Systemu Ochrony Zdrowia, Działanie 12.1 Rozwój Systemu Ratownictwa Medycznego.

V. OPIS WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY ICH SPEŁNIANIA

1. Warunki udziału w postępowaniu.

W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w art. 22 ust. 1 ustawy dotyczące:

a) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania:

b) posiadania wiedzy i doświadczenia,

- Zamawiający wymaga posiadania wiedzy i doświadczenia w zakresie wykonania lub wykonywania w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, co najmniej 1 dostawy defibrylatora/aparatu do znieczulenia ogólnego będącego przedmiotem niniejszego zamówienia o wartości nie mniejszej niż cena brutto oferty, którą składa Wykonawca, wraz z załączeniem dokumentu potwierdzającego, że ta dostawa została wykonana lub jest wykonywana należycie.

c) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,

d) sytuacji ekonomicznej i finansowej.

oraz nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy.

2. Opis sposobu dokonywania oceny spełnienia warunków.

Ocena spełnienia warunków dokonana zostanie zgodnie z formułą „spełnia – nie spełnia”, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach wyszczególnionych poniżej w **pkt VI** specyfikacji.

W przypadku nie spełnienia warunków opisanych powyżej, jak również nie złożenia wymaganych oświadczeń lub dokumentów, lub w przypadku niezłożenia pełnomocnictw, Zamawiający wykluczy Wykonawcę z udziału w postępowaniu – po uprzednim wezwaniu Wykonawcy, który nie złoży w terminie wymaganych oświadczeń lub dokumentów lub pełnomocnictw, lub który złoży dokumenty zawierające błędy, lub wadliwe pełnomocnictwa, do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie wezwie jednak Wykonawcy do uzupełnienia oświadczeń, dokumentów lub pełnomocnictw, jeżeli mimo ich uzupełnienia oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu lub konieczne będzie unieważnienie postępowania.

Zamawiający zawiadomi równocześnie wykonawców, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne, niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty.

Oferta wykluczonego Wykonawcy zostanie uznana za ofertę odrzuconą.

VI. INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH I DOKUMENTACH, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.

A. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych:

1. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia - **załącznik nr 3** do specyfikacji.
2. Aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy – wystawiony **nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert**, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy.
3. Aktualne zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenia że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
4. Aktualne zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
5. Jeżeli Wykonawca, wskazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, Zamawiający żąda przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt.1 A ppkt.1-4.

B. W celu wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy:

1. Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych - **załącznik nr 3** do specyfikacji.
2. Wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, dostaw defibrylatora/aparatu do znieczulenia ogólnego będącego przedmiotem niniejszego zamówienia w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, w kwocie **nie mniejszej niż cena brutto oferty, którą składa Wykonawca**, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców oraz **załączeniem dokumentów potwierdzających, że te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie** – **załącznik nr 4** do specyfikacji - **Zamawiający wymaga wykazania min. 1 dostawy defibrylatora/aparatu do znieczulenia ogólnego będącego przedmiotem niniejszego zamówienia. W przypadku złożenia ofert częściowych, wartość dostawy musi odpowiadać co najmniej wartości brutto sumy cen ofert częściowych, na jakie Wykonawca złoży ofertę.**
3. W przypadku gdy Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, polegać będzie na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków, zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia, zgodnie z zasadami określonymi w art. 26 ust 2b ustawy.

C. Jeśli Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia:

Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia zobowiązani są ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zobowiązany jest do złożenia wszystkich wskazanych w **pkt VI.A.** specyfikacji oświadczeń oraz dokumentów.

Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenia zamówienia zostanie wybrana, Zamawiający będzie mógł żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

Powyższe dotyczy również Wykonawców będących osobami fizycznymi (tj. przedsiębiorców podlegających wpisowi do ewidencji działalności gospodarczej), także tych którzy prowadzą wspólnie działalność gospodarczą lub są współnikami spółki cywilnej.

W przypadku Wykonawców lub podmiotów wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty.

D. Wykonawca, który ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, składa:

1. Zamiast dokumentów określonych w specyfikacji w **pkt VI.A. ppkt. 2, 3, 4** – dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że: a) nie otwarto jego likwidacji, ani nie ogłoszono upadłości,

b) nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.

2. Dokumenty wskazane w **pkt VI.D. ppkt 1 lit. a** specyfikacji, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Dokument, o którym mowa w **pkt VI.D. ppkt 1 lit b** specyfikacji, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

3. Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w specyfikacji w **pkt. VI.D. ppkt 1**, 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. Dokument ten powinien być wystawiony z zachowaniem terminów wskazanych w **pkt VI.D. ppkt 2** specyfikacji.

VII. INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH I DOKUMENTACH JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WYMAGAŃ ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU UMOWY.

1. Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty dokumenty dopuszczenia do obrotu i używania wymagane prawem, a w szczególności:

a) deklaracje zgodności CE producenta (*dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego*)

b) certyfikat jednostki notyfikowanej (*dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III*)

c) wpis /zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania (*nie dotyczy klasy wyrobu medycznego I i IIa pod warunkiem, że pierwsze jego wprowadzenie nastąpiło w innym niż Polska kraju Unii Europejskiej, zgodnie z przepisami dotychczas obowiązującej ustawy z dnia 20.04.2004 r. o wyrobach medycznych*) lub zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (*zgodnie z przepisami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r.*) – **w takim przypadku należy złożyć stosowne wyjaśnienie.**

W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107 poz. 679), Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

2. Do oferty dołączyć należy katalogi/opracowania firmowe producenta zawierające pełną informację o parametrach technicznych oferowanego wyrobu potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów techniczno – użytkowych i warunków granicznych *w języku polskim*. W przypadku braku potwierdzenia wymaganych parametrów Zamawiający ma prawo odrzucić ofertę.

VIII.SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści niniejszej specyfikacji, kierując zapytanie na piśmie. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

2. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekaże Wykonawcom, którym została przekazana specyfikacja, bez ujawniania źródła zapytania, oraz zamieści na stronie internetowej.

3. Do kontaktu z Wykonawcami upoważnieni są:

w kwestiach formalnych:

mgr Iwona Wolnicka - Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych,

tel. (0-12) 622-94-13; Budynek Administracji, os. Młodości 10, pok. nr 102.

w kwestiach dotyczących przedmiotu zamówienia:

lek.med. Łukasz Wrzak – Lekarz Kierujący Oddziałem Okulistycznym tel. 012 622-94-15

Jerzy Trynka – Kierownik Sekcji Instalacji Elektrycznych i Teletechnicznych Napraw Aparatury Medycznej tel. 012 622 94 69 lub 0664 627 183

4. Zamawiający nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców.

5. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazane za pomocą faksu uważa się za złożone w terminie, jeżeli ich treść dotarła do adresata przed upływem terminu i została niezwłocznie potwierdzona pisemnie.

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres **30 dni** od upływu terminu składania ofert.

2. Wykonawca może przedłużyć termin związania ofertą – samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego.

3. Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu związania ofertą o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Oferta musi być złożona w trwale zamkniętej kopercie. Na kopercie należy umieścić :

a) dokładny adres Wykonawcy (adres do korespondencji, kontaktowy numer telefonu oraz ewentualnie numer faksu),

b) numer sprawy : **ZP 17/2011**,

c) napis określający przedmiot zamówienia publicznego,

d) napis : **“Nie otwierać przed dniem 21.06.2011 roku godziną 11:00”** /termin otwarcia ofert/.

2. Pierwsza strona oferty winna zawierać :

a) łączną liczbę stron oferty,

b) spis zawartości koperty tj. spis treści zawierający wykaz złożonych dokumentów z podaniem numeru strony na której dany dokument się znajduje.

3. Oferta ma zawierać :

a) wypełniony formularz ofertowy zgodnie z wymaganiami określonymi w specyfikacji, według wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do specyfikacji,

b) potwierdzenie spełniania wymaganych parametrów sprzętu – wypełniony załącznik nr 1 do specyfikacji,

c) warunki gwarancji i serwisu – wypełniony załącznik nr 5 do specyfikacji,

d) dokumenty i oświadczenia potwierdzające spełnianie przez Wykonawców warunków udziału w postępowaniu oraz spełnianie wymagań zamawiającego dotyczące przedmiotu umowy (wymienione w pkt. VI i VII specyfikacji),

e) w przypadku Wykonawców działających przez pełnomocnika – pełnomocnictwo, o którym mowa w rozdziale X pkt. 8b specyfikacji,

f) w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie – dokument stwierdzający ustanowienie przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

4. Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający zaleca wykorzystanie formularzy przekazanych przez Zamawiającego. Dopuszcza się w ofercie złożenie załączników opracowanych przez Wykonawcę, pod warunkiem, że będą one identyczne, co do treści z formularzami opracowanymi

przez Zamawiającego. Oferty Wykonawców, którzy dołączą do oferty załączniki o innej treści niż określona w SIWZ zostaną odrzucone.

5. Ofertę należy sporządzić w języku polskim na maszynie do pisania, w komputerze lub nieścieralnym atramentem. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z poświadczonym przez Wykonawcę tłumaczeniem na język polski.

6. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

7. Oferta i załączniki do oferty (oświadczenia i dokumenty) muszą być podpisane przez upoważnion(ego)ych przedstawiciel(a)i Wykonawcy.

8. W przypadku składania dokumentów w formie kopii, **muszą one być poświadczone za zgodność z oryginałem** przez upoważnion(ego)ych przedstawiciel(a)i Wykonawcy:

a) poświadczenie za zgodność z oryginałem winno być sporządzone w sposób umożliwiający identyfikację podpisu (np. wraz z imienną pieczętką osoby poświadczającej kopię dokumentu za zgodność z oryginałem),

b) w przypadku podpisywania oferty lub poświadczania za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osob(ę)y nie wymienion(ą)e w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy, **należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo**. Pełnomocnictwo powinno być przedstawione w formie:

- oryginału podpisanego przez osoby, których uprawnienie do reprezentacji wynika z dokumentu rejestracyjnego (ewidencyjnego) Wykonawcy, zgodnie ze sposobem reprezentacji określonym w tych dokumentach, lub z potwierdzeniem notarialnym (oryginał pieczęci),

- kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez osoby, których uprawnienie do reprezentacji wynika z dokumentu rejestracyjnego (ewidencyjnego) Wykonawcy, zgodnie ze sposobem reprezentacji określonym w tych dokumentach, lub przez notariusza (oryginał pieczęci).

10. Wykonawca ma prawo najpóźniej w terminie składania ofert zastrzec informacje, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

11. Oświadczenia i zaświadczenia stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji opatrzone klauzulą "zastrzeżone przez Wykonawcę" muszą być zabezpieczone w sposób gwarantujący zachowanie w poufności ich treści i nie mogą być trwale spięte z jawną ofertą.

12. Zastrzeżenie informacji, które **nie stanowią** tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ww. ustawy oraz informacji o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy **skutkować będzie ujawnieniem tych informacji**.

13. Zamawiający zaleca, aby każda **zapisana strona** oferty (wraz z załącznikami do oferty) była ponumerowana kolejnymi numerami.

14. Zamawiający zaleca, aby oferta wraz z załącznikami była zestawiona w sposób uniemożliwiający jej samoistną dekompletację.

15. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty (w tym załącznikach do oferty) **muszą być parafowane (lub podpisane) własnoręcznie przez osob(ę)y podpisując(ą)e ofertę**. Podpis winien być naniesiony w sposób umożliwiający identyfikację podpisu np. wraz z imienną pieczętką osoby sporządzającej parafkę.

XI. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Ofertę w zabezpieczonej kopercie opatrzonej napisem jak w pkt. X.8 niniejszej specyfikacji należy złożyć do dnia **21 czerwca 2011 r. do godz. 10:30 w Kancelarii** Szpitala Specjalistycznego im. Stefana Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie, 31-913 Kraków, os. Młodości 10, pok. 101.
2. Konsekwencje nieprawidłowego złożenia oferty lub jej niewłaściwego oznakowania ponosi Wykonawca.
3. Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona Wykonawcy bez otwierania po upływie terminu przewidzianego na wniesienie protestu.

XII. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT

Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Przetargowej w dniu **21 czerwca 2011 r. o godz. 11:00** w Budynku Administracyjnym Szpitala w Krakowie na os. Młodości 10, pok. 111.

Wykonawcy mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert. W przypadku nieobecności Wykonawcy przy otwieraniu ofert, Zamawiający prześle Wykonawcy, na jego pisemny wniosek informację z sesji otwarcia.

XIII. CENA OFERTY

1. Przy kalkulacji ceny oferty powinny zostać uwzględnione wszystkie koszty poniesione przez Wykonawcę związane z realizacją przedmiotowego zamówienia tj.:

- a) koszty transportu,
- b) koszty ubezpieczenia towaru,
- c) koszty rozładunku towaru,
- d) koszty ewentualnych należności celnych,
- e) koszty uruchomienia,
- f) koszty szkolenia,
- g) koszty przeglądów i związanych z nimi kosztami dojazdów, noclegów, diet,
- h) podatek VAT,
- i) inne.

2. Wykonawca zobowiązany jest podać cenę obejmującą: wartość całkowitą zamówienia (netto i brutto) oraz wartość całkowitą podatku VAT, **określone do dwóch miejsc po przecinku.**

Wykonawca zobowiązany jest podać cenę obejmującą: wartość całkowitą zamówienia (netto i brutto) oraz wartość całkowitą podatku VAT, zgodnie z tabelą zamieszczoną w **załączniku nr 2** do specyfikacji, za 1 sztukę defibrylatora i/lub 1 sztukę aparatu do znieczulenia ogólnego z monitorem funkcji życiowych tj.:

wartość netto pozycji (kol. 9) = cena jednostkowa netto (kol. 7) x ilość (kol. 6)

wartość VAT pozycji (kol. 10) = wartość netto pozycji (kol. 9) x stawka VAT (kol. 8)

wartość brutto pozycji (kol. 11) = wartość netto pozycji (kol. 9) + wartość VAT pozycji (kol. 10)

Wartości muszą być podane w walucie polskiej.

PODANA W OFERCIE CENA MA BYĆ CENĄ OSTATECZNĄ, OBLICZONĄ Z UWZGLĘDNIENIEM WSZYSTKICH EWENTUALNYCH RABATÓW.

3. Zamawiający poprawi w ofercie:

- a) oczywiste omyłki pisarskie,
 - b) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - c) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty
- niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

4. Oferta zawierająca błędy w obliczeniu ceny zostanie przez zamawiającego odrzucona, zgodnie z art. 89 ust. 1 pkt. 6 ustawy.

XIV. KRYTERIA OCENY OFERT

1. Oceniane kryteria i ich ranga w ocenie:

CENA 100%

a) sposób obliczania wartości punktowej kryterium: cena

Wartość punktowa kryterium ceny będzie wyliczana wg wzoru:

Wartość punktowa ceny „Wc”= $(W_{\min.} / W_{\text{of.}} \times 100)$

gdzie:

$W_{\min.}$ – minimalna wartość brutto spośród oferowanych w danym zadaniu,

$W_{\text{ofer.}}$ – oferowana wartość brutto w danym zadaniu

Maksymalna liczba punktów jaką może osiągnąć oferta, wynosi 100.

2. Wynik oceny końcowej oferty to iloczyn punktów uzyskanych w kryterium cena wraz z rangą procentową tego kryterium wg poniższego wzoru :

$$Ok. = Wc \times R$$

gdzie:

Ok. – wynik oceny końcowej

Wc – liczba punktów uzyskanych w kryterium cena

R- ranga procentowa kryterium cena

Maksymalna liczba punktów jaką po uwzględnieniu rangi może osiągnąć oferta, wynosi 100 pkt.

XV. ZASADY WYBORU OFERTY I UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta:

1. Odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity z 2010 r. Nr 113, poz.759 ze zm.)
2. Odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w niniejszej specyfikacji,
3. Zostanie uznana za najkorzystniejszą w oparciu o podane kryteria wyboru.

XVI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM ORAZ ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga:

- a) wniesienia wadium,
- b) wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVII. POSTANOWIENIA, KTÓRE BĘDĄ WPROWADZONE DO UMOWY

Projekt umowy stanowi załącznik nr 6 do niniejszej specyfikacji.

XVIII. TRYB WPROWADZANIA EWENTUALNYCH ZMIAN DO SPECYFIKACJI

1. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może, przed upływem terminu składania ofert, zmienić treść SIWZ. Dokonaną w ten sposób zmianę specyfikacji przekaze niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ oraz zamieści na swojej stronie internetowej.
2. Jeżeli zmiana treści SIWZ będzie prowadzić do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zamieszcza ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych.
3. Jeżeli w wyniku zmiany treści specyfikacji nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofercie, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i informuje o tym Wykonawców, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia, oraz zamieszcza informację na stronie internetowej, jeżeli specyfikacja istotnych warunków zamówienia jest udostępniana na tej stronie.

XIX. FORMALNOŚCI, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

- A. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty:
 - a/ o wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce 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.
 - b/ o Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
 - c/ o Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
 - d/ terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.
- B. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieści informacje, o których mowa w pkt A. lit. a/ na stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.

XX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

1. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.
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.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - 1) opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu;
 - 2) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
 - 3) odrzucenia oferty odwołującego.
5. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
6. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
7. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia za pomocą jednego ze sposobów określonych w art. 27 ust. 2 ustawy.
8. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust. 2 ustawy.
9. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności.
10. Na czynności, o których mowa w ust. 9, nie przysługuje odwołanie, z zastrzeżeniem art. 180 ust. 2 ustawy.
11. Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 27 ust. 2 ustawy, albo w terminie 10 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
12. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.
13. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ust. 11 i 12 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
14. Jeżeli zamawiający nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
 - 1) 15 dni od dnia zamieszczenia w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia,
 - 2) 1 miesiąca od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający nie zamieścił w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.
15. 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.
16. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

Załącznikami do niniejszej specyfikacji są:

- a) Opis przedmiotu zamówienia - załącznik nr 1
- b) Formularz oferty – załącznik nr 2
- c) Oświadczenie Wykonawcy – załącznik nr 3
- d) Wykaz dostaw – załącznik nr 4
- e) Warunki gwarancji i serwisu – załącznik nr 5
- f) Wzór umowy – załącznik nr 6

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH

ZADANIE NR 1: Defibrylator transportowy.

Aparat fabrycznie nowy, nieużywany, wolny od wad, rok produkcji 2011

Producent:.....

Kraj pochodzenia:.....

Oferowany model:.....

Rok produkcji:.....

L.p.	Parametry urządzenia	OFERTA (opisać)
I. PARAMETRY OGÓLNE		
1.	Aparat przenośny	
2.	Zasilanie akumulatorowe lub akumulatorowo-sieciowe.	
3.	Czas pracy z akumulatorów – min. 120 minut monitorowania lub min. 50 defibrylacji x 200J	
4.	Ciężar defibrylatora poniżej 10 kg	
II. DEFIBRYLACJA		
1.	Synchroniczna i asynchroniczna	
2.	Defibrylacja w trybie ręcznym i AED	
3.	Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii minimum od 5 do 360 J w obu trybach	
4.	Dostępne poziomy energii zewnętrznej – minimum 20.	
5.	Automatyczna regulacja parametrów defibrylacji z uwzględnieniem impedancji ciała pacjenta	
6.	Defibrylacja przez łyżki twarde i elektrody naklejane transparentne w RTG, w wyposażeniu łyżki dziecięce.	
7.	Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, ładowaniem energii, oraz możliwością wydruku.	
III. STYMULACJA		
1.	Stymulacja przezskórna w trybie sztywnym i na żądanie	
2.	Częstość min. 40-170 impulsów/minutę	
3.	Regulacja prądu stymulacji min. 0-200 mA	
IV. EKG		
1.	Odczyt 3 i 12 odprowadzeń EKG	
2.	Automatyczna interpretacja i diagnoza 12-odprowadzeniowego badania EKG	
3.	Alarmy częstości akcji serca	
V. REJESTRACJA		
1.	Prezentacja zapisu EKG – minimum 3 kanały na ekranie	

2.	Ekran LCD lub EL o przekątnej minimum 8".	
3.	Wydruk EKG na papierze o szerokości minimum 100mm.	
4.	Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych	
5.	Transmisja danych przez telefon do stacji odbiorczych	
VI. INNE WYMAGANIA		
1.	Moduł pomiaru SpO2 w zakresie 1-100% z czujnikiem typu klips dla dorosłych i dzieci	
2.	Możliwość rozbudowy o moduł ciśnienia nieinwazyjnego NIBP z mankietem dla dorosłych	
3.	Możliwość rozbudowy o moduł pomiaru kapnografii EtCO2, z zakresem pomiaru od 0 -99 mmHg	
4.	Możliwość rozbudowy o moduł IBP	
5.	Aktualne świadectwo dopuszczenia do użytkowania	
6.	Polska wersja językowa z polską instrukcją obsługi.	

Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia w/w parametry.

.....
*Podpis i pieczęć osoby/osób
uprawnionej/uprawnionych do reprezentowania wykonawcy*

**ZADANIE NR 2: Aparat do znieczulenia ogólnego z monitorem funkcji życiowych.
Aparat fabrycznie nowy, nieużywany, wolny od wad, rok produkcji 2011**

Producent:.....
Kraj pochodzenia:.....
Oferowany model:.....
Rok produkcji:.....

L.p.	Parametry urządzenia	Wymogi graniczne	Parametr oferowany - opisać
Parametry ogólne			
1.	Zasilanie AC 230 V 50 Hz	TAK	
2.	Aparat, na podstawie jezdnej , wyposażony w awaryjne źródło zasilania w tlen i podtlenek azotu z butli (na wyposażeniu aparatu) , oraz reduktory do w/w tlenu i podtlenku azotu	TAK	
3.	Dodatkowe gniazda elektryczne 230VAC. Min. 4 gniazda	TAK	
4.	Zasilanie gazowe (N2O, O2, powietrze)	TAK	

	z sieci centralnej, wtyki typu AGA		
5	Zasilanie awaryjne aparatu na min 30 min., akumulator doładowywany w czasie pracy	TAK	
6	Uchwyty do co najmniej jednego parownika	TAK	
System dystrybucji gazów			
1.	Podwójne przepływomierze elektroniczne wysokiej dokładności dla O ₂ , N ₂ O, powietrza.	TAK	
2.	System automatycznego utrzymywania stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej z podtlenkiem azotu na poziomie min. 23%	TAK	
3.	Układ zabezpieczający przed podaniem mieszaniny hipoksemicznej	TAK	
4.	Możliwość szybkiego wyboru podawanej mieszaniny gazów: O ₂ +N ₂ O, O ₂ +Powietrze	TAK	
5.	Dostosowanie do znieczulania z niskimi przepływami	TAK	
Układ oddechowy			
1.	Układ oddechowy okrężny do wentylacji dorosłych i dzieci	TAK	
2.	Wspólne wyjście gazów z możliwością podłączenia układów bezzastawkowych	TAK	
3.	Obejście tlenowe (bypass tlenowy)	TAK	
4.	Ciśnieniowa zastawka bezpieczeństwa	TAK	
5.	Pochłaniacz dwutlenku węgla o budowie przeziernej	TAK	
6.	Wizualizacja zastawek wdechowej i wydechowej w układzie okrężnym	TAK	
7.	Pochłaniacz CO ₂ , możliwość wymiany pochłaniacza w czasie pracy bez wywoływania sytuacji alarmowych	TAK	
8.	Możliwość korzystania z pochłaniaczy jednorazowych	TAK	
9.	Eliminacja gazów anestetycznych poza salę operacyjną	TAK	
10.	respirator anestetyczny, zintegrowany, napędzany elektrycznie, sterowany elektronicznie -mikroprocesorowo	TAK	
11.	Obsługa respiratora za pomocą pokręta funkcyjnego i przycisków	TAK	
Tryby wentylacji			
1.	Tryb ręczny wentylacji	TAK	
2.	Wentylacja w trybie SIMV	TAK	
3.	Wentylacja kontrolowana objętością	TAK	
4.	Wentylacja kontrolowana ciśnieniem	TAK	
Regulacje			
1	Dodatnie ciśnienie końcowo wydechowe (podać zakres) min 5 do 20 cmH ₂ O	TAK	
2	Reg. Stosunku wdechu do wydechu – podać zakres, min 1: 4 do 4 : 1	TAK	
3	Reg. Częstości oddechu (podać zakres) min 5 do 60 BPM	TAK	

4	Regulacja ciśnienia wdechowego od min 10 do 50 cm H ₂ O	TAK	
5	Pomiar przepływu na wydechu oraz prezentacja mierzonych wartości przepływu wszystkich ustawianych gazów	TAK	
6	Reg. Objętości oddechowej (podać zakres) min: 20 – 1400 ml	TAK	
Alarmy			
1	Alarm maksymalnego ciśnienia wdechowego	TAK	
2	Alarm braku zasilania w energię elektryczną	TAK	
3	Alarm braku zasilania w gazy	TAK	
4	Alarm niskiego ciśnienia lub rozłączenia	TAK	
Pomiar i obrazowanie			
1	Pomiar i obrazowanie ciśnień w układzie oddechowym, P _{max} , P _{sr} , Plateau	TAK	
2	Krzywa: ciśnienie w funkcji czasu	TAK	
3	Ekran respiratora, kolorowy, przekątna min 5''	TAK	
4	Pomiar wentylacji minutowej, ustawiane dolna i górna granica alarmowa wentylacji minutowej	TAK	
5	Automatyczna kompensacja dopływu świeżych gazów w trakcie pracy	TAK	
INNE			
1	Jeden ssak injektorowy napędzany sprężonymi gazami (tlen lub powietrze) z butlą wielorazowego użytku o pojemności min 1,6L lub z dwoma o pojemności min 0,7 L każda	TAK	
2	Możliwość ominięcia testu, tzw. szybkie uruchomienie	TAK	
3	Prosty do montażu i demontażu układ okrężny, elementy sterylizowane parowo – wymienić	TAK	
4	Instrukcja Obsługi w języku polskim	TAK	
5	Parownik do Sevofluranu	TAK	
MONITOR FUNKCJI ŻYCIOWYCH			
1	Ekran o przekątnej co najmniej min 10''	TAK	
2	Typ ekranu	kolorowy TFT	
3	Ilość kanałów dynamicznych	co najmniej 6	
4	Mocowanie monitora do aparatu do znieczulania umożliwiające łatwe jego odłączenie i stosowanie do monitorowania w czasie transportu wewnątrzszpitalnego	TAK	
5	Ciężar monitora	poniżej 7 kg	
6	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim	TAK	
7	Wszystkie mierzone parametry, alarmy i nastawy dla dorosłych, dzieci i noworodków	TAK	
8	Trendy tabelaryczne i graficzne wszystkich	co najmniej 24-	

	mierzonych parametrów	godzinne	
9	Zapamiętywanie odcinków krzywych dynamicznych sytuacjami alarmowymi	co najmniej 50	
10	Zasilanie monitora 230V/50Hz	TAK	
11	Wbudowane zasilanie akumulatorowe	co najmniej na 1 godzinę pracy	
EKG/ST/Resp			
1	Minimum 2 odprowadzenia EKG wyświetlane jednocześnie	TAK	
2	Analiza odchylenia odcinka ST	TAK	
3	Analiza arytmii - wykrywanie co najmniej 6 kategorii arytmii	TAK	
4	Pomiar częstości oddechu i wyświetlanie krzywej respiracji	TAK	
Ciężenie metodą nieinwazyjną			
1	Wyświetlanie wartości ciśnienia skurczowego, rozkurczowego i średniego	TAK	
2	Tryb pracy ręczny i automatyczny (podać przedziały czasowe)	TAK	
3	Zestaw mankietów: dla dorosłych duży i średni, pediatryczny. Przewód łączący mankiet z monitorem.	TAK	
Pulsoksymetria			
1	Wyświetlanie krzywej pletyzmograficznej	TAK	
2	Pomiar %saturacji	TAK	
3	Pomiar częstości pulsu	TAK	
4	Czujnik pomiarowy dla dzieci i dorosłych. Kabel łączący czujnik z monitorem	TAK	
Inwazyjny pomiar ciśnienia			
1	2 torry pomiarowe	TAK	
2	Przewód interfejsowy i 10 jednorazowych przetworników na tor pomiarowy	TAK	
Temperatura (dwa kanały)			
1	Zakres pomiarowy	Podać	
2	Jednoczesne wyświetlanie wartości temperatury ciała w dwóch punktach	TAK	
3	Powierzchniowy czujnik temperatury. Centralny czujnik temperatury	TAK	
Kapnografia z analizą gazów anestetycznych i pomiarem stężenia tlenu			
1	Pomiar EtCO ₂ i InsCO ₂	TAK	
2	Monitorowane gazy anestetyczne: halotan, izofluran, enfluran, sewofluran, dezfluran, N ₂ O	TAK	
3	Jednoczesne wyświetlanie krzywych kapnograficznej oraz stężeń gazu anestetycznego i tlenu	TAK	
4	Obliczanie i wyświetlanie wartości MAC	TAK	

5	Monitorowanie głębokości znieczulenia w formie modułu z prezentacją wartości na ekranie monitora	TAK	
---	--	-----	--

Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia w/w parametry.

.....
*Podpis i pieczęć osoby/osób
uprawnionej/uprawnionych do reprezentowania wykonawcy*

Nr sprawy ZP 17/2011

Data

FORMULARZ OFERTOWY

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

ul. kod - miejscowość

województwo..... powiat.....

Nr telefonu Nr faksu

NUMER NIP NUMER REGON

Nr rachunku bankowego

1. Oferujemy realizację przedmiotu zamówienia **dotyczącego wyposażenia Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego w Krakowie wraz ze szkoleniem personelu** zgodnie z wymaganiami określonymi w SIWZ:

ZADANIE NR 1

a) **wartość netto przedmiotu zamówienia** wynosi : **zł**
(słownie:)

b) **podatek VAT** : %

c) **wartość brutto przedmiotu zamówienia** wynosi : **zł**
(słownie:)

ZADANIE NR 2

a) **wartość netto przedmiotu zamówienia** wynosi : **zł**
(słownie:)

b) **podatek VAT** : %

c) **wartość brutto przedmiotu zamówienia** wynosi : **zł**
(słownie:)

2. Wartość przedmiotu zamówienia - według poniższej tabeli :

1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.
Lp	Nazwa przed-miotu zamówienia	Nazwa handlowa przedmiotu zamówienia	Pełny numer katalogowy/symbol	Kraj producenta i jego nazwa	Ilość	Cena jednostkowa netto w zł	Stawka podatku VAT	Wartość netto w zł	Wartość podatku VAT	Wartość brutto w zł
								Iloczyn kolumny 6 i 7	Iloczyn kolumny 9 i 8	Suma kolumn 9 i 10
ZADANIE nr 1										
1	Defibrylator transportowy				1 sztuka					
ZADANIE nr 2										
1	Aparat do znieczulenia ogólnego z monitorem funkcji życiowych				1 sztuka					

3. Realizację przedmiotu zamówienia do Zamawiającego wraz z dostarczeniem faktury wykonamy w terminie nie dłuższym niż (max.. do 28 lipca 2011 roku).
4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia (w tym ze wzorem umowy) i nie wnosimy żadnych do niej zastrzeżeń oraz przyjmujemy warunki w niej zawarte.
5. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w specyfikacji.
6. Oświadczamy, że termin płatności wynosi : (podać w dniach, nie mniej niż 30 dni od dnia otrzymania faktury).
7. W okresie obowiązywania umowy ceny nie ulegną zmianie. Zmiana podatku VAT następuje z mocy prawa.
8. Oświadczamy, że zaoferowane urządzenie jest kompletne i jego eksploatacja nie będzie wymagać dodatkowych zakupów.
9. Oświadczamy, że zaoferowany przez nas przedmiot zamówienia posiada wymagane prawem świadectwa, deklaracje i/lub inne dokumenty dopuszczenia do obrotu i stosowania i spełnia normy, standardy techniczne obejmujące prawem zakres zamówienia.
10. W przypadku przyznania nam zamówienia, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
11. Oświadczamy, że powierzymy podwykonawcom wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie..... / że przedmiot zamówienia wykonamy w całości bez udziału podwykonawców.*
*** niepotrzebne skreślić**

.....
*Podpis i pieczęć osoby/osób
uprawnionej/uprawnionych do reprezentowania wykonawcy*

/Nazwa i adres Wykonawcy/
.....

.....
/miejsowość i data/

WARUNKI GWARANCJI I SERWISU

Dotyczy : postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na realizację przedmiotu zamówienia dotyczącego wyposażenia Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego w Krakowie wraz ze szkoleniem personelu – nr sprawy ZP 17/2011

L.p.	Wyszczególnienie	WYMAGANIE	OFERTA
1	Okres gwarancji na oferowany sprzęt medyczny nie krótszy niż 2 lata od daty dostawy i uruchomienia	min. 2 lata	
2	Czas podjęcia naprawy przez serwis max 1 dzień roboczy	Tak	
3	Czas usunięcia zgłoszonych usterek i wykonania napraw, licząc od chwili przyjęcia zgłoszenia max do 2 dni roboczych	Tak	
4	Aparat zastępczy na czas naprawy w przypadku przekroczenia terminu, o którym mowa w pkt 3. Dostarczenie aparatu zastępczego nastąpi w terminie max. do 10 dni.	Tak	
5	Serwis na terenie Polski	Tak	Dane adresowe:
6	Forma zgłoszeń reklamacji i napraw – dostępność 7 dni w tygodniu	poczta, fax, poczta elektroniczna, telefon (podać)	
7	Dostępność części zamiennych po ustaniu produkcji zaoferowanego modelu	min 10 lat	Liczba lat:
8	Przeglądy techniczne zalecane przez producenta sprzętu wraz z konserwacją w okresie trwania gwarancji (nie rzadziej jednak niż raz na rok)- po przeglądzie wydanie świadectwa sprawności sprzętu	Tak	a) ilość przeglądów: b) okresy, w jakich będą przeprowadzane:
9	Przeglądy pogwarancyjne (eksploatacyjne) w zakresie określonym przez producenta – po przeglądzie wydanie świadectwa sprawności sprzętu	min. 2 przeglądy	a) ilość przeglądów: b) okresy, w jakich będą przeprowadzane:
10	Zapewnienie szkolenia, w siedzibie Zamawiającego, pracown. medycznym bezpośr. użytkown. (ok. 5 osób) oraz pracown. Sekcji Instalacji Elektrycznych, Teletechnicznych, Napraw Aparatury Medycznej (2 osoby) w terminie uruch. sprzętu medyczn., zakończone wyd.świad.uczestnictwa.	Tak	

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób

uprawnionej/uprawnionych do reprezentowania wykonawcy

*Załącznik nr 6 do specyfikacji
z dnia. 13.06.2011r.*

**UMOWA DOSTAWY
(PROJEKT)**

zawarta w dniu 2011 r. w Krakowie, pomiędzy
Szpitałem Specjalistycznym im. Stefana Żeromskiego Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków, wpisanym do Rejestru Stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji, publicznych zakładów opieki zdrowotnej przez Sąd Rejonowy dla Krakowa – Śródmieścia w Krakowie, XI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS 0000035552, NIP:678-26-80-028, REGON:000630161, zwanym dalej „**Odbiorcą**”
w imieniu i na rzecz którego działa:

.....
a

.....
wpisaną do Rejestru prowadzonego przez pod numerem, NIP:....., REGON:..... zwaną w dalszej treści umowy „**Dostawcą**”, w imieniu i na rzecz której działa/ją:

.....
.....
Zawarcie umowy następuje w wyniku udzielenia zamówienia publicznego na dostawę i uruchomienie **1 sztuki defibrylatora transportowego (zadanie nr 1) oraz 1 sztuki aparatu do znieczulania ogólnego z monitorem funkcji życiowych (zadanie nr 2); do wyposażenia Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego w Krakowie wraz ze szkoleniem personelu, zgodnie z projektem unijnym – „Modernizacja Szpitalnego Oddziału Ratunkowego i Ładowiska wraz z zakupem nowych urządzeń dla Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie”(ZP 17/2011), po przeprowadzeniu postępowania w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z dyspozycją art. 39 i nast. ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity z 2010 r. Nr 113, poz.759 ze zm.).**

§ 1.

Przedmiot umowy

Dostawca zobowiązuje się do dostarczenia, uruchomienia i wykonania badań próbnych defibrylatora transportowego w ilości 1 sztuki / aparatu do znieczulenia ogólnego z monitorem funkcji życiowych w ilości 1 sztuki, wraz z przeszkoleniem personelu Odbiorcy i protokolarnego przekazania do użytkowania w/w sprzętu medycznego do wyposażenia Szpitalnego Oddziału Ratunkowego, zgodnie z ofertą z dnia, stanowiącą **załącznik nr 1** do niniejszej umowy.

§ 2.

Wynagrodzenie

Wynagrodzenie Dostawcy z tytułu wykonania umowy wynosi : zł brutto
/słownie :brutto/.

Powyższa cena obejmuje: koszty transportu, koszty ubezpieczenia towaru, koszty rozładunku towaru, koszty ewentualnych należności celnych, koszty uruchomienia, koszty szkolenia, koszty przeglądów i związanych z nimi kosztami dojazdów, noclegów, diet; podatek VAT, inne.

§ 3.

Termin wykonania umowy

1. Dostawca zobowiązuje się dostarczyć sprzęt do siedziby Odbiorcy, uruchomić, wykonać badania próbne oraz przeszkolić personel Odbiorcy, na własny koszt i ryzyko, w nieprzekraczalnym terminie do dnia (**max. do dnia 28 lipca 2011 roku**). Strony potwierdzają wykonanie powyższego przez podpisanie protokołu przekazania do

użytkowania, przy czym za Odbiorcę protokół podpisuje pracownik Szpitalnego Oddziału Ratunkowego oraz pracownik Sekcji Instalacji Elektrycznych, Teletechnicznych, Napraw Aparatury Medycznej.

2. Termin ustalony w pkt 1 może ulec zmianie z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, w przypadku zawarcia aneksu do Umowy o dofinansowanie nr UDA-POIS.12.01.00-00-272/08-00 Projektu nr WND-POIS.12.01.00-00-272/08 - Program Operacyjny Infrastruktura i Środowisko, Priorytet XII Bezpieczeństwo Zdrowotne i Poprawa Efektywności Systemu Ochrony Zdrowia, Działanie 12.1 Rozwój Systemu Ratownictwa Medycznego.

§ 4.

Dostawa sprzętu

1. Sprzęt ma być opakowany w sposób zabezpieczający go przed uszkodzeniem, na opakowaniu ma znajdować się informacja o rodzaju i ilości dostawy.

2. Na Dostawcy ciąży odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty sprzętu, aż do chwili wydania go Odbiorcy, potwierdzonej protokołem przekazania do użytkowania, o którym mowa w § 3.

3. Potwierdzone pisemnie wydanie Odbiorcy przez Dostawcę sprzętu nastąpi w siedzibie Odbiorcy, po uprzednim uzgodnieniu terminu przekazania do użytkowania z upoważnionym pracownikiem Sekcji Instalacji Elektrycznych, Teletechnicznych, Napraw Aparatury Medycznej.

4. Odbiorca dostarczy wraz ze sprzętem instrukcję obsługi w języku polskim oraz prześle dokumentację techniczno-ruchową (serwisową).

5. Dostawca zobowiązany jest do przeprowadzenia szkolenia w siedzibie Odbiorcy dla pracowników personelu medycznego (ok. 5 osób) i pracowników Sekcji Instalacji Elektrycznych, Teletechnicznych, Napraw Aparatury Medycznej (2 osoby), zakończonego wydaniem imiennego świadectwa dla każdego z uczestników szkolenia.

§ 5.

Dokumenty związane z dostawą

1. Faktura zostanie wystawiona przez Dostawcę po podpisaniu protokołu przekazania do użytkowania, o którym mowa w § 3, oraz sygnowana numerami umowy.

2. Na podstawie umowy Dostawca wystawi tylko jedną fakturę na kwotę wskazaną w § 2.

§ 6.

Warunki płatności

Płatność dokonana będzie w terminie ... dni od dnia doręczenia faktury na konto bankowe Dostawcy wskazane na fakturze.

§ 7.

Gwarancja

1. Dostawca gwarantuje, że sprzęt jest fabrycznie nowy (rok produkcji 2011), wolny od wad i posiada prawem wymagane świadectwa i rejestracje.

2. Dostawca udziela na dostarczony sprzęt gwarancji na okres lat, licząc od daty wykonania umowy (data protokołu przekazania do użytkowania, o którym mowa w § 3). Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,

- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

b. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie itp.)

c. materiały eksploatacyjne.

3. W przypadku dostarczenia sprzętu wadliwego Odbiorca sporządzi na tę okoliczność protokół i powiadomi Dostawcę.

4. Dostawca zobowiązuje się w ciągu 3 dni dokonać wymiany sprzętu na pełnowartościowy pod rygorem nie uiszczenia zapłaty za zamawiany sprzęt.

§ 8.

Obsługa serwisowa

1. Dostawca zobowiązuje się do obsługi serwisowej dostarczonego sprzętu, zgodnie z **załącznikiem nr 2** do umowy.

2. Wszelkie naprawy serwisowe dokonywane będą na koszt Dostawcy przez Dostawcę lub jego autoryzowany serwis. Celem wykonania usług serwisowych personel Dostawcy lub autoryzowanego serwisu uzyska dostęp do sprzętu w uzgodnionym terminie.
3. Adres serwisu :
4. Czas podjęcia naprawy przez serwis wynosi :
5. Czas usunięcia zgłoszonych usterek i wykonania napraw, licząc od chwili przyjęcia zgłoszenia, wynosi :
6. Dostawca zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu zastępczego na czas naprawy w przypadku przekroczenia terminu, o którym mowa w ust. 5. Dostarczenie aparatu zastępczego nastąpi w terminie max. do 5 dni.
7. Dostawca zobowiązuje się do zapewnienia przeglądów eksploatacyjnych wraz z konserwacją zalecanych przez producenta sprzętu w okresie trwania gwarancji (jednak nie rzadziej niż raz do roku). Po przeglądzie wydane będzie świadectwo sprawności sprzętu.
8. Dostawca zobowiązuje się do zapewnienia pogwarancyjnych przeglądów eksploatacyjnych w zakresie określonym przez producenta - przeglądów (min. 2) w okresie Po przeglądzie wydane będzie świadectwo sprawności sprzętu.
9. Każdorazowy przyjazd serwisu winien być uzgodniony z bezpośrednim użytkownikiem i pracownikiem Aparatury Medycznej.
10. Naprawa odbywa się w obecności bezpośredniego użytkownika i pracownika Aparatury Medycznej, i musi zostać potwierdzona protokołem serwisowym, podpisanym przez każdą ze stron.
11. Wymienione części i podzespoły pozostają u użytkownika.

§ 9.

Kary umowne

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Odbiorca może żądać od Dostawcy kar umownych:
 - a) w razie opóźnienia w wykonaniu umowy - w wysokości 1 % wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki,
 - b) w razie opóźnienia w podjęciu lub wykonaniu naprawy w terminie określonym w § 8 pkt. 4, 5; nie dokonania przeglądów zgodnie z § 8 pkt. 7 i 8; niedostarczenia aparatu zastępczego zgodnie z § 8 pkt. 6 - w wysokości 0,5 % wartości wynagrodzenia wskazanego w § 2 brutto za każdy dzień zwłoki,
 - c) w razie niewykonania umowy - 10 % wartości wynagrodzenia wskazanego w § 2.
2. Jeżeli poniesiona przez Odbiorcę szkoda będzie wyższa niż należna na podstawie ust. 1 kara umowna Odbiorca będzie uprawniony do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przekraczającego karę umowną.
3. Odbiorcy przysługuje prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy.
4. W razie naliczenia kary umownej Odbiorca jest uprawniony do odmowy zapłaty faktury w części odpowiadającej wysokości tej kary.

§ 10.

Odbiorca może odstąpić od umowy w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku Odbiorca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 11.

1. Prawa i obowiązki wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przenoszone na osoby trzecie bez pisemnej zgody Odbiorcy na dokonanie takiej czynności. Podkreśla się, że powyższe dotyczy także przelewu wierzytelności Dostawcy przysługujących mu względem Odbiorcy, w szczególności w formie cesji, faktoringu lub innych czynności o takim skutku.
2. Dostawca zobowiązuje się do zamieszczenia na wystawionej przez siebie fakturze informacji o treści ust. 1.

§ 12.

Wszelkie spory mogące wyniknąć między stronami w związku z realizacją umowy będą rozstrzygane przez sąd właściwy miejscowo dla Odbiorcy.

§ 13.

Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 14.

Niniejsza umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa dla Odbiorcy, a jeden dla Dostawcy.

DOSTAWCA:

ODBIORCA: