

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA:

**DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO W CELU
MODERNIZACJI BLOKU OPERACYJNEGO
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO ZESPOŁU
ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W SIERPCU WRAZ Z WYKONANIEM NIEZBĘDNYCH
PRAC ADAPTACYJNYCH,
numer sprawy: DZP.382.PN.02.2020.**

Komisja przetargowa w składzie:

Przewodniczący Komisji Przetargowej – Sylwia Kuskowska

Sekretarz Komisji Przetargowej – Piotr Ozimkowski

Członek Komisji Przetargowej – Renata Kosiorek

Powołana do przygotowania i przeprowadzenia postępowania o zamówienie publiczne przekazuje do zatwierdzenia projekt Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zatwierdzam: Dyrektor SPZZOZ w Sierpcu


Dyrektor
SPZZOZ w Sierpcu
Robert Makówka

SIERPC, 18 marzec 2020 r.

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego o wartości poniżej kwot wynikających z art. 11 ust. 8 Prawa zamówień publicznych.

Nazwa zadania:

Dostawa sprzętu medycznego w celu modernizacji bloku operacyjnego Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu wraz z wykonaniem niezbędnych prac adaptacyjnych, numer sprawy: DZP.382.PN.02.2020.

Opis przedmiotu zamówienia według Wspólnego Słownika Zamówień:

CPV:

33.10.00.00.1 – Urządzenia medyczne.

33.16.10.00-6 – Urządzenia elektrochirurgiczne,

33.16.21.00-4 –Urządzenia używane na salach operacyjnych

45.21.51.41-7 Roboty budowlane w zakresie sali operacyjnych

I. Nazwa (firma) i adres zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

Ul. Słowackiego 32

09-200 Sierpc

Strona internetowa: www.spzozsierpc.eu

Godziny urzędowania: w dni robocze w godz. 7:30-15:05.

II. Tryb udzielenia zamówienia

Postępowanie prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego** o wartości szacunkowej poniżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 Prawa zamówień publicznych.

Podstawa prawna opracowania specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.) oraz aktów wykonawczych do ww. ustawy.

III. Opis przedmiotu zamówienia:

1.1. Dostawa sprzętu medycznego w celu modernizacji bloku operacyjnego samodzielnego publicznego zespołu zakładów opieki zdrowotnej w Sierpcu. Zamówienie obejmuje pełny zakres montażu od momentu dostawy do uruchomienia urządzenia lub systemu. Jeżeli montaż urządzenia wymaga wykonania adaptacji pomieszczenia należy to wliczyć w koszt oferty.

1.2.1 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawarty jest w - Załącznik nr 7 do SIWZ – Tabela parametrów technicznych. Parametry ujęte w opisie przedmiotu zamówienia są bezwzględnie wymagane. Nie spełnienie przez oferowany produkt jakichkolwiek z parametrów wymaganych spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej z treścią SIWZ.

1.2.2. Oznakowanie dostarczonych urządzeń, instrukcje użytkowania, opisy wyrobu, etykiety (oryginalne) muszą być sporządzone w języku polskim.

1.3. W przypadku opisanie przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który

charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę. Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na wyrób równoważny.

Za równoważny zamawiający uzna wyrób o parametrach takich samych lub lepszych od pierwowzoru, posiadający minimum funkcje, zastosowanie i przeznaczenie jakie posiada pierwowzór. Udowodnienie równoważności będzie należało do Wykonawcy. W przypadku nie udowodnienia równoważności oferta będzie odrzucona jako nie spełniająca wymogów SIWZ.

1.4. W przypadku opisanego przedmiotu zamówienia za pomocą norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 30 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisanym. Udowodnienie równoważności będzie należało do Wykonawcy. W przypadku nie udowodnienia równoważności oferta będzie odrzucona jako nie spełniająca wymogów SIWZ.

1.5. Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia posiadał określone oznakowanie tj. aby posiadał dokument potwierdzający, że przedmiot zamówienia spełnia określone wymogi, o których mowa w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych oraz aktach prawnych wykonawczych do ustawy – dokument potwierdzający dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu lub używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

1.6. Przedmiot zamówienia - obejmuje ponadto wykonanie wszelkich prac pomocniczych i towarzyszących niezbędnych do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia, w szczególności:

- a) Zabezpieczenie terenu, na którym prowadzone będą roboty oraz pomieszczeń, w których prowadzone będą roboty (teren budowy).
- b) Uporządkowanie i uprzątnięcie po zakończeniu robót terenu, na którym prowadzone będą roboty, w tym sąsiednich pomieszczeń zanieczyszczonych w wyniku prowadzonych robót.
- c) Z uwagi na fakt, iż roboty będą prowadzone w obiekcie czynnym, wszelkie prace należy wykonywać w sposób niestwarzający zagrożenia dla osób przebywających w obiekcie. Sposób prowadzenia prac nie może wpływać na funkcjonowanie obiektu. W trakcie prowadzenia robót wykonawca zobowiązany będzie do zachowania estetyki i czystości.

d) Materiały pochodzące z demontażu urządzeń istniejących oraz gruz Wykonawca zobowiązany jest poddać utylizacji w ramach wynagrodzenia wynikającego ze złożonej oferty. Koszt załadunku, rozładunku oraz przewozu urządzeń i gruzu do miejsca ich utylizacji mieści się w wynagrodzeniu wynikającym ze złożonej oferty.

1.7. Wszelkie prace budowlane objęte przedmiotem zamówienia będą się odbywać na terenie obiektu służby zdrowia (obiekcie użyteczności publicznej), co może powodować utrudnienia w miejscu prowadzenia prac.

Wykonawca jest zobowiązany przewidzieć i zagwarantować odpowiednie zabezpieczenie miejsc wykonywania poszczególnych elementów robót budowlanych z uwagi na fakt, że wszystkie prace wykonywane będą w użytkowanym obiekcie przy dużym ruchu pracowników i pacjentów.

Tym samym, Wykonawca jest zobowiązany wykonywać przedmiot zamówienia w sposób nieutrudniający pracy i funkcjonowania Zamawiającego.

Uchybienia w w/w zakresie zostaną uznane za nienależyte wykonywanie umowy o udzielenie zamówienia publicznego.

1.8. Wykonawca zobowiązany jest do dokonania wizji lokalnej i zapoznania się z rzeczywistymi warunkami realizacji przedmiotu zamówienia i uwzględniania ich w

wycenie w terminie wykonania robót. Podczas wizji lokalnej zamawiający udostępni dokumentację techniczną pomieszczeń będących przedmiotem adaptacji jak również przedstawi swoje oczekiwania co do końcowego efektu prac.

2. Informacja na temat możliwości powierzenia przez Wykonawcę wykonania części lub całości zamówienia podwykonawcom:

- Zamawiający dopuszcza wykonanie przedmiotu zamówienia przy udziale podwykonawców,
- Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.
- Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia.
- Pełną odpowiedzialność za realizację przedmiotu zamówienia będzie ponosił Wykonawca.

3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

4. Przedmiotem niniejszego postępowania **nie jest** zawarcie umowy ramowej.

5. Zamawiający nie dopuszcza możliwości udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7.

6. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia aukcji elektronicznej.

7. Wymagania stawiane Wykonawcy:

7.1. Wykonawca jest odpowiedzialny za jakość, zgodność z warunkami technicznymi i jakościowymi opisanymi dla przedmiotu zamówienia.

7.2. Wymagana jest należyta staranność przy realizacji zobowiązań umowy.

7.3. Ustalenia i decyzje dotyczące wykonywania zamówienia uzgadniane będą przez Zamawiającego z ustanowionym przedstawicielem Wykonawcy.

7.4. Określenie przez Wykonawcę telefonów kontaktowych, adresów e-mail i numerów faks oraz innych ustaleń niezbędnych dla sprawnego i terminowego wykonania zamówienia.

7.5. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za szkody wyrządzone przez Wykonawcę podczas wykonywania przedmiotu zamówienia.

8. Tajemnica przedsiębiorstwa.

8.1. Zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy Pzp Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę 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, zastrzeże, że nie mogą być one udostępniane oraz wykaże, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

8.2. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.

IV. Termin wykonania zamówienia

Wymagany termin wykonania zamówienia: **do 8 tygodni od dnia podpisania umowy**

V. Warunki udziału w postępowaniu:

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

- 1) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów;

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku i uzna, że Wykonawca spełnia warunek jeżeli załączy do oferty oświadczenie, o którym mowa w Punkcie VI.A.1. SIWZ (Załącznik nr 2 do SIWZ).

2) sytuacji ekonomicznej lub finansowej

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku i uzna, że Wykonawca spełnia warunek jeżeli załączy do oferty oświadczenie, o którym mowa w Punkcie VI.A.1. SIWZ (Załącznik nr 2 do SIWZ).

3) zdolności technicznej lub zawodowej

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełniania tego warunku i uzna, że Wykonawca spełnia warunek jeżeli załączy do oferty oświadczenie, o którym mowa w Punkcie VI.A.1. SIWZ (Załącznik nr 2 do SIWZ).

2. W postępowaniu mogą wziąć udział wykonawcy, którzy spełniają warunek udziału w postępowaniu dotyczący braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Wykluczenie następuje zgodnie z art. 24 ust. 7 ustawy Pzp.
4. Zamawiający nie przewiduje wykluczenia Wykonawcy na podstawie art. 24 ust 5.
5. Zamawiający może wykluczyć wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

6. Powoływanie się na kompetencje lub uprawnienia, sytuacji ekonomiczną lub finansową, zdolności techniczne lub zawodowe

6.1. Zgodnie z art. 22a. 1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.

6.2. Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez zamawiającego powstałą wskutek niedostępności tych zasobów, chyba że za niedostępność zasobów nie ponosi winy.

7. Wykonawcy, którzy nie wykażą spełnienia warunków udziału w postępowaniu podlegają będą wykluczeniu z udziału w postępowaniu.

7.1. Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

8. Z udziału w niniejszym postępowaniu wyklucza się Wykonawców, którzy podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 Prawa zamówień publicznych.

8.1 Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16–20 może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody,

wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.

8.2 W przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 19 ustawy Pzp, przed wykluczeniem wykonawcy, zamawiający zapewnia temu wykonawcy możliwość udowodnienia, że jego udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia nie zakłóci konkurencji.

9. Ocena spełnienia warunków udziału w postępowaniu dokonywana będzie w oparciu o informacje zawarte w dokumentach złożonych przez Wykonawcę w niniejszym postępowaniu metodą warunku granicznego - spełnia/ nie spełnia. Z treści załączonych dokumentów musi wynikać jednoznacznie, iż ww. warunki Wykonawca spełnia. Nie spełnianie chociażby jednego z ww. warunków skutkować będzie wykluczeniem Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia.

VI. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia:

A. W celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 Prawa zamówień publicznych Wykonawca składa następujące dokumenty:

Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu – Załącznik Nr 2 do SIWZ. W przypadku oferty składanej wspólnie przez kilku Wykonawców, oświadczenie składa każdy Wykonawca oddzielnie.

B. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia z art. 24 ust. 1 pkt 12-23 ustawy Prawo zamówień publicznych Wykonawca składa następujące dokumenty:

Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z postępowania z art. 24 ust. 1 pkt 12-23 ustawy Prawo zamówień publicznych z wykorzystaniem wzoru – załącznik nr 3 do SIWZ. W przypadku oferty składanej wspólnie przez kilku Wykonawców, oświadczenie składa każdy Wykonawca oddzielnie.

C. Oświadczenie dotyczące przynależności do grupy kapitałowej potwierdzające brak podstaw do wykluczenia - wymagane w terminie 3 dni od zamieszczenia przez Zamawiającego na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp:

Oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (wg. załącznika nr 4 do SIWZ).

a) W przypadku braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej Wykonawca może złożyć oświadczenie wraz z ofertą. Tak złożone oświadczenie Zamawiający uzna za aktualne i nie będzie wzywał Wykonawcy do ponownego jego złożenia.

b) W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu.

D. Dokumenty wymagane w przypadku składania oferty wspólnej:

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia, w takim przypadku dla ustanowionego pełnomocnika do oferty należy załączyć pełnomocnictwo do reprezentowania w postępowaniu lub do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy.

- Oferta winna zawierać: oświadczenia i dokumenty opisane w pkt. A, B dla każdego partnera z osobna, pozostałe dokumenty składane są wspólnie.

E. Postanowienia dotyczące składanych dokumentów:

E.1. Dokumenty w niniejszym postępowaniu mogą być składane w formie oryginałów lub kserokopii potwierdzonych za zgodność przez Wykonawcę lub osobę / osoby uprawnione do podpisania oferty z dopiskiem "za zgodność z oryginałem".

E.2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, kopie dokumentów dotyczących każdego z tych podmiotów winny być poświadczone za zgodność z oryginałem przez te podmioty.

E.3. Oferta, składane dokumenty oraz oświadczenia podpisane przez upoważnionego przedstawiciela wykonawcy wymagają załączenia właściwego pełnomocnictwa lub umocowania prawnego.

E.4. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę.

E.5. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.

F. W celu potwierdzenia, że oferowane urządzenia odpowiadają wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia do oferty należy dołączyć następujące dokumenty:

F.1. Oświadczenie, że oferowany produkt został dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa, z deklaracją przedłożenia dokumentów potwierdzających powyższe do wglądu na każde żądanie zamawiającego. Załączenie dokumentu potwierdzającego że oferowany asortyment jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium naszego kraju zostanie uznane na równi ze złożeniem ww. oświadczenia (z wykorzystaniem załącznika nr 6 do SIWZ).

F.2. Materiały informacyjne opisujące przedmiot zamówienia będące oficjalnymi katalogami, folderami, ulotkami reklamowymi itp. stosowanymi w powszechnych stosunkach handlowych, potwierdzające zgodność deklarowanych parametrów z danymi producenta.

G. Na ofertę składają się następujące dokumenty i załączniki:

G.1. Formularz oferty – z wykorzystaniem załącznika nr 1 do SIWZ.

G.2. Oświadczenie dotyczące spełniania warunków udziału w postępowaniu - z wykorzystaniem wzoru – załącznik nr 2 do SIWZ.

- G.3. Oświadczenie dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania - z wykorzystaniem wzoru – załącznik nr 3 do SIWZ.
- G.4. Oświadczenie wykonawcy o przynależności do tej samej grupy kapitałowej – z wykorzystaniem załącznika nr 4 do SIWZ.
- G.5. Oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu oferowanego produktu - z wykorzystaniem załącznika nr 6 do SIWZ.
- G.6. Tabela parametrów wymaganych – z wykorzystaniem załącznika nr 7 do SIWZ.
- G.7. Materiały informacyjne opisujące przedmiot zamówienia.
- G.8. Inne dokumenty wskazane w niniejszej SIWZ w szczególności w załączniku nr 7.

VII. Informacja o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami

1. Komunikacja między zamawiającym a wykonawcami odbywa się zgodnie z wyborem zamawiającego za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście, za pośrednictwem postańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (Dz. U. z 2013 r. poz. 1422, z 2015 r. poz. 1844 oraz z 2016 r. poz. 147 i 615). Dla skuteczności przekazania pisma wystarczy przekazanie go w jednej, wybranej formie, z określonych powyżej.
2. Jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje za pośrednictwem faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
3. Wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie. Pytania Wykonawców muszą być skierowane na:

Adres Zamawiającego podany w pkt. I niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia tj.:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

Ul. Słowackiego 32

09-200 Sierpc.

4. Zamawiający dopuszcza porozumiewanie za pomocą faksu na numer: **24/ 275 85 54**, drogą elektroniczną na adres: **przetargi@spzozsierpc.pl**. Dokumenty złożone w formie faksu bądź drogą elektroniczną będą wywierały skutki prawne od chwili wniesienia ich w formie faksu bądź wysłania/odebrania drogą elektroniczną.
5. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem bądź drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
6. Każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt otrzymania oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz innych informacji przekazanych za pomocą faksu lub drogą elektroniczną. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez wykonawcę, zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez zamawiającego na numer faksu bądź adres e-mailowy podany przez wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się wykonawcy z treścią pisma.

7. Osobą ze strony Zamawiającego upoważnioną do kontaktowania się z wykonawcami jest: Piotr Ozimkowski.

Godziny pracy: 7:30 – 15:00.

8. Osobą ze strony Zamawiającego upoważnioną do potwierdzenia wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz innych informacji przekazanych za pomocą faksu, pocztą elektroniczną jest: Piotr Ozimkowski oraz każdy inny pracownik upoważniony przez Zamawiającego.

9. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Formą proponowaną jest wysyłanie zapytań na adres poczty elektronicznej przetargi@spzzozsierpc.pl za pomocą edytowalnego dokumentu. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, 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.

10. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wpłynął do Zamawiającego później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert, lub wniosek ten dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.

11. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 9.

12. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania oraz zamieszcza je na stronie internetowej www.spzzozsierpc.eu.

13. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Dokonaną zmianę specyfikacji Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ oraz zamieszcza ją na stronie internetowej www.spzzozsierpc.eu.

14. Wszelkie modyfikacje, uzupełnienia i ustalenia oraz zmiany, w tym zmiany terminów, jak również pytania Wykonawców wraz z Wyjaśnieniami stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Wszelkie prawa i zobowiązania Wykonawcy odnośnie wcześniej ustalonych terminów będą podlegały nowemu terminowi.

15. Jeżeli w wyniku zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie prowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia, oraz na stronie internetowej www.spzzozsierpc.eu.

16. Jeżeli wprowadzona modyfikacja treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia prowadzi do zmiany treści ogłoszenia Zamawiający zamieszcza ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych przedłużając jednocześnie termin składania ofert o czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach, jeżeli spełnione zostaną przesłanki określone w art. 12a ust. 1 lub 2 Prawa zamówień publicznych.

17. Niezwłocznie po zamieszczeniu ogłoszenia o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych zamawiający zamieszcza informację o zmianach na stronie internetowej www.spzzozsierpc.eu.

VIII. Wymagania dotyczące wadium

1. Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

IX. Termin związania ofertą

1. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
3. W uzasadnionych przypadkach, na co najmniej 3 dni przed upływem terminu związania ofertą Zamawiający może tylko raz zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
4. Wykonawca może przedłużyć termin związania ofertą samodzielnie, zawiadamiając o tym Zamawiającego.

X. Opis sposobu przygotowania oferty

A. Przygotowanie oferty:

1. Wykonawca może złożyć jedną ofertę, w formie pisemnej, w języku polskim, pismem czytelnym.
2. Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi składający ofertę.
3. Oferta oraz wymagane formularze, zestawienia i wykazy składane wraz z ofertą wymagają podpisu osób uprawnionych do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym, zgodnie z aktem rejestracyjnym oraz przepisami prawa.
4. Oferta podpisana przez upoważnionego przedstawiciela wykonawcy wymaga załączenia właściwego pełnomocnictwa lub umocowania prawnego.
5. Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia, załączniki i inne dokumenty, o których mowa w treści niniejszej specyfikacji.
6. Dokumenty winny być sporządzone zgodnie z zaleceniami oraz przedstawionymi przez zamawiającego wzorcami (załącznikami), zawierać informacje i dane określone w tych dokumentach.
7. Poprawki w ofercie muszą być naniesione czytelnie oraz opatrzone podpisem osoby/ osób podpisującej/ych ofertę.
8. Wszystkie strony oferty powinny być spięte (zszyte) w sposób trwały, zapobiegający możliwości dekompletacji zawartości oferty.
9. Zaleca się, aby każda zapisana strona oferty wraz z załącznikami była ponumerowana kolejnymi numerami. W przypadku braku numeracji wykonawca nie może powoływać się na okoliczność braku stron dokumentu.

B. Postanowienia dotyczące wnoszenia oferty wspólnej przez dwa lub więcej podmioty gospodarcze (konsorcja/ spółki cywilne):

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
2. Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy, a pełnomocnictwo / upoważnienie do pełnienia takiej funkcji wystawione zgodnie z wymogami ustawowymi, podpisane przez prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z wykonawców występujących wspólnie należy załączyć do oferty.
3. Oferta winna być podpisana przez każdego z wykonawców występujących wspólnie lub przez upoważnionego przedstawiciela.

4. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.
5. Jeżeli oferta wspólna złożona przez dwóch lub więcej wykonawców zostanie wyłoniona w prowadzonym postępowaniu jako najkorzystniejsza przed podpisaniem umowy Zamawiający zażąda w wyznaczonym terminie złożenia umowy regulującej współpracę tych wykonawców, podpisanej przez wszystkich wykonawców, przy czym termin, na jaki została zawarta nie może być krótszy niż termin realizacji zamówienia.

XI. Miejsce i termin składania i otwarcia ofert:

1. Oferty należy składać do dnia: **26 marzec 2020 r., do godz. 11:00.**

w siedzibie Zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

Ul. Słowackiego 32

09-200 Sierpc

SEKRETARIAT

2. Koperta zawierająca ofertę powinna być zaadresowana do Zamawiającego na adres siedziby Zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

ul. Słowackiego 32

09-200 Sierpc

SEKRETARIAT

3. Oznakowanie oferty następujące: **„Oferta – przetarg nieograniczony – Dostawa sprzętu medycznego w celu modernizacji bloku operacyjnego Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu wraz z wykonaniem niezbędnych prac adaptacyjnych, numer sprawy: DZP.382.PN.02.2020.– nie otwierać przed 26 marca 2020 r. godz. 11:30.”**

Koperta winna zawierać nazwę i adres Wykonawcy, aby Zamawiający mógł ją odesłać w przypadku stwierdzenia jej opóźnienia.

4. Oferty złożone po terminie będą zwrócone wykonawcom bez otwierania, po upływie terminu do wniesienia protestu.

Oferty zostaną otwarte dnia: **26 marca 2020 r. o godz. 11:30,**

w siedzibie Zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

Ul. Słowackiego 32

09-200 Sierpc

Pokój zamówień publicznych.

XII. Opis sposobu obliczenia ceny

1. Cena oferty musi być podana w PLN cyfrowo i słownie, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT - jeżeli występuje.
2. Cena oferty musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia wynikające wprost z opisu przedmiotu zamówienia, jak również inne koszty wynikające z umowy, której wzór stanowi załącznik Nr 5 do niniejszej SIWZ.
3. Cena może być tylko jedna za oferowany przedmiot zamówienia, nie dopuszcza się wariantowości cen.
4. Przez cenę należy rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014r. o informowaniu o cenach towarów i usług.
5. Cena nie ulega zmianie przez okres ważności oferty (związania ofertą).

6. Wszystkie ceny mają być zaokrąglone do dwóch miejsc po przecinku, z uwzględnieniem zasad zaokrąglania liczb (tj. 5 i powyżej w górę, poniżej w dół).

7. Przed obliczeniem ceny ofertowej Wykonawca powinien dokładnie i szczegółowo zapoznać się z opisem przedmiotu zamówienia.

8. Sposób zapłaty i rozliczenia za realizację niniejszego zamówienia, określone zostały we wzorze umowy (załącznik Nr 5 do niniejszej SIWZ).

9. W przypadku, gdy złożone przez Wykonawców dokumenty, oświadczenia dotyczące warunków udziału w postępowaniu zawierają dane/informacje w innych walutach niż określono to w niniejszej SIWZ, Zamawiający jako kurs przeliczeniowy waluty przyjmie kurs NBP z dnia publikacji ogłoszenia o zamówieniu w BZP. Jeżeli w dniu ogłoszenia nie będzie opublikowany średni kurs walut przez NBP, Zamawiający przyjmie kurs przeliczeniowy z ostatniej opublikowanej tabeli kursów NBP przed dniem publikacji ogłoszenia o zamówieniu.

Kursy walut dostępne są pod następującym adresem internetowym:

<http://www.nbp.pl/home.aspx?c=/Kursy/kursy.htm>

Zamawiający będzie korzystał z „Archiwum kursów średnich – tabela A”

<http://www.nbp.pl/home.aspx?c=/ascx/archa.ascx>

XIII. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert:

1. Kryteria oceny ofert - stosowanie matematycznych obliczeń przy ocenie ofert, stanowi podstawową zasadę oceny ofert, które oceniane będą w odniesieniu do najkorzystniejszych warunków przedstawionych przez wykonawców.

2. Wybór oferty zostanie dokonany w oparciu o przyjęte w niniejszym postępowaniu kryterium oceny ofert przedstawione poniżej.

3. Przy wyborze oferty zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

- **Cena brutto oferty – 60%**
- **Okres gwarancji – 40%**

3.1. W zakresie kryterium „cena brutto oferty” punkty będą obliczane według poniższego wzoru:

$$\text{Cena} = \frac{\text{Cena oferty z najniższą ceną}}{\text{Cena oferty ocenianej}} \times 100 \text{ pkt} \times 60\%$$

Przez cenę rozumie się cenę całkowitą brutto za okres obowiązywania umowy.

3.2. Zasady oceny kryterium „Okres gwarancji”

3.2.1. Kryterium „Okres gwarancji” będzie rozpatrywany na podstawie ilości miesięcy gwarancji zadeklarowanych przez Wykonawcę w pkt. 5 Formularza Ofertowego – załącznika nr 1 do SIWZ.

3.2.2. Najkrótszy możliwy okres gwarancji wymagany przez Zamawiającego: 24 miesiące od otrzymania faktury przez Zamawiającego.

3.2.3. Najdłuższy możliwy okres gwarancji uwzględniony do oceny ofert: 60 miesięcy od otrzymania faktury przez Zamawiającego.

3.2.4. Jeżeli Wykonawca zaproponuje okres gwarancji dłuższy niż 60 miesięcy do oceny ofert zostanie przyjęty okres 60 miesięcy i taki zostanie uwzględniony w Umowie z Wykonawcą.

3.2.5. Wykonawca, który zaoferuje najkorzystniejszą wartość (60 miesięcy) – otrzymuje 40 pkt - maksymalną liczbę punktów.

3.2.6. Wykonawca, który zaoferuje najmniej korzystną wartość (24 miesiące) – otrzymuje 0 pkt.

3.2.7. W pozostałych przypadkach punkty będą obliczane według poniższego wzoru:

$$\text{Termin gwarancji} = \frac{\text{Termin gwarancji oferty ocenianej}}{60 \text{ miesięcy}} \times 100 \text{ pkt} \times 40\%$$

3.2.8. W tym kryterium można uzyskać maksymalnie 40 punktów.

4. Liczba uzyskanych punktów będzie liczona z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

5. Wynik - oferta, która przedstawia najkorzystniejszy bilans (maksymalna liczba przyznanych punktów w oparciu o ustalone kryteria) zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów. Realizacja zamówienia zostanie powierzona Wykonawcy, którego oferta uzyska najwyższą ilość punktów.

6. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

7. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej w celu wyboru najkorzystniejszej spośród ofert uznanych za ważne.

XIV. Wybór oferty najkorzystniejszej, zawiadomienie Wykonawców o wyniku postępowania oraz informacja o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

1. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej Zamawiający będzie stosował wyłącznie zasady i kryteria oceny ofert określone w niniejszym SIWZ.

2. Zamawiający niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty poinformuje wszystkich wykonawców o:

1) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,

2) wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,

3) wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust. 4 i 5, braku równoważności lub braku spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności,

- 4) wykonawcach, którzy złożyli oferty niepodlegające odrzuceniu, ale nie zostali zaproszeni do kolejnego etapu negocjacji albo dialogu,
- 5) dopuszczeniu do dynamicznego systemu zakupów,
- 6) nieustanowieniu dynamicznego systemu zakupów,
- 7) unieważnieniu postępowania
– podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
3. Zamawiający udostępni informacje, o których mowa w pkt. 2.1) oraz 2.5)-7) na stronie internetowej www.spzzozsierpc.eu
4. O unieważnieniu postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający zawiadomi równocześnie wszystkich wykonawców, którzy:
 - 1) ubiegali się o udzielenie zamówienia - w przypadku unieważnienia postępowania przed upływem terminu składania ofert,
 - 2) złożyli oferty - w przypadku unieważnienia postępowania po upływie terminu składania ofert,podając uzasadnienie faktyczne i prawne
5. W przypadku unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający na wniosek wykonawcy, który ubiegał się o udzielenie zamówienia, zawiadomi o wszczęciu kolejnego postępowania, które dotyczy tego samego przedmiotu zamówienia lub obejmuje ten sam przedmiot zamówienia.
6. Umowa w sprawie realizacji zamówienia publicznego zawarta zostanie z uwzględnieniem postanowień wynikających z treści niniejszej SIWZ oraz danych zawartych w ofercie.
7. Zamawiający w zakresie każdego z pakietów podpisze umowę z Wykonawcą, który przedłoży najkorzystniejszą ofertę z punktu widzenia kryteriów przyjętych w niniejszej specyfikacji.
8. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana, zobowiązany będzie do podpisania umowy na warunkach określonych we wzorze umowy zawartym w zał. Nr 5 do SIWZ.
9. Zgodnie z art. 139 i 140 ustawy Prawo zamówień publicznych umowa w sprawie niniejszego zamówienia publicznego:
 - 1). zostanie zawarta w formie pisemnej pod rygorem nieważności,
 - 2). mają do niej zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego, jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej,
 - 3). jest jawna i podlega udostępnieniu na zasadach określonych w przepisach o dostępie do informacji publicznej,
 - 4). zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie,
 - 5). podlega unieważnieniu:
 - a) jeżeli zachodzą przesłanki określone w art. 146 ustawy Pzp,
 - b) zgodnie z treścią art. 140 ustawy Pzp w części wykraczającej poza określenie przedmiotu zamówienia zawartego w niniejszej SIWZ, z uwzględnieniem art. 144 Pzp.
10. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy. Ponadto Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, których oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą są zobowiązani przedstawić Zamawiającemu umowę regulującą współpracę Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
11. Zamawiający zawrze z Wykonawcą umowę w sprawie zamówienia publicznego

w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni – jeżeli zostało przesłane w inny sposób, z zastrzeżeniem art. 94 ust 2 pkt 1a) ustawy Pzp.

12. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownej oceny, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

XV. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy

Zamawiający nie przewiduje wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVI. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy.

Postanowienia umowy zawarto we wzorze umowy, który stanowi załącznik numer 5 do niniejszej SIWZ.

XVII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej:

1. Środki ochrony prawnej określone zostały w dziale VI ustawy z dnia 29 stycznia 2004 – Prawo zamówień publicznych.
2. 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.
3. Jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8, odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - 1) wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
 - 2) określenia warunków udziału w postępowaniu;
 - 3) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
 - 4) odrzucenia oferty odwołującego;
 - 5) opisu przedmiotu zamówienia;
 - 6) wyboru najkorzystniejszej oferty.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
5. 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 przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
6. Odwołanie należy wnieść w terminach określonych w art. 182 ustawy Pzp.
7. Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której

przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu, a jego kopię przesyła się zamawiającemu oraz wykonawcy wnoszącemu odwołanie. Wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.

8. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

XVIII. Postanowienia końcowe

1. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
2. W sprawach nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r., poz. 1896 z późn. zm.) oraz kodeks cywilny.
3. W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych (zwanego dalej RODO), Zamawiający zastrzega sobie prawo do przetwarzania danych osobowych Wykonawców przysyłających oferty handlowe, informacje o produktach lub usługach w celu prowadzonego postępowania zakupowego, a dane zakupowe najkorzystniejszego pod względem złożonych ofert Wykonawcy do celów realizacji zamówienia.

XIX. Załączniki

Załączniki składające się na integralną część specyfikacji:

1. Formularz ofertowy – załącznik nr 1,
2. Wzór oświadczenia dotyczący spełniania warunków udziału w postępowaniu – załącznik nr 2,
3. Wzór oświadczenia dotyczący przesłanek wykluczenia z postępowania – załącznik nr 3,
4. Wzór oświadczenia wykonawcy o przynależności do tej samej grupy kapitałowej – załącznik nr 4,
5. Wzór umowy – załącznik nr 5,
6. Wzór oświadczenia, że oferowane urządzenie zostało dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium RP – załącznik nr 6.
7. Tabela parametrów wymaganych – załącznik nr 7.

Sierpc, 18.03.2020 r.
Dyrektor – Robert Makówka


Dyrektor
SPZZOZ w Sierpcu
Kierownik Zamawiającego
Robert Makówka

Załącznik Nr 1 do SIWZ

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

(Nazwa i adres wykonawcy , nr tel, e-mail, Regon, NIP)

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Słowackiego 32
09-200 Sierpc

OFERTA

W związku z ogłoszeniem zamieszczonym w BZP, na tablicy ogłoszeń w SPZZOZ w Sierpcu oraz na stronie internetowej www.spzzozsierpc.ue niniejszym przystępujemy do przetargu nieograniczonego na: **dostawę sprzętu medycznego w celu modernizacji bloku operacyjnego Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu wraz z wykonaniem niezbędnych prac adaptacyjnych, numer sprawy: DZP.382.PN.02.2020.** Oświadczamy, że znana jest nam specyfikacja istotnych warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń.

2. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

3. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z projektem umowy i nie wnosimy do niego żadnych zastrzeżeń oraz zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy z Zamawiającym na warunkach tam określonych, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

4. Zobowiązujemy się do zrealizowania zamówienia zgodnie wszystkimi wymogami zawartymi w SIWZ oraz załącznikach do SIWZ za następującą cenę:

Wartość netto: zł. (słownie:.....)

Wartość brutto: zł. (słownie:)

zgodnie z wypełnionym – załącznikiem nr 7 do SIWZ – tabela parametrów wymaganych.

5. Oferowany okres gwarancji miesięcy. Dotyczy kryterium oceny ofert: „Okres gwarancji.”

6. Przy realizacji zamówienia posłuże się/nie posłuże się (niepotrzebne skreślić)* podwykonawcą przy realizacji następujących części zamówienia (podać rodzaj czynności powierzonych podwykonawcy oraz firmę (nazwę) podwykonawcy):
.....

7. Oświadczamy, że Wykonawca jest/nie jest małym i średnim przedsiębiorcą (niepotrzebne skreślić)*.

8. Załącznikami do niniejszej oferty są:

1)

- 2)
- 3)
- 4)
- 5)
- 6)

9. Niniejszą ofertę składam przy pełnej świadomości odpowiedzialności karnej wynikającej z Ustawy Kodeks Karny z dnia 6 czerwca 1997 r. /(Dz. U. nr 88, poz. 553 ze zmianami).

10. Osoba/osoby do kontaktów z zamawiającym odpowiedzialne za wykonanie zobowiązań umowy:

- 1/ tel., e-mail
- 2/ tel., e-mail

.....
(podpis i pieczęć uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy)

Załącznik Nr 2 do SIWZ

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Słowackiego 32
09-200 Sierpc

Wykonawca:

.....

.....

*(pełna nazwa/firma, adres, w zależności
od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*
reprezentowany przez:

.....

.....

*(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)*

Oświadczenie wykonawcy

**składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),**

DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
pn. **dostawa sprzętu medycznego w celu modernizacji bloku operacyjnego
Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu
wraz z wykonaniem niezbędnych prac adaptacyjnych**, prowadzonego przez
Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu, oświadczam,
co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez
zamawiającego

W
..... *(wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w
postępowaniu).*

..... *(miejscowość), dnia* r.

.....
(podpis)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w..... (wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....
.....
..... w następującym zakresie:
.....
.....
.....
..... (wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

Załącznik Nr 3 do SIWZ

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Słowackiego 32
09-200 Sierpc

Wykonawca:

.....

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności
od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)
reprezentowany przez:

.....

.....

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **dostawa sprzętu medycznego w celu modernizacji bloku operacyjnego Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu** wraz z wykonaniem niezbędnych prac adaptacyjnych prowadzonego przez **Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu**, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp:

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

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

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:
... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEIDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis)

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

(Nazwa i adres Wykonawcy, nr tel,
mail, Regon, NIP))

e-

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Słowackiego 32
09-200 Sierpc

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
O PRZYNALEŻNOŚCI DO TEJ SAMEJ GRUPY KAPITAŁOWEJ
(przykładowy wzór)

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na

dostawa sprzętu medycznego w celu modernizacji bloku operacyjnego
Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu wraz z
wykonaniem niezbędnych prac adaptacyjnych, numer sprawy: DZP.382.PN.02.2020:

działając w imieniu wykonawcy składającego ofertę oświadczam/oświadczamy, że reprezentowany podmiot składający ofertę:

- 1) nie należy do żadnej grupy kapitałowej,
- 2) nie należy do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp*
- 2) należy do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp w skład której wchodzi następujące podmioty: *

L.P.	NAZWA:	ADRES:
1		
2		

*niepotrzebne skreślić

dnia

.....
(podpis osoby uprawnionej do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

UWAGA: oświadczenie Wykonawca przekazuje Zamawiającemu w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia składa je każdy z członków konsorcjum lub wspólników spółki cywilnej.

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

(Nazwa i adres Wykonawcy, nr tel,
e-mail, Regon, NIP)

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Słowackiego 32
09-200 Sierpc

O Ś W I A D C Z E N I E
(przykładowy wzór)

Składając ofertę w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego pn:

Dostawa sprzętu medycznego w celu modernizacji bloku operacyjnego
Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Sierpcu
wraz z wykonaniem niezbędnych prac adaptacyjnych numer sprawy:
DZP.382.PN.02.2020:

Oświadczamy, że oferowany produkt został dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa, z deklaracją przedłożenia dokumentów potwierdzających powyższe do wglądu na każde żądanie zamawiającego.

Miejsce..... dnia

.....
(podpis osoby uprawnionej do
składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy)

Załącznik Nr 7 do SIWZ

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

(Nazwa i adres Wykonawcy, nr tel,
e-mail, Regon, NIP)

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Słowackiego 32
09-200 Sierpc

Wymagane Parametry Techniczne

I Stół operacyjny

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH

Stół operacyjny z wyposażeniem

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
1.	Stół do operacji ogólnochirurgicznych współpracujący z wyposażeniem dodatkowym.	
2.	Funkcje stołu uzyskiwane przy pomocy siłowników elektrohydraulicznych sterowanych pilotem przewodowym: - regulacja wysokości - przechyły boczne - przechyły wzdłużne - nachylenie segmentu oparcia pleców - poziomowanie blatu przy pomocy jednego przycisku - przesuw wzdłużny blatu - pozycja flex/reflex - wypiętrzenie ławeczki nerkowej. Pilot dodatkowo wyposażony we wskaźniki diodowe naładowania baterii i przycisk zmiany orientacji ułożenia pacjenta w zależności od zamontowania podgłówek i podnóżków	
3.	Funkcje stołu uzyskiwane ręcznie (mechanicznie): - regulacja bezstopniowa podnóżków (góra/dół; odchylanie na boki), - regulacja zagłówek góra/dół,	

4.	Dodatkowy panel sterujący umieszczony z boku kolumny z funkcjami takimi, jak na pilocie (dopuszcza się na panelu: brak funkcji przesuwu wzdłużnego lub wypiętrzenia ławeczki nerkowej) ze wskaźnikami diodowymi naładowania baterii. Panel od strony głowy pacjenta, zapewniający dostęp do niego z obu stron stołu.	
5.	Panel wyposażony w przycisk zmiany orientacji ułożenia pacjenta w zależności od zamontowania podgłówka i podnóżków	
6.	Zasilanie bateryjne 24 V z urządzeniem ładującym wbudowanym w podstawę stołu	
7.	Długość stołu z blatem min. 2100 mm	
8.	Całkowita szerokość blatu min. 550 mm	
9.	Blat wyposażony w listwy umożliwiające montaż wyposażenia dodatkowego (na wszystkich segmentach)	
10.	Zakres regulacji wysokości (bez materacy) min. od 680 do 1030 mm	
11.	Zakres regulacji oparcia pleców od - 400 do 900 [+/-5]	
12.	Zakres regulacji podgłówka min od - 450 do 450	
13.	Regulacja przechyłu bocznego: +/- 350 [+/-50]	
14.	Regulacja przechyłu wzdłużnego (pozycja Trendelenburga i anty-Trendelenburga) min: +/- 400	
15.	Zakres regulacji kątowej podnóżków min. od - 900 do 250	
16.	Podnóżki z możliwością rozchylenia o min. 180° (system blokowania cierny – nie dopuszcza się blokowania na zasadzie zębaki) Podnóżki i zagłówek mocowane do segmentu siedziska poprzez zaciski montażowe, gdzie w siedzisku znajduje się jarzmo na którym mocuje się sworzeń umieszczony w górnej części przegubu podnóżka. Nie dopuszcza się podnóżków i zagłówka mocowanych do segmentów siedziska lub oparcia pleców poprzez mechanizm oparty na wewnętrznym gnieździe oraz okrągłym trzpieniu wpustowym.	
17.	Blat stołu co najmniej 5-cio segmentowy składający się z następujących segmentów: - podgłówek płytowy o szerokości blatu - segment oparcia pleców, dzielony (ławeczka nerkowa) - segment siedziska - segmenty nóg dwuczęściowy	
18.	Dobre własności jezdne stołu dzięki min. 3 kołom jezdnyim umieszczonym w podstawie. Podstawa w kształcie litery T lub Y	
19.	System blokowania kół jezdnych przy pomocy 4 wysuwanych stopek gwarantujący pewne blokowanie stołu.	
20.	Elementy konstrukcyjne zewnętrzne stołu oraz osłony wykonane ze stali nierdzewnej, ewentualnie silikonowe osłony przegubu – nie dopuszcza się obudowy wykonanej z tworzywa oraz konstrukcji z innych materiałów niż stal nierdzewna	
21.	Miękkie, antystatyczne, bezszwowe materace o grubości min. 50 mm, wykonane z pianki poliuretanowej spienionej, odejmowane z blatu stołu. Materace z warstwą antybakteryjną. Nie dopuszcza się materacy mocowanych do blatu za pomocą rzepów.	
22.	Dopuszczalne obciążenie robocze min. 250 kg	
23.	Masa stołu nie przekraczająca 260 kg	
24.	Stół umożliwiający monitorowanie pacjenta ramieniem C.	
25.	Możliwość wykonywania zdjęć RTG przy pomocy tacy uniwersalnej umieszczanej i przesuwanej w tunelu w blacie	

26.	- przesuw wzdłużny blatu wynoszący: 400 mm [+/-50] mm	
27.	- regulacja wypiętrzenia ławeczki nerkowej na wysokość min.120mm.	
28.	- możliwość zamiany segmentów nóg z podglówkiem płytowym	
29.	<p>Wypożażenie dodatkowe:</p> <ul style="list-style-type: none"> - podpórka ręki + uchwyt jednopożycyjny – 1 kpl - podpórka kątowa ręki + uchwyt wielopożycyjny – 1 kpl - ramka ekranu + uchwyt wielopożycyjny – 1 kpl - podkolannik + uchwyt wielopożycyjny – 2 kpl - miska ginekologiczna – 1 szt. <p>Konstrukcja uchwytów umożliwiająca ich założenie zarówno wzdłuż listwy, jak i „od góry” listwy pomiędzy dwa wcześniej zamontowane uchwyty – bez konieczności ich demontażu</p>	
Pozostałe wymagania		
1.	Instrukcja obsługi w języku polskim (z dostawą)	
2.	Oprogramowanie w języku polskim	
3.	Gwarancja min. 24 miesiący	Uwaga kryterium oceny ofert
4.	Serwis pogwarancyjny, odpłatny przez okres min. 10 lat	
5.	Gwarancja zapewnienia zakupu części zamiennych przez okres 10 lat.	
6.	Czas reakcji serwisu max. 24 godz. (dni robocze)	
7.	Nieodpłatne przeglądy techniczne w okresie obowiązywania gwarancji urządzenia w ilości zalecanej w instrukcji użytkowania urządzenia.	
8.	Paszport techniczny wystawiony dla urządzenia	
9.	Uruchomienie i przeszkolenie personelu	

II Lampa operacyjna – 2 sztuki

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
1.	Ogólne	
2.	Dwukopułowa lampa operacyjna bezcieniowa montowana do sufitu. Czasze oświetenieniowe wielosegmentowe ze źródłem światła w postaci diod LED.	
3.	Ramiona wychodzące z jednego zawiesia sufitowego – zawiesie posiadające osłonę tworzywową zakrywającą płytę stropową oraz wszystkie przyłącza elektryczne.	
4.	Ramiona dwuczęściowe – ramię pierwsze (górne) prostowodowe, ramię drugie (dolne) uchylne	

5.	Źródło światła – diody LED – maksymalny pobór mocy lampy głównej oraz satelitarnej 200 W. Minimum 90 diód w kopule głównej oraz minimum 55 w kopule satelitarnej. Diody nowej generacji białe – nie dopuszcza się diód zielonych, czerwonych lub niebieskich	
6.	Regulacja średnicy pola operacyjnego w obu kopułach za pomocą sterylizowalnego, wymiennego uchwyty umieszczonego centralnie na środku czaszy lampy	
7.	Średnica zewnętrzna każdej z kopuł nie większa niż 78 cm	
8.	Obudowa kopuł wykonana ze stopów aluminium i/lub tworzywa ABS z aluminiowymi segmentami wewnętrznymi odprowadzającymi ciepło	
9.	Kopuły przystosowane do współpracy z nawiewem laminarnym poprzez segmentową budowę – nie dopuszcza się lamp w kształcie pełnym	
10.	Lampa przystosowana do współpracy z zintegrowanym system zarządzania salą operacyjną umożliwiającym sterowanie jej funkcjami	
11.	Kopuła główna	
12.	Konstrukcja składająca się z minimum 6 segmentów liczonych jako segmenty zewnętrzne i/lub wewnętrzne	
13.	Diody osłonięte osłonami ze szkła akrylowego - osłony zlicowane z powierzchnią obudowy kopuły celem łatwej dezynfekcji – nie dopuszcza się wypukłych lub wklęsłych osłon	
14.	Średnica odbłyśnika pojedynczej diody min. 2,5 cm	
15.	Natężenie kopuły głównej min. 160 klux	
16.	Temperatura barwowa regulowana w zakresie min. od 3.500 do 5.000 K w min. sześciu stopniach	
17.	Zakres regulacji średnicy pola bezcieniowego w polu operacyjnym nie mniejszy niż 18 do 31 cm	
18.	Współczynnik oddawania barw dla kopuły głównej Ra nie mniejszy niż 95	
19.	Wgłębność oświetlenia L1+L2 nie mniejsza niż 120 cm	
20.	Wartość oświetlenia po przysłonięciu jedną maską [%]- nie mniej niż 50%	
21.	Wartość oświetlenia po przysłonięciu dwiema maskami [%] - nie mniej niż 45%	
22.	Kopuła lampy wyposażona minimum w pięć uchwytów umieszczonych na zewnętrznych poszczególnych segmentach lampy umożliwiające łatwe i szybkie ustawienie lampy niezależnie od jej położenia. Uchwyty wykonane jako osobny prętowy uchwyt z otworem umożliwiającym wsunięcie całej dłoni i jej zaciśnięcie co umożliwia pewny chwyt podczas przemieszczania kopuły lub jako uchwyty zintegrowane z segmentami każdej z kopuł także wyposażone w otwory umożliwiające wsunięcie całej dłoni co umożliwia pewny chwyt podczas przemieszczania kopuły.	
23.	Mocowanie kopuły na podwójnym ramieniu o łącznym zasięgu min. 160 cm	
24.	Możliwość obrotu ramieniu stałego o min. 360° wokół mocowania głównego	
25.	Możliwość obrotu ramienia uchylnego o min. 360° wokół przegubu łączącego ramiona	
26.	Możliwość obrotu o min. 360° na przegubie łączącym ramię kopuły z ramieniem uchylnym	
27.	Regulacja natężenia światła w zakresie min. 25 do 100% umieszczone na sterowniku kopuły mocowanym na ramieniu oraz z pilota bezprzewodowego – regulacja w minimum 10 stopniach elektroniczna	
28.	Kopuła posiadająca ergonomiczny panel sterowania w kształcie prostokąta umożliwiający jego pewny chwyt i wybranie żądanej funkcji bez ryzyka zmiany położenia kopuły umiejscowiony na ramieniu – nie dopuszcza się paneli montowanych bezpośrednio do lub na kopule	

29.	Panel sterowniczy posiadający minimum następujące funkcje: - włączenie/wyłączenie lampy - regulację natężenia oświetlenia - włączenie/wyłączenie funkcji endo - regulacja temperatury barwowej Panel wyposażony w wizualny wskaźnik natężenia oświetlenia, wskaźnik poziomu temperatury barwowej oraz diody kontrolne włączenia funkcji endo i funkcji synchronizacji kopuł	
30.	Funkcja oświetlenia endo w postaci światła typu LED (minimum 8 diod rozlokowanych wokół uchwytu sterylizowanego jako pojedynczy rząd lub jako grupy diod). Oświetlenie endo uruchamiane z pilota i panelu sterowniczego umieszczonego na ramieniu. Oświetlenie endo z regulacją natężenia.	
31.	Żywotność układu świetlnego min. 50000h	
32.	Wielkość napromieniowania maksymalnie 580 w/m2	
33.	Funkcja synchronizacji z kopułą satelitarną uruchamiana z panelu sterującego poprzez naciśnięcie jednego oznaczonego przycisku polegająca na dostosowaniu temperatury barwowej w obu kopułach do jednego poziomu	
34.	Kopuła satelitarna	
35.	Konstrukcja składająca się z minimum 4 segmentów liczonych jako segmenty zewnętrzne i/lub wewnętrzne	
36.	Diody osłonięte osłonami ze szkła akrylowego - osłony zlicowane z powierzchnią obudowy kopuły celem łatwej dezynfekcji – nie dopuszcza się wypukłych lub wklęsłych osłon	
37.	Średnica odbłyśnika pojedynczej diody min. 2,5 cm	
38.	Natężenie kopuły głównej min. 120 klux	
39.	Temperatura barwowa regulowana w zakresie min. od 3.500 do 5.000 K w min. sześciu stopniach	
40.	Zakres regulacji średnicy pola bezcieniowego w polu operacyjnym nie mniejszy niż 16 do 28 cm	
41.	Współczynnik oddawania barw dla kopuły satelitarnej Ra nie mniejszy niż 95	
42.	Wgłębność oświetlenia L1+L2 nie mniejsza niż 130 cm	
43.	Wartość oświetlenia po przysłonięciu jedną maską [%]- nie mniej niż 35%	
44.	Wartość oświetlenia po przysłonięciu dwiema maskami [%] - nie mniej niż 40%	
45.	Kopuła lampy wyposażona minimum w trzy uchwyty umieszczone na zewnętrznych poszczególnych segmentach lampy umożliwiające łatwe i szybkie ustawienie lampy niezależnie od jej położenia. Uchwyty wykonane jako osobny prętowy uchwyt z otworem umożliwiającym wsunięcie całej dłoni i jej zaciśnięcie co umożliwia pewny chwyt podczas przemieszczania kopuły lub jako uchwyty zintegrowane z segmentami każdej z kopuł także wyposażone w otwory umożliwiające wsunięcie całej dłoni i jej zaciśnięcie co umożliwia pewny chwyt podczas przemieszczania kopuły.	
46.	Mocowanie kopuły na podwójnym ramieniu o łącznym zasięgu min. 160 cm	
47.	Możliwość obrotu ramieniu stałego o 360° wokół mocowania głównego	
48.	Możliwość obrotu ramienia uchylnego o min. 360° wokół przegubu łączącego ramiona	
49.	Możliwość obrotu o min. 360° na przegubie łączącym ramię kopuły z ramieniem uchylnym	
50.	Regulacja natężenia światła w zakresie min. 25 do 100% umieszczone na sterowniku kopuły mocowanym na ramieniu i z pilota bezprzewodowego – regulacja w minimum 10 stopniach elektroniczna	
51.	Kopuła posiadająca ergonomiczny panel sterowania w kształcie prostokąta umożliwiający jego pewny chwyt i wybranie żądanej funkcji bez ryzyka zmiany położenia kopuły umiejscowiony na ramieniu – nie dopuszcza się paneli montowanych bezpośrednio do lub na kopule	

52.	Panel sterowniczy posiadający minimum następujące funkcje: - włączenie/wyłączenie lampy - regulację natężenia oświetlenia - włączenie/wyłączenie funkcji endo - regulacja temperatury barwowej Panel wyposażony w wizualny wskaźnik natężenia oświetlenia, wskaźnik poziomu temperatury barwowej oraz diody kontrolne włączenia funkcji endo i funkcji synchronizacji kopuł	
53.	Funkcja oświetlenia endo w postaci światła typu LED (minimum 8 diód rozlokowane wokół uchwytu sterylizowanego jako pojedynczy rząd lub jako grupy diod). Oświetlenie endo uruchamiane z pilota i panelu sterowniczego umieszczonego na ramieniu. Oświetlenie endo z regulacją natężenia	
54.	Żywotność układu świetlnego min. 50000h	
55.	Wielkość napromieniowania maksymalnie 435 w/m2	
56.	Funkcja synchronizacji z kopułą główną uruchamiana z panelu sterującego poprzez naciśnięcie jednego oznaczonego przycisku polegająca na dostosowaniu temperatury barwowej w obu kopułach do jednego poziomu	
57.	Pilot bezprzewodowy	
58.	Pilot bezprzewodowy dla personelu pozwalający na min. sterownie następującymi funkcjami: - włączanie/wyłączanie lampy - wybór czaszy – główna lub satelitarna - regulacja intensywności świecenia - włączanie/ wyłączenia funkcji endo	
59.	Wyposażenie dodatkowe	
60.	W wyposażeniu każdej kopuły po min. 2 uchwyty sterylizacyjne	
61.	Pozostałe wymagania	
62.	Wyrób klasy I	
63.	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485:2016 oraz ISO 9001:2015 dla producenta lampy – dołączyć do oferty	
64.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta – dołączyć do oferty	
65.	Wpis lub zgłoszenie do RWM w Polsce – stosowny dokument dołączyć do oferty	
66.	Gwarancja min. 24 miesiące	Uwaga kryterium oceny ofert
67.	Firmowe materiały informacyjne producenta lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanego wyrobu – dołączyć do oferty W przypadku wątpliwości co do zaoferowanych parametrów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania oferenta do prezentacji oferowanego wyrobu	
68.	Serwis pogwarancyjny, odpłatny przez okres min. 10 lat	
69.	Gwarancja zapewnienia zakupu części zamiennych przez okres 10 lat.	
70.	Czas reakcji serwisu max. 24 godz. (dni robocze)	
71.	Nieodpłatne przeglądy techniczne w okresie obowiązywania gwarancji urządzenia w ilości zalecanej w instrukcji użytkowania urządzenia.	
72.	Paszport techniczny wystawiony dla urządzenia	
73.	Uruchomienie i przeszkolenie personelu	

III Kolumna sufitowa 2 sztuki

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
1.	Ogólne	
2.	Sufitowa jednostka chirurgiczna – urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb.	
3.	Urządzenie łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie profili konstrukcyjnych bez widocznych śrub lub nitów mocujących, wszelkie zaślepki na konsoli montowane bezśrubowo	
4.	Zestaw przyłączy elektryczno-gazowych. Płyta interfejsowa z przewodami elastycznymi zakończonymi zaworami odcinającymi do podłączenia sztywnego z instalacją szpitalną.	
5.	Tworzywowa zaoblona obudowa sufitowa zakrywająca elementy montażowe	
6.	Zawiesie sufitowe posiadające regulację umożliwiającą montaż i dostosowanie do wymaganej wysokości	
7.	Waga kolumny bez elementów wyposażenia dodatkowego max 160 kg	
8.	Dopuszczalne obciążenie min. 120 kg	
9.	Konsola	
10.	Konsola wykonana całkowicie z aluminium malowanego na kolor z palety RAL – możliwość wyboru kolorystyki lakierowania poszczególnych ścianek z palety RAL celem dostosowania jej do koloru sali operacyjnej	
11.	Kształt konsoli trapezoidalny – nie dopuszcza się kształtów okrągłych i prostokątnych	
12.	Profil konstrukcyjny konsoli dzielony z osobnym kanałem dla przewodów elektrycznych oraz dla przewodów gazowych	
13.	Kanały prowadzone pionowe wzdłuż wysokości konsoli	
14.	Ścianki konsoli o grubości min. 2 mm	
15.	Gniazda gazowe montowane na ścianie kanału z przewodami gazowymi umieszczone w jednym pionowym rzędzie	
16.	Gniazda elektryczne, wyrównania potencjału oraz teletechniczne montowane na ścianie kanału z przewodami elektrycznymi w pionowym rzędzie	
17.	Możliwość wyboru przez Zamawiającego konfiguracji montażu gniazd elektrycznych oraz gazowych – do wyboru montaż na ściankach bocznych (gniazd gazowych) lub na ścianie tylnej (gniazda elektryczne)	
18.	Konsola pionowa o wysokości min. 1200 mm	
19.	Całkowita szerokość konsoli bez elementów wyposażenia zewnętrznego 390 mm +/-10 mm	
20.	Całkowita głębokość konsoli bez elementów wyposażenia zewnętrznego 200 mm +/-10 mm	
21.	Kąt mocowania ścianek bocznych w stosunku do ścianki frontowej na której znajduje się profil montażowy min 45°	
22.	Możliwość obrotu konsoli o min. 330° z możliwością ograniczenia kąta obrotu min. co 30°	

23.	Punkty poboru gazów medycznych zgodne ze standardem szwedzkim SS8752430 (tzw. typ AGA): 2 x AIR - sprężone powietrze 2 x VAC - próżnia 1 x AGSS	
24.	Konsola wyposażona w manometry kontrolne gazów – po jednym dla każdego z rodzajów gazów	
25.	Konsola wyposażona w gniazda elektryczne: 8 x gniazdo elektryczne - gniazda zlicowane z powierzchnią ścianki konsoli z sygnalizacją kontrolną LED – gniazda podzielone na min. Dwa obwody 8 x bolec wyrównania potencjałów – gniazdo nie wystające poza obrys ścianki konsoli o więcej niż 2 mm	
26.	W środkowej części konsoli umieszczony prostokątny profil montażowy z anodowanego aluminium umożliwiający bezstopniowe mocowanie półek i szuflad na dowolnej wysokości. Profil zintegrowany z konsolą nie wystający poza jej obrys. Półki i szuflady z możliwością regulacji wysokości przez użytkowników.	
27.	System mocowania półek i wyposażenia w profilu montażowym umożliwiający łatwy ich demontaż, zmianę kolejności montażu a także wymianę na inne wyposażenie bez potrzeby demontażu uchwyty głównego instalowanego w profilu montażowym	
28.	Konsola łączona z ramieniem poprzez łącznik o przekroju owalnym i średnicy min. 11 cm	
29.	Wyposażenie dodatkowe konsoli	
30.	2 x półka z materiału kompozytowego bakteriobójczego mocowana do profilu montażowego w konsoli z możliwością regulacji bezstopniowej wysokości o wymiarach (+/- 5%) 460 mm x 440mm, materiał półki kompozytowy całkowicie gładki zapobiegający ogniskowaniu się bakterii	
31.	Półki posiadające szyny boczne akcesoryjne montowane z lewej i prawej strony	
32.	Szyny akcesoryjne przy półkach zakończone zaokrąglonymi tworzywowymi lub gumowymi narożnikami zintegrowanymi z szynami bocznymi. Nie dopuszcza się nakładanych, wsuwanych lub dokręcanych narożników.	
33.	Pozostałe wymagania	
34.	Wyrób klasy IIb	
35.	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485:2016 dla producenta – dołączyć do oferty	
36.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta – dołączyć do oferty	
37.	Wyrób zgodny z dyrektywą 93/42/EEC – dołączyć do oferty dokument potwierdzający z niezależnej jednostki notyfikowanej	
38.	Wpis lub zgłoszenie do RWM w Polsce – stosowny dokument dołączyć do oferty	
39.	Gwarancja min. 24 miesiące	Uwaga kryterium oceny ofert
40.	Firmowe materiały informacyjne producenta lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanego wyrobu – dołączyć do oferty W przypadku wątpliwości co do zaoferowanych parametrów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania oferenta do prezentacji oferowanego wyrobu	
41.	Serwis pogwarancyjny, odpłatny przez okres min. 10 lat	
42.	Gwarancja zapewnienia zakupu części zamiennych przez okres 10 lat.	
43.	Czas reakcji serwisu max. 24 godz. (dni robocze)	
44.	Nieodpłatne przeglądy techniczne w okresie obowiązywania gwarancji urządzenia w ilości zalecanej w instrukcji użytkowania urządzenia.	
45.	Paszport techniczny wystawiony dla urządzenia	

46.	Uruchomienie i przeszkolenie personelu	
-----	--	--

IV Wózek do transportu chorych typ 2

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
1.	Wózek do transportu chorych w pomieszczeniach na terenie szpitala	
2.	Budowa wózka składająca się z podstawy, kolumnowego układu podnoszenia oraz leża wózka	
3.	Konstrukcja wózka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, odporna na mycie i dezynfekcję szpitalną	
4.	Długość całkowita wózka 2100 mm (+/- 50 mm)	
5.	Szerokość całkowita wózka max 800 mm	
6.	Leże wózka posiada 2 segmenty: stały segment leża oraz ruchomy segment oparcia pleców	
7.	Regulacja segmentu oparcia pleców uzyskiwana przy pomocy sprężyn gazowych	
8.	Regulacja kąta nachylenia segmentu oparcia pleców w zakresie od 0° do 85° (+/- 5°)	
9.	Segmenty leża wypełnione płytą HPL przezierną dla promieni RTG	
10.	Listwy odbojowe w postaci płaskownika pokrytego tworzywową okładziną chroniące wózek na całej długości leża	
11.	Krażki odbojowe we wszystkich narożach wózka	
12.	Uchwyty dla personelu do przetaczania wózka umieszczone od strony głowy pacjenta z możliwością ich składania wykonane ze stali nierdzewnej z tworzywową nakładką	
13.	Uchwyty do przetaczania od strony nóg pacjenta w postaci 2 rękojeści, zamocowane na stałe wykonane ze stali nierdzewnej z tworzywową nakładką	
14.	Tunel o szerokości min. 39 cm na całej długości leża umożliwiający wsunięcie i przesuwanie cyfrowej kasety i wykonanie zdjęcia RTG	
15.	Szeroki rozstaw kolumn oraz blat umożliwiający monitorowanie pacjenta aparatem typu C	
16.	Regulacja wysokości realizowana hydraulicznie przy pomocy dźwigni nożnych dostępnych po obu stronach wózka	
17.	Zakres regulacji wysokości w zakresie min od 570 do 880 mm	
18.	Regulacja pozycji Trendelenburga i anti-Trendelenburga realizowana hydraulicznie przy pomocy dźwigni nożnych z wyraźnym oznaczeniem realizowanych funkcji. Dźwignie umieszczone z dwóch stron podstawy wózka	
19.	Zakres regulacji pozycji Trendelenburga i anti-Trendelenburga min 16° dla obu funkcji	
20.	Osłona podstawy z tworzywa sztucznego z wyprofilowaną półką na butlę tlenową oraz osobną półką na podręczne rzeczy pacjenta	
21.	Cztery koła jezdne o średnicy 200 mm z bieżnikiem przeciwpółślizgowym, posiadające tworzywową osłonę	

22.	Centralny system blokowania kół jezdnych wózka oraz blokada kierunku jazdy przy użyciu dźwigni nożnych od strony głowy i nóg pacjenta	
23.	Wypożyczenie wózka:	
24.	Poręcze boczne składane na ramę leża posiadające uchwyt zwalniający, który pozwala na łatwe ich opuszczenie przy użyciu jednej ręki. Poręcze boczne po ich złożeniu nie wystające ponad poziom leża bez materaca.	
25.	Poręcze boczne zabezpieczające pacjenta w pozycji leżącej i siedzącej na długości min. 1200 mm oraz wysokości min. 360 mm mierzonej od leża bez materaca.	
26.	Nośność maksymalna min. 230 kg	
27.	Wieszak kroplówki zintegrowany z ramą leża, składany za segmentem oparcia pleców posiadający regulację wysokości	
28.	W narożnikach leża dodatkowe tworzywowe gniazda posiadające możliwość zamocowania dodatkowego wieszaka kroplówki lub innego wyposażenia do wózka.	
29.	Materac z pokrowcem ze skaju o grubości 8 cm z zamkiem, wodoszczelny,	
30.	Pozostałe wymagania	
31.	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 dla producenta – dołączyć do oferty	
32.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta – dołączyć do oferty	
33.	Wpis lub zgłoszenie do RWM w Polsce – stosowny dokument dołączyć do oferty	
34.	Gwarancja min. 24 miesiące	Uwaga kryterium oceny ofert
35.	Firmowe materiały informacyjne producenta lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanego wyrobu – dołączyć do oferty W przypadku wątpliwości co do zaoferowanych parametrów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania oferenta do prezentacji oferowanego wyrobu	
36.	Zapewnienie producenta lub autoryzowanego dystrybutora o dostępności części zamiennych przez okres minimum 10 lat – informację dołączyć do oferty	
37.	Serwis pogwarancyjny, odpłatny przez okres min. 10 lat	
38.	Gwarancja zapewnienia zakupu części zamiennych przez okres 10 lat.	
39.	Czas reakcji serwisu max. 24 godz. (dni robocze)	
40.	Nieodpłatne przeglądy techniczne w okresie obowiązywania gwarancji urządzenia w ilości zalecanej w instrukcji użytkowania urządzenia.	
41.	Paszport techniczny wystawiony dla urządzenia	
42.	Uruchomienie i przeszkolenie personelu	

V. Meble medyczne wykonane na wymiar

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
------	-----------------------------	-------------------------------

1.	<p>Wszystkie oferowane meble i wyposażenie – nowe, wyprodukowane w roku, w którym będą dostarczane lub w roku poprzedzającym, nieuszkodzone, niebędące uprzednio przedmiotem ekspozycji i wystaw, wykonane profesjonalnie, z zachowaniem wysokiej jakości, estetyki i trwałości wykonania, dostarczone kompletne i w całości, po zamontowaniu gotowe do pracy zgodnie z przeznaczeniem bez żadnych dodatkowych zakupów inwestycyjnych.</p> <p>Wszystkie użyte materiały do wykonania mebli muszą być dopuszczone do obrotu na terytorium RP, posiadać wszelkie wymagane przez przepisy prawa świadectwa, certyfikaty, atesty, deklaracje zgodności oraz spełniać wszelkie wymagane przez przepisy prawa wymogi w zakresie norm bezpieczeństwa.</p>	
2.	<p>Meble wykonane z materiałów posiadających wymagane świadectwa dopuszczające do eksploatacji w pomieszczeniach medycznych. Atest higieniczny na system mebli dołączyć</p>	
3.	<p>Konstrukcja - korpus.</p> <p>Meble medyczne o konstrukcji nośnej szkieletowej w całości wykonanej z zamkniętych profili aluminiowych (każdy mebel wykonany w konstrukcji stelażu aluminiowego musi posiadać wieniec górny wykonany w stelażu). Poszczególne szafki stanowiące samonośne konstrukcje szkieletowe z profili aluminiowych łączonych za pomocą złączy z wysoko-udarowego tworzywa ABS (wyklucza się mocowanie części szkieletów konstrukcyjnych za pomocą elementów drewnianych lub płycinowych). Profile aluminiowe zabezpieczone elektrolitycznie. Przekrój profili nie mniejszy niż 25x25 mm. Wypełnienie konstrukcji powinny stanowić materiały odznaczające się wysoką odpornością na środki dezynfekcyjne, oraz promieniowanie UV. Wypełnienie konstrukcji z płyt meblowych laminowanych o grubości 18 mm, w klasie higieny E1. Sposób wypełnienia szkieletu mebla płytą umożliwiającą wyjęcie danego elementu bez uszkodzania go i umożliwiającą ponowne go założenie bez konieczności wymiany na nowy oraz bez widocznych śladów uszkodzeń.</p> <p>Wszystkie płaskie powierzchnie wewnątrz szafek - półki, dna, przegrody muszą stanowić gładkie i łatwe do utrzymania czystości powierzchnie, pozbawione wystających elementów konstrukcyjnych profili i mocujących, takich jak śruby i wkrety.</p>	
4.	<p>Konstrukcja - nóżki.</p> <p>Meble posadowione na nóżkach (integralnie związanych z konstrukcją nośną mebla) o wysokości 12 cm + 14 cm i wyposażone w regulatory wysokości umożliwiające ich wypoziomowanie (wysokość mebli podawana z uwzględnieniem wysokości nóżek). Wszystkie nóżki mebli wykonane z jednolitego profilu aluminiowego. Nie dopuszcza się zastosowania nóżek z wystającymi elementami konstrukcyjnymi i ostrymi krawędziami.</p>	
5.	<p>Drzwi, szuflady - fronty.</p> <p>Wszystkie fronty mebli wykonane z płyt meblowych laminowanych o grubości 18 mm, w klasie higieny E1. Kolorystyka do wyboru przez Zamawiającego na podstawie dostarczonych wzorników.</p>	
6.	<p>Krawędzie.</p> <p>Krawędzie frontów szufladowych, drzwi uchylnych, półek, blatów oraz inne elementy konstrukcyjne nie osłonięte przez profil aluminiowy muszą być zabezpieczone minimum przez okleinowanie obrzeżem ABS o grubości 2 mm. Wszystkie półki oklejone na całym obwodzie</p>	
7.	<p>Zawiasy, szuflady, prowadnice.</p> <p>Zawiasy do drzwi: stalowe, clip top, z powłoką galwanizowaną, o kącie otwarcia co najmniej 100 stopni, z mechanizmem cichego domyku zintegrowanym w puszcze zawiasu.</p> <p>W meblach zastosować szuflady z korpusem z płyty laminowanej wyposażone w prowadnice. Skrzynka szufladowa wykonana z płyty o grubości 16 mm.</p> <p>Szuflady o zróżnicowanej szerokości i głębokości z możliwością dostosowania do różnych indywidualnych potrzeb Użytkownika. Wysokość szuflad dostosowana do wysokości frontów.</p>	

8.	Drzwi szklane. Wszystkie drzwi uchylne przeszklone (jeśli dotyczy) wykonane ze szkła bezpiecznego osadzonego w ramie aluminiowej. Rama drzwi o szer. min. 50 mm zapewniająca jej odpowiednią sztywność. Szyba osadzona w ramie za pomocą uszczelki gumowej na całym jej obwodzie. Zamek.	
9.	Półki. Półki płycinowe, ze skokową regulacją wysokości (max. co 50 mm), na wspornikach metalowych o powierzchni podparcia min. 1 cm ² , z gumowymi wibroizolatorami unieruchamiającymi półkę. Wsporniki osadzone: na metalowych rastrach z wytłoczonymi gniazdami w bokach szaf lub na szynach półkowych, malowanych proszkowo, zabezpieczonych lakierem, w kolorze alu. Wyklucza się mocowanie półki na kołkach metalowych lub z tworzywa osadzonych bezpośrednio w boku szafy. Grubość półek płycinowych 18 mm.	
10.	Wszystkie drzwi w szafach wysokich zamykane na zamek	
11.	Mocowanie szafek wiszących do ścian wykonane w sposób pewny i bezpieczny, zapewniający regulację i właściwe wypoziomowanie, uniemożliwiający zerwanie się obciążonych szafek z zawieszek w trakcie użytkowania.	
12.	Błaty robocze o grubości min. 38 mm typu postforming. Krawędzie styku blatu ze ścianą wykończone listwą blatową	
13.	Podane w zestawieniu asortymentowym wymiary mebli są wymiarami przybliżonymi. Wymiary pomieszczeń i mebli wymagają pomiarów z natury na wyposażonym obiekcie w czasie wizji lokalnej po podpisaniu umowy. Konstrukcja mebli powinna umożliwiać wykonanie mebli i zabudów na wymiar z zachowaniem oczekiwanych funkcji i warunków technicznych poszczególnych pomieszczeń. Zamawiający dopuszcza odchyłki wymiarowe w zakresie $\pm 10\%$. Meble należy rozpatrywać łącznie z projektem technologii.	
14.	Zabudowa medyczna ze zlewozmywakiem – całkowita długość ok 300cm Musi zawierać: szafki dolne, szafki górne, szafa na leki. Konfiguracja i rodzaj szafek do zatwierdzenia na etapie realizacji.	
15.	Pozostałe wymagania	
16.	Gwarancja min. 24 miesiące	Uwaga kryterium oceny ofert
17.	Firmowe materiały informacyjne producenta lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanego wyrobu – dołączyć do oferty W przypadku wątpliwości co do zaoferowanych parametrów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania oferenta do prezentacji oferowanego wyrobu	

VI Meble ze stali nierdzewnej

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
1.	Meble wykonane z materiałów posiadających wymagane świadectwa dopuszczające do eksploatacji w pomieszczeniach medycznych. Atest Higieniczny na system mebli - dołączyć do oferty	
2.	Meble w układzie zgodnym ze specyfikacją asortymentową: - Zabudowa medyczna ze zlewozmywakiem, szafki dolne podblatowe, dł. Ok 2,5mb	

3.	Zlewy i umywalki wyposażone w armaturę, baterie, syfony, rury do podłączenia, kształtki itp. Szafki wykonane ze stali kwasoodpornej w gatunku 0H18N9 (AISI 304). Drzwiczki szafek na zawiasach samodomykowych. Drzwi i szuflady wyposażone w uszczelki gumowe. Uszczelki montowane na skrzydle drzwiowym i froncie szuflad poprzez wcisk (nie przyklejane). Fronty szuflad wykonane z podwójnej blachy z lekkim wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym, zapewniające odpowiednią trwałość i stabilność. Drzwi i fronty szuflad wyposażone w zamek oraz w uchwyt typu „C” o rozstawie min. 95 mm wykonany ze stali kwasoodpornej. Zastosowane w meblach prowadnice szufladowe typu kulkowego z mechanizmem samodociągowym zapewniającym ciche i płynne domykanie	
4.	Szuflady zastosowane w meblach: - skrzynkowego w całości wykonane ze stali nierdzewnej gat. 0H18N9 (AISI 304) wyposażone w gniazda montażowe ułatwiające zastosowanie specjalistycznych ruchomych wkładów podłużnych i poprzecznych wykonanych ze stali nierdzewnej, umożliwiających podział wewnętrzny szuflady.	
5.	Szafki w układzie zgodnym ze specyfikacją asortymentową	
6.	Korpusy szafek w całości wykonane ze stali kwasoodpornej w gatunku 0H18N9 (AISI 304) Korpus z blachy stalowej o grubości min. 1 mm. Korpusy szafek spawane - nie dopuszcza się nitowania, klejenie lub skręcanie elementów korpusów Konstrukcja korpusów samonośna, spawana – bez ram wewnętrznych i nitów	
7.	Błaty szafek wykonane ze stali kwasoodpornej w gatunku 0H18N9 (AISI 304) o grubości nie mniejszej niż 1,5 mm Miejsca połączenia zlewów i umywalek z blatem wypolerowane, gładkie bez zagłębień i ostrych krawędzi. Komory zlewu/umywalki wykonane z tego samego materiału co blaty. Wszystkie szafki stojące, występujące w zestawach przyściennych wyposażone w blaty robocze ciągle na całej długości zabudowy. Błaty ze stali nierdzewnej z fartuchem przyściennym zintegrowanym o wysokości 40 mm.	
8.	Drzwiczki szafek na zawiasach samodomykowych wykonanych Drzwi pełne lub przeszklone. Szkło bezpieczne, przeźroczyste Drzwi i szuflady wyposażone w uszczelki gumowe. Uszczelki montowane na skrzydle drzwiowym i froncie szuflad poprzez wcisk (nie przyklejana)	
9.	Fronty szuflad wykonane z podwójnej blachy z lekkim wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym, zapewniające odpowiednią trwałość i stabilność Szuflady na prowadnicach kulkowych z mechanizmem samodociągowym zapewniającym ciche i płynne domykanie z systemem tłumienia odgłosu końcowego domknięcia.	
10.	Szuflady zastosowane w meblach typu - skrzynkowego w całości wykonane ze stali nierdzewnej gat. 0H18N9 (AISI 304) wyposażone w gniazda montażowe ułatwiające zastosowanie specjalistycznych ruchomych wkładów podłużnych i poprzecznych wykonanych ze stali nierdzewnej, umożliwiających podział wewnętrzny szuflady.	
11.	Drzwi i fronty szuflad wyposażone zamek oraz w uchwyt typu „C” wykonany ze stali kwasoodpornej. Półki wykonane ze stali kwasoodpornej w gatunku 0H18N9 (AISI 304)	
12.	Półki w szafkach ze skokową regulacją wysokości położenia. Regulacja za pomocą gniazd wytłoczonych w bokach szaf max. co 50 mm, na wspornikach metalowych z zabezpieczeniami unieruchamiającymi półkę i zabezpieczającymi ją przed wypadnięciem.	
13.	Wsporniki podtrzymujące półkę wyposażone w gumowe wibroizolatory wygluszające półkę	
14.	Szafy i szafki na nóżkach wysokości 140 mm \pm 5 mm, regulowanych w zakresie do 20 mm (możliwość wypoziomowania szafy). Stopki wykonane z tworzywa sztucznego.	

15.	Wszystkie krawędzie zaokrąglone, bezpieczne Wszystkie szafy z drzwiami wyposażone w zamki baszkiłowe. Wszystkie szafki z szufladami wyposażone w zamek centralny do zamykania kilku szuflad na raz.	
16.	Podane w specyfikacji (zestawienie asortymentowe) wymiary są wymiarami przybliżonymi. Konstrukcja mebli powinna umożliwiać wykonanie zabudowy na „miarę” z zachowaniem oczekiwanych funkcji i warunków technicznych poszczególnych pomieszczeń. Zamawiający dopuszcza odchyłki wymiarowe od podanych wymiarów gabarytowych w zakresie $\pm 10\%$ lub podane w specyfikacji. Każdy mebel należy rozpatrywać razem z projektem technologii.	
17.	Cena ofertowa musi zawierać w szczególności koszt wytworzenia mebli, transportu, montażu oraz koszt wszystkich materiałów pomocniczych do montażu.	
18.	Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z podłączeniem dostarczanego wyposażenia	
19.	Materiały producenta lub dystrybutora potwierdzające spełnienie powyższych parametrów	

VII. Wózek do transportu i mycia chorych

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
1.	Wózek przeznaczony do mycia pacjentów na oddziałach szpitalnych	
2.	Konstrukcja wózka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, odporna na mycie, wilgoć i dezynfekcję szpitalną.	
3.	Wózek zbudowany z podstawy jezdnej, pantografowego układu regulacji wysokość oraz leża z tworzywową wanną	
4.	Długość całkowita wózka 1900 mm (+/- 50 mm)	
5.	Szerokość całkowita wózka max 800 mm	
6.	Regulacja wysokości realizowana hydraulicznie przy pomocy dźwigni nożnych dostępnych po obu stronach wózka	
7.	Zakres regulacji wysokości w zakresie min od 550 do 850 mm	
8.	Jednosegmentowe leże wózka wypełnione płytą HPL	
9.	Na leżu umieszczona wanna z elastycznego nieprzemakalnego materiału Możliwość odjęcia wanienki od leża.	
10.	Wysokość ścianek wanny co najmniej 20 cm	
11.	Pozycja pozioma leża do mycia pacjenta oraz pozycja z przechyłem do usuwania wody z wanny	
12.	Przechył wzdłużny wózka do usuwania wody min 6°	
13.	Odpływ w wanience i leżu wózka wraz z odłączanym węzem spustowym	
14.	Leże zabezpieczone w rogach krążkami odbojowymi	
15.	Boczne poręcze wykonane ze stali nierdzewnej, podnoszone i opuszczamy w prosty sposób przy użyciu jednej ręki	
16.	Uchwyty do przetaczania wózka umieszczone z przodu i z tyłu wózka	
17.	Stabilna podstawa wyposażona w cztery koła jezdne o średnicy 150 mm z bieżnikiem przeciwpoślizgowym, posiadające tworzywową osłonę. Wszystkie koła z hamulcem	
18.	Nośność maksymalna wózka min. 180 kg	
19.	Pozostałe wymagania	

20.	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 dla producenta – dołączyć do oferty	
21.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta – dołączyć do oferty	
22.	Wpis lub zgłoszenie do RWM w Polsce – stosowny dokument dołączyć do oferty	
23.	Gwarancja min. 24 miesiące	Uwaga kryterium oceny ofert
24.	Firmowe materiały informacyjne producenta lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanego wyrobu – dołączyć do oferty W przypadku wątpliwości co do zaoferowanych parametrów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania oferenta do prezentacji oferowanego wyrobu	
25.	Zapewnienie producenta lub autoryzowanego dystrybutora o dostępności części zamiennych przez okres minimum 10 lat – informację dołączyć do oferty	
26.	Serwis pogwarancyjny, odpłatny przez okres min. 10 lat	
27.	Gwarancja zapewnienia zakupu części zamiennych przez okres 10 lat.	
28.	Czas reakcji serwisu max. 24 godz. (dni robocze)	
29.	Nieodpłatne przeglądy techniczne w okresie obowiązywania gwarancji urządzenia w ilości zalecanej w instrukcji użytkowania urządzenia.	
30.	Paszport techniczny wystawiony dla urządzenia	
31.	Uruchomienie i przeszkolenie personelu	

VIII. Łóżko szpitalne z elektryczną regulacją wysokości – 2 sztuki

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
30.	Konstrukcja łóżka wykonana z prostokątnych profili ze stali węglowej lakierowanej proszkowo lakierem poliestrowo-epoksydowym, odpornym na uszkodzenia mechaniczne, chemiczne oraz promieniowanie UV. Główna konstrukcja łóżka wykonana z profili o przekroju min. 5x3 cm gwarantujących stabilność konstrukcji i wysokie obciążenie użytkowe	
31.	Przebiegiem pomiędzy podstawą a leżem pozbawiona przewodów – łóżko całkowicie pozbawione jakichkolwiek przewodów pomiędzy podstawą i leżem. Siłowniki do poszczególnych regulacji segmentów leża montowane bezpośrednio pod leżem	
32.	Łóżko bez zewnętrznej ramy ułatwiając dostęp do pacjenta jak również schodzenie pacjentów z łóżka	
33.	Łóżko wielofunkcyjne, czterosegmentowe, z czego minimum trzy segmenty ruchome	

34.	Leże podzielone na 4 segmenty w tym 3 ruchome (segment oparcia pleców, segment uda i podudzia). Segmenty wypełnione panelami z płyty HPL montowanymi na stałe. Leże wyposażone w zabezpieczenie przed przesuwaniem się materaca na boki co najmniej w segmencie oparcia pleców oraz segmencie uda oraz przed przesuwaniem się materaca wzdłuż co najmniej w segmencie nożnym	
35.	Długość łóżka min. 2180 mm	
36.	Szerokość całkowita łóżka min. 950 mm	
37.	Długość segmentu oparcia pleców min. 800 mm	
38.	Długość segmentu stałego min. 170 mm	
39.	Długość segmentu uda min. 300 mm	
40.	Długość segmentu podudzia min. 600 mm	
41.	Długość x szerokość leża min. 2000 x 850 mm	
42.	Tuleje uniwersalne umożliwiające montaż wieszaka kroplówki lub uchwytu ręki umieszczone przy segmencie oparcia pleców. Dodatkowe dwie tuleje umożliwiające montaż wieszaka kroplówki przy segmencie nóg pacjenta – możliwość montażu wieszaka kroplówki w każdym narożniku leża oraz możliwość montażu innego wyposażenia np. ramy wyciągowej	
43.	Funkcje łóżka regulowane elektrycznie za pomocą siłowników elektrycznych sterowanych pilotem ręcznym przewodowym lub bezprzewodowym: - regulacja wysokości - regulacja segmentu oparcia pleców - regulacja segmentu uda - funkcja autokontur - regulacja przechyłów wzdłużnych do pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga Sterownik wyposażony w blokadę w postaci kluczyka umożliwiającego blokowanie funkcji sterujących przez personel	
44.	Łóżko wyposażone w dodatkowy panel sterowania dla personelu medycznego, zawieszany na szczycie łóżka od strony nóg pacjenta. Panel posiadający następujące funkcje: - regulacja wysokości - regulacja segmentu oparcia pleców - regulacja segmentu uda - regulacja przechyłów wzdłużnych do pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga (powyższe funkcje z indywidualną blokadą każdej z nich) - funkcja autokontur - funkcja krzesła kardiologicznego uruchamiana jednym przyciskiem - ustawienie pozycji do badań uruchamiana jednym przyciskiem - ustawienie pozycji Fowlera uruchamiana jednym przyciskiem - funkcja CPR uruchamiana jednym przyciskiem, oznaczona kolorem innym jak pozostałe – przycisk widoczny – wyróżniający się - ustawienie pozycji antyszokowej uruchamiana jednym przyciskiem oznaczona kolorem wyróżniający się Panel sterowania wyposażony w zabezpieczenie w postaci podnoszonej pokrywki zabezpieczającej pulpit sterujący przed przypadkowym uruchomieniem funkcji	
45.	Wysokość minimalna leża mierzona od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca maks. 350 mm	
46.	Wysokość maksymalna leża mierzona od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca min. 790 mm	
47.	Regulacja elektryczna kąta nachylenia segmentu oparcia pleców w stosunku do poziomu ramy leża w zakresie do min. 70°	
48.	Autoregresja oparcia pleców min. 110 mm	
49.	Regulacja elektryczna kąta nachylenia segmentu ud w stosunku do poziomemu ramy leża min. 40°	

50.	Regulacja segmentem podudzia przy pomocy listwy zębatej, zapadkowej w zakresie min. 20°	
51.	Regulacja elektryczna pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga w zakresie do min. 18° obustronnie	
52.	Możliwość ustawienia łóżka w pozycji Fowlera oraz krzesła kardiologicznego	
53.	Funkcja autokontur; jednoczesna regulacja segmentów oparcia pleców i ud uzyskiwana przy pomocy jednego przycisku na sterowniku ręcznym	
54.	Funkcja CPR; awaryjne poziomowanie segmentu oparcia pleców przy pomocy niezależnej dźwigni mechanicznej umieszczonej pod leżem łóżka	
55.	Szczyty wykonane z tworzywa wyjmowane z klejką kolorystyczną – kolor wklejki do wyboru (min. 5 kolorów w tym min 1 drewnopodobny). Szczyty szybko i łatwo demontowalne do reanimacji bez konieczności użycia narzędzi oraz konieczności zwalniania blokad	
56.	Dodatkowa funkcja wydłużenia leża	
57.	Wbudowane zasilanie awaryjne (bateria) pozwalająca na wykonanie min. 5 pełnych cykli łóżka z pełnym obciążeniem dopuszczalnym w przypadku przejazdu łóżkiem bądź zaniku zasilania sieciowego (cykl rozumiany jako możliwość opuszczenia i podniesienia łóżka w pełnym zakresie regulacji wysokości oraz ustawienie segmentu oparcia pleców oraz uda także w pełnym zakresie regulacyjnym)	
58.	Podstawa wyposażona w cztery koła o średnicy min. 125 mm – bieżnik wykonany z materiału niebrudzącego powierzchni. Koła osłonięte obudową tworzywową. Minimum dwa koła z blokadą jazdy	
59.	Oslona tworzywowa elementów konstrukcyjnych podwozia na całej długości i szerokości podstawy	
60.	Oslony tworzywowe na zewnętrznych konstrukcyjnych elementach w leżu od strony nóg oraz głowy pacjenta pod szczytami	
61.	Dopuszczalne bezpieczne obciążenie min. 230 kg	
62.	Zasilanie elektryczne 220-240V; 60 Hz/ 50 Hz	
63.	Elementy odbojowe chroniące łóżko przed uszkodzeniami: 1. Krażki odbojowe, tworzywowe w czterech rogach łóżka chroniące łóżko przed uszkodzeniami. Krażki obrotowe wokół własnej osi – średnica krajków min. 100 mm	

64.	<p>Wyposażenie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - poręcze boczne lakierowane jednocześnie składane wzdłuż leża poniżej poziomu materaca nie wystające poza obrys zewnętrzny łóżka. Poręcze zbudowane z min. trzech poprzeczek poziomych oraz łączników pionowych i zabezpieczające min. 70% długości leża. Funkcja łatwego szybkiego, składania przy użyciu tylko jednej ręki – nie dopuszcza się poręczy składanych na ramę leża ani poręczy opuszczanych w dół. Poręcze boczne spełniające normę EN-60601-2-52 – kpl. Do każdego łóżka - materac na łóżko o następujących cechach: - wymiar dostosowany do wymiarów leża łóżka - Wkład – pianka - Pianka o gęstości co najmniej T25 kg/m³ - Bezfreonowa, nietoksyczna – nie zawierająca dimetylofumaranu - Wykonana z materiałów antyalergiczych - Pokrowiec materaca – składający się z 2 warstw: dzianiny wykonanej w 100% z bielonego poliestru oraz warstwy poliuretanu – gęstość materiału 150 +/-5% g/m² - Wodoszczelny, nieprzepuszczalny dla zabrudzeń i zanieczyszczeń ciekłych (wydaliny, wydzieliny) - Oddychający, paroprzepuszczalny, przepuszczający powietrze - Przepuszczalność powietrza nie gorsza niż 1000g/m²/24h w temperaturze 38°C - Pokrowiec rozpinany zabezpieczony przed przenikaniem zanieczyszczeń listwą. - Materiał pokryty powłoką o właściwościach antybakteryjnych i przeciugrzybiczych – odporny na przenikanie mikroorganizmów - Odporny na wszystkie środki dezynfekcyjne nie zawierające chloru - Pranie w temp. do 95°C - Odporny na dezynfekcję termiczną, parową w 105°C. i prasowanie do 110°C - Pozytywne badanie na niepalność materiału – dołączyć do oferty - Certyfikat Oeko-Tex Standard 100 (min. dla pianki materaca) – dołączyć do oferty - Świadectwo Jakości Zdrowotnej PZH – na cały materac. 	
65.	Pozostałe wymagania	
66.	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 dla producenta łóżka – dołączyć do oferty	
67.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta – dołączyć do oferty	
68.	Wpis lub zgłoszenie do RWM w Polsce dla łóżka i materaca – stosowny dokument dołączyć do oferty	
69.	Gwarancja min. 24 miesiące	Uwaga kryterium oceny ofert
70.	<p>Firmowe materiały informacyjne producenta lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanego wyrobu – dołączyć do oferty</p> <p>W przypadku wątpliwości co do zaoferowanych parametrów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania oferenta do prezentacji oferowanego wyrobu</p>	
71.	Zapewnienie producenta lub autoryzowanego dystrybutora o dostępności części zamiennych przez okres minimum 10 lat – informację dołączyć do oferty	
72.	Serwis pogwarancyjny, odpłatny przez okres min. 10 lat	
73.	Gwarancja zapewnienia zakupu części zamiennych przez okres 10 lat.	
74.	Czas reakcji serwisu max. 24 godz. (dni robocze)	
75.	Nieodpłatne przeglądy techniczne w okresie obowiązywania gwarancji urządzenia w ilości zalecanej w instrukcji użytkowania urządzenia.	
76.	Paszport techniczny wystawiony dla urządzenia	
77.	Uruchomienie i przeszkolenie personelu	

IX Okno podawcze – 2 sztuki

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
1.	Okno podawcze wykonane z profilu aluminiowego anodowanego, przeszklone w całości.	
2.	Pionowe prowadnice, otwieranie ręczne z pomocą siłownika pneumatycznego	
3.	Wymiary wnęki/okna: Szerokość 100-105cm Wysokość 105-110cm Wymiar musi być dopasowany do istniejącej wnęki okiennej.	
4.	Część przesuwna o wysokości ok 550mm	
5.	Szyba bezpieczna o grubości min 6,4mm	
6.	Okno wyposażone w zamek	
7.	Profile użyte do produkcji muszą posiadać atest higieniczny – dołączyć do oferty	
8.	Pozostałe wymagania	
9.	Gwarancja min. 24 miesiące	Uwaga kryterium oceny ofert

X. Wózek do transportu chorych

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
1.	Wózek do transportu chorych w pomieszczeniach na terenie szpitala	
2.	Konstrukcja wózka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, odporna na mycie i dezynfekcję szpitalną. Główna konstrukcja łóżka wykonana z profili stalowych o przekroju min. 5x3 cm gwarantujących stabilność konstrukcji i wysokie obciążenie użytkowe.	
3.	Długość całkowita wózka 2100 mm (+/- 50 mm)	
4.	Szerokość całkowita wózka wraz z poręczami bocznymi max 800 mm	
5.	Leże wózka posiada 2 segmenty: stały segment leża oraz ruchomy segment oparcia pleców	
6.	Regulacja segmentu oparcia pleców uzyskiwana przy pomocy sprężyn gazowych	
7.	Regulacja kąta nachylenia segmentu oparcia pleców w zakresie min od 0° do 65°	
8.	Segmenty leża wypełnione płytą HPL przezierną dla promieni RTG	
9.	Leże wyposażone w krążki odbojowe we wszystkich narożach wózka	
10.	Uchwyty ze stali nierdzewnej po obu stronach wózka służące do przetaczania	

11.	Regulacja wysokości realizowana hydraulicznie przy pomocy dźwigni nożnych dostępnych po obu stronach wózka	
12.	Zakres regulacji wysokości w zakresie min od 580 do 900 mm	
13.	Regulacja pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga realizowana przy pomocy sprężyn gazowych. Dźwignia do regulacji umieszczona od strony nóg pacjenta	
14.	Regulacja pozycji Trendelenburga min 20°	
15.	Regulacja pozycji anty- Trendelenburga min 12°	
16.	Cztery koła jezdne o średnicy 200 mm z bieżnikiem przeciwpoślizgowym, posiadające tworzywową osłonę	
17.	Centralny system blokowania kół jezdnych wózka oraz blokada kierunku jazdy przy użyciu dźwigni nożnej od strony nóg pacjenta	
18.	Nośność maksymalna wózka min. 200 kg	
19.	Wyposażenie wózka:	
20.	Poręcze boczne ze stali nierdzewnej, nieposzerzające wymiar gabarytowy wózka	
21.	Wieszak kroplówki ze stali nierdzewnej, posiadający regulację wysokości oraz 4 tworzywowe haczyki	
22.	Materac z pokrowcem ze skaju o grubości 5 cm, wodoszczelny,	
23.	Podwozie zabudowane osłoną z tworzywa sztucznego z wyprofilowaną półką na butlę tlenową oraz osobną półką na podręczne rzeczy pacjenta	
24.	Pozostałe wymagania	
25.	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 dla producenta – dołączyć do oferty	
26.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta – dołączyć do oferty	
27.	Wpis lub zgłoszenie do RWM w Polsce – stosowny dokument dołączyć do oferty	
28.	Gwarancja min. 24 miesięcy	Uwaga kryterium oceny ofert
29.	Firmowe materiały informacyjne producenta lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanego wyrobu – dołączyć do oferty W przypadku wątpliwości co do zaoferowanych parametrów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania oferenta do prezentacji oferowanego wyrobu	
30.	Zapewnienie producenta lub autoryzowanego dystrybutora o dostępności części zamiennych przez okres minimum 10 lat – informację dołączyć do oferty	
31.	Serwis pogwarancyjny, odpłatny przez okres min. 10 lat	
32.	Gwarancja zapewnienia zakupu części zamiennych przez okres 10 lat.	
33.	Czas reakcji serwisu max. 24 godz. (dni robocze)	
34.	Nieodpłatne przeglądy techniczne w okresie obowiązywania gwarancji urządzenia w ilości zalecanej w instrukcji użytkowania urządzenia.	
35.	Paszport techniczny wystawiony dla urządzenia	
36.	Uruchomienie i przeszkolenie personelu	

XI Umywalka chirurgiczna dwustanowiskowa – 2 sztuki

Nazwa producenta:

Numer sprawy: DZP.382.PN.02.2020

Nazwa i typ:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
1.	Umywalka chirurgiczna dwustanowiskowa z panelem ściennym wykonana w całości ze stali kwasoodpornej OH18N9	
2.	Umywalka do zawieszenia na ścianie	
3.	Komora umywalki wyprofilowana aby zapewnić swobodny odpływ wody	
4.	Panel ścienny o wysokości min. 500 mm	
5.	Wymiary myjni: długość/głębokość/wysokość 1500 x 600 x 1150 mm (+/- 50 mm)	
6.	Głębokość komory 200 mm	
7.	Umywalka wyposażona w 2 syfony	
8.	2 baterie łokciowe	
9.	Pozostałe wymagania	
10.	Gwarancja min. 24 miesiące	Uwaga kryterium oceny ofert
11.	Firmowe materiały informacyjne producenta lub autoryzowanego dystrybutora w języku polskim potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanego wyrobu – dołączyć do oferty W przypadku wątpliwości co do zaoferowanych parametrów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania oferenta do prezentacji oferowanego wyrobu	