

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 268 fax 86 47 33 210

e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl

www.szpital-lomza.pl

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/25/2019

16 lipiec 2019 r.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ)

w

postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „*Zakup specjalistycznej aparatury medycznej na potrzeby Pionu Urologicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży*”

TERMIN SKŁADANIA OFERT: 23 sierpnia 2019 r. godz. 10.00

OTWARCIE OFERT: 23 sierpnia 2019 r. godz. 11.00

Ogłoszenie o zamówieniu wysłane do publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 16.07.2019 r., **opublikowane w dniu 19.07.2019 r. pod numerem: 2019/S 138-339421**

Identyfikator postępowania (miniportal: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>):

396e0a3b-bdce-4ffd-bf61-7bc019a285eb

str. 1

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/25/2019

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO.

Zamawiający: **SZPITAL WOJEWÓDZKI**
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża

Kontakt: tel. 86 47 33 268
fax 86 47 33 210
e-mail: przetargi@szpital-lomza.pl

Strona internetowa: www.szpital-lomza.pl

Udostępnienie SIWZ w wersji elektronicznej: www.szpital-lomza.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA.

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest **w trybie przetargu nieograniczonego** na podstawie art. 39 i nast. ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 poz. 1986 z późn. zm.), zwanej dalej „Ustawą PZP” lub „PZP” .
2. Wartość niniejszego zamówienia **przekracza kwoty określone na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy PZP.**
3. Zgodnie z art. 10a ust. 1 ustawy PZP, **w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami**, w szczególności składanie ofert oraz oświadczeń, w tym oświadczenia składanego na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ), **odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.**
4. Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w języku polskim. Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oświadczeń, oferty oraz innych dokumentów w języku obcym.
5. W sprawach, które nie zostały uregulowane w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ, mają zastosowanie przepisy ustawy PZP i akty wykonawcze do ustawy PZP oraz przepisy Kodeksu cywilnego.
6. W sytuacji sprzeczności postanowień SIWZ, wyjaśnień do SIWZ lub modyfikacji SIWZ w stosunku do ustawy PZP, zastosowanie mają przepisy ustawy PZP.
7. **W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający zastosuje procedurę, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy PZP (tzw. procedura odwrócona).**

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest **zakup, dostawa, montaż i uruchomienie aparatury medycznej i sprzętu medycznego na potrzeby Pionu Urologicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży**, w ilościach, asortymencie i o parametrach technicznych i wymaganych określonych w Załączniku nr 4 i Załączniku 5 do SIWZ.

2. Zamówienie podzielone jest na części, zwane dalej „*pakietami*”. Ilość (części) pakietów – 6:

PAKIET 1 – Sprzęt medyczny na Salę Endoskopii Urologicznej

PAKIET 2 – Tor wizyjny z zestawem cystoskopów

PAKIET 3 – Laparoskop z torem wizyjnym i osprzętem

PAKIET 4 – Stół operacyjny

PAKIET 5 – Aparat USG

PAKIET 6 – Aparat do znieczulenia

3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został określony w Załączniku nr 4 do SIWZ (**Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego**) oraz w Załączniku nr 5 do SIWZ (**Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia dotyczące sprzętu medycznego będącego przedmiotem zamówienia**). Warunki dotyczące realizacji zamówienia zostały określone w wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 6 do SIWZ. **Zamawiający wymaga zaoferowania aparatury i sprzętu medycznego rok produkcji nie wcześniej jak 2019, nieużywanej, nie powystawowej - dotyczy wszystkich Pakietów.**

4. Kody CPV według Wspólnego Słownika Zamówień:

33100000 -1 Urządzenia medyczne

5. **Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.** Za ofertę częściową uważa się ofertę na pojedynczy pakiet. Oferta może zawierać jeden, kilka lub wszystkie pakiety. **Pakiet jest niepodzielny.** Oferta, w której pakiet nie będzie wyceniony w całości zostanie odrzucona.

5. Zamawiający nie ogranicza liczby części zamówienia (pakietów), którą można udzielić jednemu Wykonawcy.

6. Zamawiający nie dopuszcza składania oferty wariantowej.

7. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym w SIWZ. Za równoważne należy uznać rozwiązania co najmniej nie gorsze niż rozwiązania wskazane w SIWZ, z którymi porównuje się rozwiązanie równoważne.

7¹. Oznaczenie i nazwy własne, materiałów i produktów służą wyłącznie do opisywania minimalnych parametrów technicznych, które powinny spełniać te produkty oraz wskazaniu standardu jakości.

8. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne do opisu przedmiotu zamówienia. Ilekroć w niniejszej SIWZ w opisie przedmiotu zamówienia jest mowa o normach, europejskich ocenach technicznych, aprobatkach, specyfikacjach technicznych, systemach referencji technicznych to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy „**lub równoważne**”. Zgodnie z art. 30 ust. 5 ustawy PZP ciężar udowodnienia, że oferowany przedmiot zamówienia jest równoważny w stosunku do wymagań określonych przez Zamawiającego w SIWZ spoczywa na Wykonawcy składającym ofertę.

9. Przez normę jakościową równoważną rozumie się taką, która potwierdza, że dostarczane produkty

odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym lub poświadczą zgodność działań Wykonawcy z normami jakościowymi lub poświadczą zgodność działań Wykonawcy z równoważnymi normami jakościowymi odwołującymi się do systemów zapewniania jakości opartych na odpowiednich normach europejskich lub potwierdzą odpowiednio stosowanie przez Wykonawcę równoważnych środków zapewnienia jakości.

10. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców.

11. Zamawiający nie przewiduje zastosowania aukcji elektronicznej.

12. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

13. Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielania zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy PZP.

14. Zamawiający nie zamierza ustanawiać dynamicznego systemu zakupów.

15. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztu udziału w postępowaniu.

16. Zamawiający nie przewiduje udzielania zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

17. Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 3a ustawy PZP.

18. Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 4 ustawy PZP.

19. Zamawiający informuje o możliwości przeprowadzenia **wizji lokalnej** w zakresie dotyczącym montażu i uruchomienia aparatury medycznej i sprzętu medycznego.

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA.

Termin wykonania zamówienia: **od daty zawarcia umowy do 29 listopada 2019 r.** – *dotyczy wszystkich Pakietów*

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu zgodnie z **art. 24 ust. 1 oraz 24 ust. 5 pkt 1) ustawy PZP** oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

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

Zamawiający nie określa warunku.

b) sytuacji ekonomicznej lub finansowej,

Zamawiający nie określa warunku.

c) zdolności technicznej lub zawodowej,

Zamawiający nie określa warunku.

2. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia publicznego na zasadach określonych w art. 23 ustawy PZP.

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

4. Przepisy dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

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

VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA.

A. Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą następujących dokumentów i oświadczeń:

1. W celu wstępnego potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z postępowania, Wykonawca zobowiązany jest złożyć **aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia**, zwanego dalej JEDZ, stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ.

2. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu, składa dokumenty JEDZ dotyczące podwykonawców.

3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, dokument JEDZ składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje brak podstaw wykluczenia.

4. Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca w części IV - Kryteria kwalifikacji wypełnił tylko sekcję „α: OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI”. W takim przypadku Wykonawca nie wypełnia żadnej z pozostałych sekcji w części IV jednolitego dokumentu.

5. **JEDZ należy załączyć do oferty i opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym.**

Niezbędne informacje dotyczące dokumentu JEDZ znajdują się na stronie Urzędu Zamówień Publicznych:

http: www.uzp.gov.pl, zakładka: E-Zamówienia, JEDZ

5. Wykonawca składa wraz z ofertą:

1) Formularz ofertowy (wg Załącznika nr 1 do SIWZ),

2) Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego (wg Załącznika nr 4 do SIWZ),

3) Formularz „Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia” (wg Załącznika nr 5 do SIWZ)

4) Pełnomocnictwo (jeżeli dotyczy)

Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca złożył wraz z ofertą Załącznik nr 4 do SIWZ i Załącznik nr 5 do SIWZ tylko w odniesieniu do Pakietów, w których Wykonawca składa ofertę.

B. Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekazuje Zamawiającemu **oświadczenie o przynależności lub braku przynależności** do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP.

Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

C. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została **najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym **niż 10 dni**, terminie, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy PZP dotyczących:**

1) braku podstaw do wykluczenia z postępowania (art. 25 ust.1 pkt 3 ustawy PZP), tj.:

a) informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt 13, 14 i 21 ustawy, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,

b) oświadczenie Wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności,

c) oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne,

d) odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy PZP;

1) ¹ Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:

- zamiast dokumentów o których mowa w lit. C pkt 1) lit. a) - składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy PZP - wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,

- zamiast dokumentów o których mowa w lit. C pkt 1) lit. d) – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że otwarto jego likwidacja ani nie ogłoszono upadłości - wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,

1) ² Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt

1)¹ zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Wymagania dotyczące daty wystawienia dokumentu określone w pkt 1) ¹ stosuje się odpowiednio.

2) spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego (art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP), tj.:

a) opisy producenta produktów (np.: prospekty, foldery, karty katalogowe) i fotografie, zawierające opis oferowanego produktu w języku polskim lub z tłumaczeniem na język polski - potwierdzające spełnianie wymogów określonych w **Załączniku nr 4 do SIWZ**.

Wykonawcy powinni oznaczyć, którego Pakietu dokumenty dotyczą.. Jeżeli w prospektach brak opisu danego wymogu, dopuszcza się złożenie innych dokumentów, w których Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność opisu danego wymogu.

Uwaga: W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dodatkowych dokumentów, potwierdzających spełnianie wymogów, które zostały określone w Załączniku nr 4 do SIWZ. Dokumenty te zostaną udostępnione przez Wykonawców na każde żądanie Zamawiającego.

b) dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia został wprowadzony do obrotu i stosowania na terenie Polski, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.) – w przypadku składania oferty na wyrób medyczny

c) deklaracje zgodności i oznakowanie znakiem CE na wszystkie zaoferowane wyroby będące i nie będące wyrobami medycznymi

Uwaga!

jeżeli wyrób, który nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 211) i nie jest objęty deklaracjami zgodności oraz nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru, a więc nie posiada znaku CE, w takim przypadku Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia, że oferowany przedmiotowym postępowaniem produkt (należy go wymienić) nie jest objęty tym wymogiem i podać uzasadnienie tego faktu oraz podstawę prawną

Na ww. dokumentach należy umieścić adnotację, którego Pakietu dotyczy.

d) certyfikaty,

e) instrukcja obsługi w języku polskim dla oferowanej/go aparatury medycznej/ sprzętu medycznego (zaleca się zastosowanie czcionki min 10),

f) oświadczenie Wykonawcy, że instrukcje obsługi w jęz. polskim /dopuszczone na nośniku elektronicznym/dla oferowanej/go aparatury medycznej/ sprzętu medycznego i instrukcje

serwisowe (zgodnie z pkt 17 Załącznika nr 5 do SIWZ) oraz paszport techniczny i **licencje** na oprogramowanie (jeżeli dotyczy) dostarczy wraz z dostawą sprzętu,

h) oświadczenie producenta o częstotliwości wykonywanych przeglądów w siedzibie Zamawiającego w okresie gwarancji i po okresie gwarancji

i) certyfikat o autoryzacji serwisowej zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SIWZ,

W sprawach nieuregulowanych w niniejszej SIWZ zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. poz. 1126) oraz rozporządzenia Ministra Przedsiębiorczości i Technologii z dnia 16 października 2018 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. poz. 1993).

VII. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW

A. Informacje ogólne

1. W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu następujących środków komunikacji elektronicznej.:

a) miniPortal <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, **ePUAP** <https://epuap.gov.pl/wps/portal> - **w zakresie złożenia / zmiany, wycofania oferty.**

b) poczty elektronicznej: przetargi@szpital-lomza.pl – **w pozostałym zakresie.**

2. Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z Wykonawcami: Grażyna Barszcz, tel. 86 47 33 268, e- mail: przetargi@szpital-lomza.pl

3. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP.

4. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu oraz Regulaminie ePUAP.

5. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty wynosi **150 MB.**

6. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.

7. Identyfikator postępowania i klucz publiczny dla niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia dostępne są na *Liście wszystkich postępowań* na miniPortalu oraz stanowi Załącznik nr 8 do SIWZ.

B. Złożenie oferty

1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem **Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty** dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Klucz publiczny niezbędny do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępny dla Wykonawców na miniPortalu.
2. Oferta powinna być sporządzona **w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych .doc, .docx i podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym**. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortal. **Ofertę należy złożyć w oryginale**
3. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
4. Do oferty należy dołączyć Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).
5. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na ePUAP i udostępnionych również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu
6. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

C. Komunikacja dotycząca postępowania o udzielenie zamówienia (poza złożeniem/zmianą/wycofaniem oferty)

1. Adres poczty elektronicznej Zamawiającego do komunikacji z Wykonawcami, w sprawie niniejszego zamówienia publicznego: przetargi@szpital-lomza.pl
2. Wykonawca w korespondencji kierowanej do Zamawiającego drogą elektroniczną na adres poczty elektronicznej przetargi@szpital-lomza.pl powinien posługiwać się numerem sprawy: **ZT-SZP-226/01/25/2019**.
3. **Wykonawca zobowiązany jest podać w treści Formularza ofertowego adres e-mail, na który Zamawiający będzie kierował korespondencję dotyczącą niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.**
4. Wszelkie informacje dotyczące niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający będzie zamieszczał na swojej stronie internetowej www.szpital-lomza.pl, zgodnie z przepisami ustawy PZP.
5. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do

str. 9

Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

6. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 9, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
7. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 5.
8. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli SIWZ jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza na tej stronie.
9. Zamawiający, w uzasadnionych przypadkach, może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę treści SIWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej www.szpital-lomza.pl.
10. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuża termin składania ofert i informuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ, oraz zamieszcza informację na stronie internetowej www.szpital-lomza.pl.

VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Składając ofertę Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w wysokości określonej poniżej dla poszczególnych Pakietów:
PAKIET 1 – 2.600,00 zł (słownie: dwa tysiące sześćset 001/00 złotych)
PAKIET 2 – 2.300,00 zł (słownie: dwa tysiące trzysta 001/00 złotych)
PAKIET 3 – 5.100,00 zł (słownie: pięć tysięcy sto 00/100 złotych)
PAKIET 4 – 800,00 zł (słownie: osiemset 00/100 złotych)
PAKIET 5 – 2.000,00 zł (słownie: dwa tysiące 00/100 złotych)
PAKIET 6 – 1.300,00 zł (słownie: jeden tysiąc trzysta 00/100 złotych)
2. Ustala się wadium dla całości przedmiotu zamówienia w wysokości **14.100,00 zł (słownie: czternaście tysięcy sto 00/100 złotych)**.
3. **Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert.**
4. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - 1) pieniądzu;
 - 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
 - 3) gwarancjach bankowych;
 - 4) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2014 r. poz. 1804 oraz z 2015 r. poz. 978 i 1240).

5. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego, tj.:

Hexa Bank Spółdzielczy w Piątncy – nr 31 8762 0009 0004 6819 2000 0030

6. Wadium wniesione w pieniądzu musi być opisane w sposób umożliwiający jego identyfikację, poprzez podanie nr sprawy: **ZT-SZP-226/01/25/2019 oraz oznaczenie Pakietu.**

7. Skuteczne wniesienie wadium w pieniądzu następuje z chwilą uznania środków pieniężnych na rachunku bankowym Zamawiającego, o którym mowa w ust. 5 powyżej, przed upływem wyznaczonego terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny terminu składania ofert).

8. W przypadku wadium wnoszonego w innej formie niż pieniądz, oryginał dokumentu należy przekazać Zamawiającemu przed upływem wyznaczonego terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny terminu składania ofert).

9. Zamawiający zastrzega, że w przypadku wadium wniesionego w formie innej niż pieniądz, z treści dokumentu gwarancji/poręczenia powinno wynikać bezwarunkowe, nieodwołalne zobowiązanie gwaranta/poręczyciela do zapłacenia Zamawiającemu każdej kwoty do łącznej maksymalnej wysokości kwoty wadium, na pierwsze pisemne żądanie zapłaty, podpisane przez osobę upoważnioną oraz zawierające oświadczenie o podstawie do zatrzymania wadium zgodnie z art 46 ust. 4a i 5 ustawy PZP.

10. Zamawiający zwraca wadium zgodnie z warunkami określonymi w art. 46 ustawy PZP.

11. Zamawiający zatrzymuje wadium na warunkach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy PZP.

12. W wypadku wniesienia wadium w formie gwarancji lub poręczeń przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, w dokumencie gwarancji lub poręczenia muszą być wskazani wszyscy Wykonawcy.

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres **60 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

3. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Wykonawca przedstawi ofertę zgodnie z wymogami określonymi w niniejszej SIWZ. Treść oferty powinna odpowiadać treści SIWZ.

2. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę. W przypadku złożenia przez Wykonawcę więcej niż jednej oferty, oferty zostaną odrzucone na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 1) ustawy PZP, mając na uwadze art.

82 ust. 1 ustawy PZP.

3. Oferta powinna zawierać cenę wraz z podatkiem VAT podaną cyfrowo i słownie.

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

5. Zaleca się przy sporządzaniu oferty skorzystanie ze wzorów (formularza ofertowego, oświadczeń, zestawień) przygotowanych przez Zamawiającego i stanowiących załączniki do SIWZ. Wykonawca może przedstawić ofertę na swoich formularzach z zastrzeżeniem, że muszą one zawierać wszystkie informacje określone przez Zamawiającego w przygotowanych wzorach. Złożone dokumenty i oświadczenia muszą być zgodne z wymaganiami SIWZ.

6. Zamawiający dopuszcza, aby oferta zawierała tylko zestawienie asortymentowo-ilościowe (Załącznik nr 4 do SIWZ) dotyczące pakietów, na które Wykonawca składa ofertę.

7. Ofertę oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 25a ustawy PZP, w tym JEDZ, sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

8. W przypadku gdy ofertę podpisuje pełnomocnik, do oferty należy dołączyć pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo składa się w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego lub w elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem.

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

10. Dokumenty lub oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z 2016 r. poz. 1126), składane są w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego lub w elektronicznej kopii dokumentu lub oświadczenia poświadczonej za zgodność z oryginałem.

11. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów lub oświadczeń, które każdego z nich dotyczą.

12. Poświadczenie za zgodność z oryginałem elektronicznej kopii dokumentu lub oświadczenia, o której mowa w ust. 10, następuje przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

13. Ofertę należy złożyć zgodnie z informacjami zawartymi w Rozdziale VII SIWZ.

14. Wykonawca może **przed upływem terminu składania ofert** zmienić lub wycofać ofertę, zgodnie z informacjami zawartymi w Rozdziale VII SIWZ.

15. Zgodnie z art. 96 ust. 3 ustawy PZP oferty składane w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, za wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy PZP.

16. Wykonawca przekazuje Zamawiającemu ofertę zawierającą informacje stanowiące tajemnicę

przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, zgodnie z wytycznymi zawartymi w Rozdziale VII SIWZ.

XI. TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Termin składania ofert upływa **w dniu 23 sierpnia 2019 r. o godz. 10.00.**
2. Zgodnie z art. 84 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający niezwłocznie zawiadamia Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwraca ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.
3. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 23 sierpnia 2019 r., o godzinie 11.00**
4. Otwarcie ofert następuje poprzez użycie aplikacji do szyfrowania ofert dostępnej na miniPortalu i dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert za pomocą klucza prywatnego.
5. Otwarcie ofert jest jawne, Wykonawcy mogą uczestniczyć w sesji otwarcia ofert. Otwarcie ofert odbędzie się w siedzibie Zamawiającego, **pok. 210c – II piętro** (Administracja).
6. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej informację z otwarcia ofert (zgodnie z art. 86 ust. 5 ustawy PZP).

XII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Wykonawca określi cenę realizacji zamówienia podając w Formularzu ofertowym kwotę cyfrowo i słownie odrębnie dla każdego pakietu, w którym Wykonawca składa ofertę.
2. Cena pakietu zostanie obliczona z wykorzystaniem zestawienia asortymentowo-ilościowego stanowiącego Załącznik nr 4 do SIWZ.
3. Wartość netto pozycji w pakiecie jest iloczynem ilości i ceny jednostkowej netto.
4. Wartość brutto pozycji w pakiecie jest sumą wartości netto i podatku VAT.
5. Wartość netto całego pakietu jest sumą wartości netto wszystkich pozycji w pakiecie.
6. Wartość brutto całego pakietu jest sumą wartości brutto wszystkich pozycji w pakiecie.
7. Wykazywane kwoty zaokrągla się do pełnych groszy, przy czym końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza.
8. Wszystkie wartości pieniężne wyrażone w złotych podane są z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
9. Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w walucie PLN. Nie przewiduje się rozliczeń w walutach obcych.
10. Cena musi być wyrażona w złotych polskich.
11. Cena brutto powinna uwzględniać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz wzorem umowy stanowiącym Załącznik nr 6 do SIWZ.
12. **Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest dokonać wyceny całego Pakietu. Pakiet jest niepodzielny.** Oferta, w której Wykonawca nie wyceni całego pakietu zostanie odrzucona jako niezgodna z SIWZ.
13. Zgodnie z art. 91 ust. 3a ustawy PZP, 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.

UWAGA - Jeżeli Wykonawca jest zwolniony z podatku VAT prosimy o podanie podstawy prawnej.

XIII. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.

1. Zamawiający oceni oferty oraz dokona wyboru oferty najkorzystniejszej w każdym z Pakietów w oparciu o następujące kryteria oceny ofert:

a) dotyczy Pakietów : 1, 2, 3, 4, 5 :

KRYTERIUM	WAGA KRYTERIUM	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
CENA	60%	60 pkt
JAKOŚĆ (OCENA TECHNICZNA)	40%	40 pkt

b) dotyczy Pakietu 6:

KRYTERIUM	WAGA KRYTERIUM	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
CENA	60%	60 pkt
OKRES GWARANCJI	40%	40 pkt

2. W kryterium „**CENA**” - maksymalną ilość punktów tj. **60 pkt**– otrzyma oferta z najniższą ceną brutto zaoferowaną w danym Pakiecie, pozostałym ofertom przyznana zostanie odpowiednio mniejsza liczba punktów, określona na podstawie **następującego wzoru:**

ilość punktów ocenianej oferty w kryterium „CENA” = najniższa cena brutto spośród wszystkich ofert podlegających ocenie w danym Pakiecie / cena brutto oferty ocenianej x 100 x 60%

3. W kryterium „**JAKOŚĆ (OCENA TECHNICZNA)**” Zamawiający będzie oceniał zaoferowane przez Wykonawcę parametry określone w Załączniku nr 4 do SIWZ w kolumnie „*Parametr oceniany w kryterium JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA*”. Oferta w kryterium „**JAKOŚĆ (OCENA TECHNICZNA)**” może otrzymać **max. 40 pkt.**

Zamawiający przyzna punkty w poszczególnych Pakietach w kryterium „**JAKOŚĆ (OCENA**

TECHNICZNA) na podstawie następującego wzoru:

ilość punktów ocenianej oferty w kryterium „JAKOŚĆ (OCENA TECHNICZNA)” = ilość punktów uzyskanych przez ofertę ocenianą w oparciu o punktację określoną w kolumnie „Parametr oceniany w kryterium JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA” w danym Pakiecie / max. ilość punktów jaką można uzyskać w oparciu o punktację określoną w kolumnie „Parametr oceniany w kryterium JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA” w danym Pakiecie x 100 x 40%

Maksymalna ilość punktów jednostkowych, jaką może uzyskać oferta w oparciu o punktację określoną w kolumnie „Parametr oceniany w kryterium JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA” w danym Pakiecie została określona w Załączniku nr 4 do SIWZ – odrębnie dla każdego Pakietu.

4. W kryterium „**OKRES GWARANCJI**” Zamawiający będzie oceniał okres gwarancji zaoferowany przez Wykonawcę w Formularzu ofertowym.

Oferta w kryterium „OKRES GWARANCJI” może otrzymać max. 40 pkt.

Zamawiający przyzna punkty w następujący sposób:

- 1) Okres gwarancji – 36 miesięcy – 0 pkt
- 2) Okres gwarancji - 48 miesięcy – 20 pkt
- 3) Okres gwarancji - 60 miesięcy – 40 pkt

Zamawiający wymaga zaoferowanie okresu gwarancji w pełnych miesiącach: 36 miesięcy, 48 miesięcy, 60 miesięcy.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę okresu gwarancji krótszego niż 36 miesięcy, oferta zostanie odrzucona jako niezgodna z SIWZ.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę okresu gwarancji dłuższego niż 60 miesięcy, oferta otrzyma max. liczbę punktów w kryterium „OKRES GWARANCJI”, tj. 40 pkt.”

W wypadku niewskazania okresu gwarancji przez Wykonawcę w ofercie, Zamawiający przyjmie, że Wykonawca zaoferował gwarancję o okresie 36 miesięcy i przyzna 0 pkt w kryterium „OKRES GWARANCJI”

5. Zamawiający dokona obliczenia punktów za poszczególne kryteria oceny ofert, do dwóch miejsc po przecinku.
6. Za najkorzystniejszą w danym Pakiecie Zamawiający uzna ofertę, która uzyska łącznie najwyższą ilość punktów za kryteria oceny ofert określone w ust. 1. Oferta może uzyskać **maksymalnie 100,00 pkt** w danym Pakiecie.

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

1. Zamawiający podpisze umowę z wybranym Wykonawcą, w terminie nie krótszym niż określony w art. 94 ust. 1 pkt 1) ustawy PZP od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, z zastrzeżeniem art. 94 ust. 2 ustawy PZP.

2. Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, którego oferta została wybrana o terminie i miejscu podpisania umowy.

3. W celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca, którego ofertę wybrano jako najkorzystniejszą, przed podpisaniem umowy składa:

- 1) poświadczony za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę dokument potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia,
- 2) pełnomocnictwo, jeżeli umowę podpisuje pełnomocnik.
- 3) umowę regulującą współpracę Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, jeżeli oferta tych Wykonawców zostanie wybrana

XV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie żąda wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVI. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY.

1. Wzór umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowi **Załącznik nr 6 do SIWZ – dotyczy wszystkich Pakietów.**

XVII. ZMIANY POSTANOWIEŃ ZAWARTEJ UMOWY W STOSUNKU DO TREŚCI OFERTY, NA PODSTAWIE KTÓREJ DOKONANO WYBORU WYKONAWCY.

1. Zgodnie z art. 144 ustawy PZP, Strony przewidują możliwość zmian Umowy w zakresie:
 - a) zmiany nazwy, siedziby Stron umowy, numerów kont bankowych oraz innych danych identyfikacyjnych,
 - b) wystąpienia oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w treści Umowy,
 - c) zmian wynikających z przepisów ustawy Pzp,
 - d) zmiany wysokości wynagrodzenia Sprzedawcy w wypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług (Ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 2174 z późn. zm.)) jedynie w zakresie zmiany wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy; zmiana nie będzie dotyczyć wynagrodzenia netto
 - e) przedłużenia terminu wykonania Umowy w wypadku przedłużenia się postępowania o udzielenie zamówienia publicznego; termin nie może być dłuższy niż terminy realizacji projektu, którego zamówienie, będące przedmiotem umowy, jest częścią, wyznaczone przez jednostkę finansującą wspomniany projekt.

XVIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w

uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy PZP.

2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy PZP.

3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.

4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

5. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 ustawy PZP zdanie drugie albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

6. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień SIWZ, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia

w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.

7. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.

8. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

9. Zamawiający przesyła niezwłocznie, nie później niż w terminie 2 dni od dnia otrzymania, kopię odwołania innym wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu o udzielenie zamówienia, a jeżeli odwołanie dotyczy treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamieszcza ją również na stronie internetowej, na której jest zamieszczone ogłoszenie o zamówieniu lub jest udostępniana specyfikacja, wzywając wykonawców do przystąpienia do postępowania odwoławczego.

10. 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 postaci papierowej albo elektronicznej opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a jego kopię przesyła się zamawiającemu oraz wykonawcy wnoszącemu odwołanie.

11. 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.

12. Jeżeli koniec terminu do wykonania czynności przypada na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, termin upływa dnia następnego po dniu lub dniach wolnych od pracy.

13. Środki ochrony prawnej reguluje Dział VI ustawy PZP.

XIX. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:
 - administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11, 18-404 Łomża,
 - Inspektor ochrony danych osobowych w Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży: **e-mail: iod@szpital-lomza.pl, telefon 86 47 33 606**,
 - Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonym na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „Zakup specjalistycznej aparatury medycznej na potrzeby Pionu Urologicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży”**, **znak sprawy ZT-SZP-226/01/25/2019**,
 - odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp,
 - Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, **przez okres 4** od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
 - obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
 - w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
 - posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
 - nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;

- prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

XX. NIŻEJ WYMIENIONE ZAŁĄCZNIKI DO SIWZ STANOWIĄ JEJ TREŚĆ:

1. Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy.
2. Załącznik nr 2 do SIWZ - Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.
3. Załącznik nr 3 do SIWZ - Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ).
4. Załącznik nr 4 do SIWZ – Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego.
5. Załącznik nr 5 do SIWZ – Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia.
6. Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.
7. Załącznik nr 7 do SIWZ - Wzór protokołu zdawczo – odbiorczego.
8. Załącznik nr 8 do SIWZ – Klucz publiczny

ZATWIERDZAM SIWZ Z ZAŁĄCZNIKAMI

**Dyrektor
Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
w Łomży
mgr Mariusz Obrycki**

DANE WYKONAWCY:

Nazwa Wykonawcy / Wykonawców w przypadku oferty wspólnej:

.....

Adres:

Numer telefonu.

Osoba do kontaktów :

Adres poczty elektronicznej (e-mail), na który Zamawiający ma przesłać korespondencję:

.....@.....

FORMULARZ OFERTOWY

**Szpital Wojewódzki
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11
18 - 404 Łomża**

I. Nawiązując do ogłoszenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „**Zakup specjalistycznej aparatury medycznej na potrzeby Pionu Urologicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży**”, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/25/2019, składamy niniejszą ofertę **za cenę brutto:**

- 1) PAKIET 1 – Sprzęt medyczny na Salę Endoskopii Urologicznej - zł brutto
(słownie: złotych)

- 2) PAKIET 2 – Tor wizyjny z zestawem cystoskopów - zł brutto (słownie:
..... złotych)

- 3) PAKIET 3 – Laparoskop z torem wizyjnym i osprzętem - zł brutto (słownie:
..... złotych)

- 4) PAKIET 4 - Stół operacyjny - zł brutto (słownie: złotych)

- 5) PAKIET 5 – Aparat USG - zł brutto (słownie: złotych)

- 6) PAKIET 6 – Aparat do znieczulenia - zł brutto (słownie:
złotych)
PAKIET 6 – Aparat do znieczulenia - oferujemy okres gwarancji: miesięcy
(min. okres gwarancji wynosi 36 miesięcy)

Zamawiający dopuszcza, aby „Formularz ofertowy” zawierał tylko te Pakiety, na które Wykonawca składa ofertę.

II. OŚWIADCZENIA:

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z przedmiotem zamówienia i zakresem dostaw określonym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ i nie wnosimy do nich żadnych uwag.
2. Oświadczamy, że uzyskaliśmy wszelkie niezbędne informacje do przygotowania oferty i właściwego wykonania zamówienia.
3. Oświadczamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego. W ofercie nie została zastosowana cena dumpingowa i oferta nie stanowi czynu nieuczciwej konkurencji, zgodnie z art. 89 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP i art. 5 -17 ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 419).
4. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ tj. przez okres **60 dni** od upływu terminu składania ofert.
5. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami umowy i nie wnosimy w stosunku do nich żadnych uwag, a w przypadku wyboru naszej oferty podpiszemy umowę na warunkach określonych w SIWZ w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego.
6. Oświadczamy, że wyrażamy zgodę na termin płatności: do 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury VAT.
- 7.* Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zrealizujemy bez udziału podwykonawców.
8. * Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zrealizujemy z udziałem podwykonawców i wskazujemy części zamówienia, których wykonanie zamierzamy powierzyć podwykonawcom oraz podajemy firmy podwykonawców

(tabelę należy wypełnić, jeżeli Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom części zamówienia)

Lp.	Części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcy	Firmy (nazwa) podwykonawcy (dotyczy podwykonawców, którzy są znani Wykonawcy na dzień złożenia oferty)
1.		
2.		
3.		

9. Oświadczamy, że niniejsza oferta:

- a)* **nie zawiera** informacji stanowiących tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji ;

b)* **zawiera** na stronach od do..... informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji .

10. Oświadczamy, że jesteśmy ubezpieczeni od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia i zobowiązujemy się przedłożyć kopię dokumentu potwierdzającego ubezpieczenie przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego.

11. Oświadczamy, że wybór oferty prowadzi*/ nie prowadzi*¹ do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego :

a) *nazwa towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego:.....

b)* wartość towaru lub usługi bez kwoty podatku VAT:.....

12. Oświadczamy, że zaoficerowany sprzęt medyczny/ aparatura medyczna jest kompletny/a, nowy/a (**rok produkcji 2019**), nie powystawowy/a, nieużywany/a i gotowy/a do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji oraz gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego, a także zapewniający wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

13. Wadium w kwocie zł zostało wniesione dnia r. w formie (wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert, przy czym za termin wniesienia wadium w formie przelewu pieniężnego przyjmuje się termin uznania na rachunku Zamawiającego).

Wadium wniesione w pieniądzu należy zwrócić na rachunek bankowy Wykonawcy:

.....

W przypadku wadium wnoszonego w innej formie niż pieniądz, oryginał dokumentu należy przekazać Zamawiającemu przed upływem wyznaczonego terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny terminu składania ofert).

Wadium wniesione w formie innej niż pieniądz należy zwrócić na adres:

.....

14. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1). RODO¹) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. – *jeżeli dotyczy*

15. Zobowiązujemy się do zrealizowania zamówienia w terminie określonym przez Zamawiającego w SIWZ.

Integralną część oferty stanowią:

1.....

2.....

3.....

.....(miejsowość), dnia 2019 r.

* - niepotrzebne skreślić

*1 - niepotrzebne skreślić. Gdy wybór oferty prowadzi do powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego, Wykonawca zobligowany jest do wypełnienia pkt II ppkt 11 lit. a i b.

.....
.....
nazwa i adres Wykonawcy

OŚWIADCZENIE
o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

Zgodnie z art. 24 ust. 11 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 poz. 1986 ze zm.), zwanej dalej ustawą PZP, oraz w związku ze złożeniem oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „Zakup specjalistycznej aparatury medycznej na potrzeby Pionu Urologicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży”**, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/25/2019, w imieniu :

.....
(nazwa i adres Wykonawcy)

oświadczam, że:

1. **nie należę do grupy kapitałowej**, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 369), *
2. **należę do grupy kapitałowej**, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 369),*

..... dnia

* **niepotrzebne skreślić**

UWAGA!

- 1) Wykonawca składa oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej **w terminie 3 dni** od zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 2) W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej składa każdy z Wykonawców.

W formularzu JEDZ należy wypełnić pola i sekcje oznaczone kolorem żółtym

Załącznik nr 3 do SIWZ

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA
Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu Zamawiającego

W przypadku postępowania o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: 2019/S 138-339421 z dnia 19.07.2019 r.

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [...]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego ³	Odpowiedź:
Nazwa:	Szpital Wojewódzki <i>im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego</i> w Łomży Al. Piłsudskiego 11 18 – 404 Łomża
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Dostawa, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „Zakup specjalistycznej aparatury medycznej na potrzeby Pionu Urologicznego Szpitala Wojewódzkiego <i>im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego</i> w Łomży”
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	ZT-SZP-226/01/25/2019
Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.	

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku **instytucji zamawiających: wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.

W przypadku **podmiotów zamawiających: okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy: Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym ⁹ ” lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [....]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy
Jeżeli tak: Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI. a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy: b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać: c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w	a) [.....] b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] c) [.....]

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁷ Por. **zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.**
Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.
Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.
Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

<p>stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami ¹¹ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.	
Jeżeli tak:	
a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):	a): [.....]
b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:	b): [.....]
c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:	c): [.....]
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:	Odpowiedź:
Imię i nazwisko,	[.....],
wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[.....]
Stanowisko/Działający(-a) jako:	[.....]
Adres pocztowy:	[.....]
Telefon:	[.....]
Adres e-mail:	[.....]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[.....]

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
<p>Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.</p> <p>Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie</p>	

¹⁰ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

¹¹ Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

robót budowlanych.

O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]
Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.	

¹² Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia: 1. udział w organizacji przestępczej ¹³ ; 2. korupcja ¹⁴ ; 3. nadużycie finansowe ¹⁵ ; 4. przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną ¹⁶ 5. pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu ¹⁷ 6. praca dzieci i inne formy handlu ludźmi ¹⁸ .	
Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹
Jeżeli tak, proszę podać ²⁰ : a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („samooczyszczenie”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 te samej decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
<p>Jeżeli nie, proszę wskazać:</p> <p>a) państwo lub państwa członkowskie, którego to dotyczy;</p> <p>b) jakiej kwoty to dotyczy?</p> <p>c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:</p> <p>1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej:</p> <p>1. Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca?</p> <p>2. Proszę podać datę wyroku lub decyzji.</p> <p>3. W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia:</p> <p>2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki:</p> <p>d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?</p>	<p>Podatki</p> <p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>a) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>	<p>Składki na ubezpieczenia społeczne</p> <p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) [.....]</p> <p>f) [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>
	Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIETYTUŁACIŃCĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej nietytułaciny, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:	
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy²⁶ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji:	<p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie“)?</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>	
	<p>a) zbankrutował; lub</p> <p>b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub</p> <p>c) zawarł układ z wierzycielami; lub</p> <p>d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych²⁷; lub</p> <p>e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub</p> <p>f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

<p>Jeżeli tak:</p> <p>g) Proszę podać szczegółowe informacje: h) Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²⁸.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>i) [.....] j) [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że:</p> <p>a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

²⁹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁰ Wskazany w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>podmiot zamawiający; oraz</p> <p>d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	
---	--

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?</p> <p>Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]³¹</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

³¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że: α Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³³ (:) Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2a) Jego roczny („specyficzny”) obróć w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący: i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³⁴ : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:	[.....]
4) W odniesieniu do wskaźników finansowych ³⁵ określonych	(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y ³⁶ –

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	oraz wartość): [.....], [.....] ³⁷ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] [...] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych , które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.									
Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane : W okresie odniesienia ³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju : Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowolającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]								
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi : W okresie odniesienia ³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju : Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ⁴⁰ :	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych ⁴¹ , w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:	[.....] [.....]								
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości , a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	[.....]								
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[.....]								
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub –									

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

<p>wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoi na przeprowadzenie kontroli⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p>
<p>7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:</p>	<p>[.....]</p>
<p>8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące</p>	<p>Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]</p>
<p>9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez rządowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO	
<p>Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.</p>	
<p>Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego</p>	<p>Odpowiedź:</p>

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ rządowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określili obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów: W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty: Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej ⁴⁴ , proszę wskazać dla każdego z nich:	[...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie ⁴⁵ (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ⁴⁶

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawdziwe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub
b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrócony opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [.....]

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

Załącznik nr 4 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego

Uwaga:

Zamawiający wymaga załączenia oryginalnych materiałów technicznych producenta potwierdzających parametry wpisane w tabelach oraz zastrzega sobie prawo sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów technicznych we wszystkich dostępnych źródłach i u producenta.

Dotyczy wszystkich Pakietów:

Parametry określone jako „TAK” są parametrami wymaganymi. Niespełnienie nawet jednego z wymaganym parametrów spowoduje odrzucenie oferty. Brak informacji o parametrze oferowanym w tabeli traktowane będzie jako brak parametru w oferowanym urządzeniu.

Zamawiający dopuszcza złożenie Załącznika nr 4 tylko w zakresie Pakietów, na które Wykonawca składa ofertę.

.....
Nazwa i adres Wykonawcy

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „Zakup specjalistycznej aparatury medycznej na potrzeby Pionu Urologicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży”, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/25/2019

OFERUJEMY:

PAKIET 1 – SPRZĘT MEDYCZNY NA SALĘ ENDOSKOPII UROLOGICZNEJ

Miejsce montażu i uruchomienia: Sala Endoskopii Urologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży,

Lp.	Asortyment	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Model, typ, producent, rok produkcji
1.	Ureterorenofiberoskop	3 szt.					
2.	Ureteroskop 9,8Fr	1 szt.					
3.	Ureteroskop 7,8Fr	1 szt.					
4.	Teleskop 30°	5 szt.					
5.	Mini Nefroskop	1 szt.					
WARTOŚĆ PAKIETU NETTO							
WARTOŚĆ PAKIETU BRUTTO							

o następujących parametrach:

1. URETERORENOFIBEROSKOP – 3 szt.

L.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oferowany – (wypełnia Wykonawca)
1	głębina ostrości 2-50 mm	TAK	
2	rozmiar sondy 7,95 Fr	TAK	
3	koniec dystalny sondy 4,9 Fr	TAK	
4	zgięcie sondy góra/dół 275 stopni		
5	kanał roboczy 3,6 Fr -	TAK	
6	odcinek o zgięciu pasywnym w części dystalnej endoskopu dla większej trwałości endoskopu (strefa średnio miękka przechodząca w miękka)	TAK	
7	odcinek proksymalny usztywniony dla lepszej trakcji w moczowodzie (strefa sztywna przechodząca w bardziej sztywną przy połączeniu z rękojeścią)	TAK	
8	kompatybilny z głowicami kamer różnych producentów	TAK	
9	sterylizacja: sterylizator plazmowy STERRAD 100S lub ETO 55 °C	TAK	
10	zawór biopsyjny (10 szt.) - do każdego ureterorenofiberoskopu (tj. 30 szt.)	TAK	
11	zawór narzędzia-irygacji – 3 szt.	TAK	
12	nasadka do sterylizacji -3 szt.	TAK	
13	szczoteczki - 3 sztuki	TAK	
14	Światłowód pasujący do w/w sprzętu	TAK	

	3 szt.		
15	Długość światłowodu 3-3,5 m	TAK	
16	- kontener plastikowy do sterylizacji i przechowywania giętkiego endoskopu, pokrywa perforowana, dno kontenera perforowane, wyprofilowane zgodnie z kształtem oferowanego endoskopu, przystosowany do zaproponowanego rodzaju sterylizacji – 3 szt.	TAK	
17	Przyrząd do sprawdzania szczelności endoskopu, z pompką - 3 szt.	TAK	

2. URETEROSKOP 9,8 Fr

L.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)
1	Kąt patrzenia 7°,	TAK	
2	Koniec dystalny 8,6 Fr	TAK	
3	Odcinek dystalny 9,8 Fr	TAK	
4	Długość robocza maks. 431 mm	TAK	
5	Kanał roboczy 6,4 Fr (1 narzędzie 5,4 Fr lub 2 narzędzia 3,0 +2,5 Fr obok siebie)	TAK	
6	Łącznik z nierozbieralnymi kranikami	TAK	
7	Uszczelki do łącznika (10 szt.),	TAK	
8	<p>Kontener do sterylizacji parowej</p> <p>Kontener bezobsługowy.</p> <p>Wanna do kontenera wykonana ze stopu aluminium, posiadająca uchwyty blokujące się pod kątem 90 stopni, wymiarem dostosowana do narzędzi.</p> <p>Tabliczki identyfikacyjne w kolorze fioletowym umieszczone po obu stronach kontenera. Pokrywa kontenera w kolorze fioletowym, wycinana z jednolitego płata blachy aluminiowej o grubości min. 2 mm, z filtrem przeznaczonym na min. 5 000 cykli sterylizacji, posiadająca filtr pracujący w systemie otwartym.</p> <p>Zewnętrzna osłona filtra dla zapewnienia ochrony wykonana została ze stopu stali.</p> <p>Kosz do kontenera wycinany z jednolitego płata nierdzewnej blachy stalowej z obłymi nóżkami stabilizacyjnymi oraz uchwytami z możliwością regulacji w trzech pozycjach , perforacja kosza w kształcie</p>	TAK	

	kwadratów w celu łatwiejszej migracji pary oraz gwarantująca skuteczne mycie z zanieczyszczeń pochodzenia tkankowego; wymiarem dostosowany do wanny kontenera		
9	Światłowód dedykowany do ureteroskopu dł. 3 -3,5 m	TAK	
10	Kleszcze do usuwania kamieni dedykowane do ureteroskopu	TAK	

3. URETEROSKOP 7,8 Fr

L.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)
1	Kąt patrzenia 7 °	TAK	
2	Koniec dystalny 6,4 Fr	TAK	
3	Odcinek dystalny maksymalnie 7,9 Fr	TAK	
4	Długość robocza maks. 431 mm	TAK	
5	Kanał roboczy 4,2 Fr (narzędzia maks. 3,5 Fr)	TAK	
6	Łącznik z nierozbieralnym kranikiem	TAK	
7	Uszczelki do łącznika (10szt.)	TAK	
8	Kontener do sterylizacji parowej Kontener bezobsługowy. Wanna do kontenera wykonana ze stopu aluminium, posiadająca uchwyty blokujące się pod kątem 90 stopni, wymiarem dostosowana do narzędzi. Tabliczki identyfikacyjne w kolorze fioletowym umieszczone po obu stronach kontenera. Pokrywa kontenera w kolorze fioletowym, wycinana z jednolitego płata blachy aluminiowej o grubości min. 2 mm, z filtrem przeznaczonym na min. 5 000 cykli sterylizacji, posiadająca filtr pracujący w systemie otwartym. Zewnętrzna osłona filtra dla zapewnienia ochrony wykonana została ze stopu stali. Kosz do kontenera wycinany z jednolitego płata nierdzewnej blachy stalowej z obłymi nóżkami stabilizacyjnymi oraz uchwytami z możliwością regulacji w trzech pozycjach , perforacja kosza w kształcie kwadratów w celu łatwiejszej migracji pary oraz gwarantująca skuteczne mycie z	TAK	

	zanieczyszczeń pochodzenia tkankowego; wymiarem dostosowany do wanny kontenera.		
9	Światłowód dedykowany do zamawianego ureteroskopu	TAK	
10	Kleszcze do usuwania kamieni dedykowane do ureteroskopu	TAK	

4. TELESKOP 30° - 5 SZT.

L.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oceniany w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA”	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)
1	Optyka 4 mm	TAK		
2	Kąt patrzenia 30 °	TAK		
3	Szerokokątna	TAK		
4	Długość robocza 283,3 mm	TAK		
5	Pin zatraskowy	TAK		
6	Tuba ochronna o dł. 305 mm	TAK		
7	Kontener do sterylizacji parowej – 5 szt.	TAK		
8	Soczewki ED	TAK/NIE	TAK – 10 pkt NIE - 0 pkt	
8	Kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego cystoskopami i resektoskopami Olympus	TAK		

5. MINI NEFROSKOP

L.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)
1	Nefroskop z optyką pod kątem 45°	TAK	
2	Kąt patrzenia 7°	TAK	
3	Obwód 11 Fr	TAK	
4	Długość robocza 220 mm	TAK	
5	Kanał roboczy 7,5 Fr.,	TAK	
6	Kontener do sterylizacji parowej Kontener bezobsługowy. Wanna do kontenera wykonana ze stopu aluminium, posiadająca uchwyty blokujące się pod kątem 90 stopni, wymiarem dostosowana do narzędzi. Tabliczki identyfikacyjne w kolorze fioletowym umieszczone po obu stronach kontenera. Pokrywa kontenera w kolorze fioletowym, wycinana z jednolitego płata blachy aluminiowej o grubości min. 2 mm,	TAK	

	z filtrem przeznaczonym na min. 5 000 cykli sterylizacji, posiadająca filtr pracujący w systemie otwartym. Zewnętrzna osłona filtra dla zapewnienia ochrony wykonana została ze stopu stali. Kosz do kontenera wycinany z jednolitego płata nierdzewnej blachy stalowej z obłymi nóżkami stabilizacyjnymi oraz uchwytami z możliwością regulacji w trzech pozycjach, perforacja kosza w kształcie kwadratów w celu łatwiejszej migracji pary oraz gwarantująca skuteczne mycie z zanieczyszczeń pochodzenia tkankowego; wymiarem dostosowany do wanny kontenera.		
7	Płaszcz mini – nefroskopu 15,9 Fr	TAK	
8	Długość robocza 200 mm	TAK	
9	Nierozbieralny zawór	TAK	
10	Rozszerzadło 13,5 Fr do aplikacji płaszcz	TAK	
11	Rozszerzadła metalowe teleskopowe od 9Fr do 28Fr	TAK	
12	Drut „rod” z kanałem na drut prowadzący	TAK	
13	Kleszcze dedykowane do nefroskopu	TAK	

Maksymalna ilość punktów jednostkowych, jaką może uzyskać oferta za parametry oceniane w Pakiecie 1 w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA” wynosi 10 pkt.

PAKIET 2 – TOR WIZYJNY Z ZESTAWEM CYSTOSKOPÓW

Miejsce montażu i uruchomienia: Sala Endoskopii Urologicznej, Poradnia Urologiczna Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży,

Lp.	Asortyment	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Model, typ, producent, rok produkcji
1	Tor wizyjny z zestawem cystoskopów	1					
WARTOŚĆ PAKIETU NETTO							
WARTOŚĆ PAKIETU BRUTTO							

o następujących parametrach:

L.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oceniany w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA”	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)

1	Monitor operacyjny	TAK		
2	Przekątna ekran min. 27"	TAK		
3	Rozdzielczość monitora min. 1920 x 1080 pikseli	TAK		
4	Cyfrowe wejścia wideo min.: 2 x DVI- D, 1x 3G-SDI	TAK		
5	Cyfrowe wyjścia wideo min.: 1 x DVI- D, 1x 3G-SDI	TAK		
6	Mocowanie VESA	TAK		
7	Sterownik kamery do głowicy kamery FULL HD - 1 zestaw			
8	Sterownik kamery współpracujący z głowicami kamer FULL HD oraz giętkimi wideoendoskopami	TAK		
9	Sterownik kamery wyposażony w min. 1 wyjście wideo 3G-SDI przysyłające sygnał wideo w formacie 1920 x 1080p, 50/60Hz	TAK		
10	Sterownik kamery wyposażony w min. 1 wyjście wideo DVI-D przysyłające sygnał wideo w formacie 1920 x 1080p, 50/60Hz	TAK		
11	Sterownik kamery wyposażony w zintegrowane gniazdo do komunikacji z oferowanym źródła światła LED	TAK		
12	Sterownik kamery wyposażony min. 3 gniazda USB, do podłączenia pamięci PenDrive, klawiatury, dedykowanej drukarki	TAK		
13	Min. 1 gniazdo USB umieszczone na panelu przednim sterownika kamery zapewniające szybki dostęp, m.in. do podłączenia pamięci PenDrive	TAK	ilość gniazd USB na panelu przednim: = 1 - 0 pkt >1 - 10 pkt	
14	Menu sterownika kamery wyświetlane na ekranie monitora operacyjnego w postaci graficzno - tekstowych ikon	TAK		
15	Obsługa funkcji sterownika kamery ze strefy sterylnej sali operacyjnej poprzez przyciski głowicy kamery FULL HD	TAK		
16	Możliwość zaprogramowania po 2 funkcji pod każdym z programowalnych przycisków oferowanej głowicy kamery FULL HD (uruchamianie poprzez krótkie	TAK		

	i długie wciśnięcie)			
17	Obsługa funkcji sterownika kamery ze strefy "brudnej" sali operacyjnej poprzez zewnętrzną klawiaturę, bez konieczności bezpośredniego dostępu do panelu czołowego sterownika kamery, w zestawie klawiatura silikonowa z USB zgodna z MDD 93/42/EWG, stopień ochrony min. IP68	TAK		
18	Funkcja automatycznej regulacji intensywności światła w oferowanym źródle światła LED przez sterownik kamery	TAK		
19	Funkcja manualnej zmiany poziomu intensywności światła przez użytkownika w oferowanym źródle światła LED poprzez przyciski głowicy kamery FULL HD	TAK		
20	Funkcja wyświetlania wskaźnika punktowego na ekranie monitora operacyjnego do precyzyjnego wskazywania określonego punktu pola operacyjnego	TAK		
21	Funkcja wyświetlania siatki na ekranie monitora operacyjnego do precyzyjnego wskazywania określonego obszaru pola operacyjnego	TAK/NIE	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
22	Tryb wizualizacji wykorzystujący cyfrowe odfiltrowanie koloru czerwonego z obrazu wyświetlanego na ekranie monitora operacyjnego w celu poprawy różnicowania struktur tkankowych i unaczynienia	TAK		
23	Wykorzystanie trybu wizualizacji niezależne od wykorzystywanego źródła światła	TAK		
24	Funkcja jednoczesnego wyświetlania dwóch obrazów obok siebie na ekranie monitora operacyjnego tj. obrazu rzeczywistego i obrazu z włączonym trybem wizualizacji	TAK/NIE	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
25	Funkcja regulacji jasności, dostępne min. 4 poziomy ustawienia jasności	TAK		
26	Funkcja zoom'u cyfrowego, dostępne min. 4 poziomy regulacji zoom'u	TAK		
27	Funkcja zapisu zdjęć i filmów w pamięci	TAK		

	PenDrive bezpośrednio podłączonej do sterownika kamery			
28	Zapis filmów w formacie: MPEG4	TAK		
29	Zapis zdjęć w formacie: JPEG	TAK		
30	Możliwość zaprogramowania funkcji uruchomienia zapisu zdjęcia i filmu wideo (start/stop) pod jednym przyciskiem głowicy kamery FULL HD	TAK		
31	Funkcja wyświetlania ustawionego poziomu intensywności światła oferowanego źródła światła LED na ekranie monitora operacyjnego	TAK		
32	Funkcja wyświetlania daty i godziny na ekranie monitora operacyjnego	TAK		
33	Funkcja tworzenia i zapisu w pamięci wewnętrznej sterownika kamery profili użytkowników z indywidualnymi ustawieniami sterownika kamery obejmującymi: - indywidualną konfigurację menu sterownika kamery, - indywidualne przypisanie funkcji dostępnych bezpośrednio pod przyciskami głowicy kamery. Zapis min. 20 indywidualnych profili użytkowników	TAK		
34	Funkcja importu / eksportu profili użytkowników z / do pamięci PenDrive	TAK		
35	Konstrukcja sterownika kamery umożliwiająca podłączenie dedykowanego giętkiego wideoureterorenoskopu	TAK		
36	Konstrukcja sterownika kamery otwarta na rozbudowę o możliwość podłączenia dedykowanego sztywnego wideolaparoskopu 3D	TAK		
37	Głowica kamery FULL HD - 1 szt.	TAK		
38	Głowicy kamery kompatybilna z oferowanym sterownikiem kamery, praca głowicy w standardzie FULL HD, 1920 x 1080 pikseli, 50/60Hz, progressive scan	TAK		
39	Głowica kamery wyposażona w min. 1 przetwornik obrazowy	TAK		

40	Głowica kamery wyposażona w min. 3 przyciski sterujące funkcjami sterownika kamery w tym 2 programowalne	TAK		
41	Zakres obrazowania głowicy umożliwiający wykorzystanie do diagnostyki fotodynamicznej (PDD)	TAK		
42	Masa głowicy kamery nie większa niż 135 g	TAK		
43	Źródło światła LED	TAK		
44	Źródło światła wykorzystujące technologię oświetleniową LED	TAK		
45	Temperatura barwowa z zakresu 6000K - 6500K	TAK		
46	Żywotność lampy LED min. 25 000 godzin	TAK		
47	Ustawianie poziomu intensywności światła poprzez ekran dotykowy lub przyciski	TAK		
48	Źródło światła wyposażone we wskaźnik paskowy lub numeryczny wskazujący ustawiony poziom intensywności światła	TAK		
49	Źródło światła wyposażone w zintegrowane gniazdo do komunikacji z oferowanym sterownikiem kamery	TAK		
50	Wózek aparaturowy	TAK		
51	Podstawa wyposażona w 4 koła z blokadą na min. 2 kołach	TAK		
52	Min. 3 półki oraz 1 szuflada	TAK		
53	Wysięgnik lub ramię do zamocowania monitora	TAK		
54	Przenośny zestaw do wideocystoskopii	TAK		
55	Przenośny zestaw do wideocystoskopii złożony z przenośnego monitora i giętkiego wideocystoskopu, o następujących parametrach:	TAK		
56	<i>Przenośny monitor:</i>	TAK		
57	Ekran monitora o przekątnej minimum 6,5"	TAK		
58	Rozdzielczość monitora min. 1280 x 800 pikseli	TAK		

59	Monitor wyposażony w dwa wejścia do jednoczesnego podłączenia giętkiego wideocystoskopu oraz np. dedykowanej głowicy kamery endoskopowej umożliwiającej połączenie ze sztywnym cystoskopem	TAK		
60	Obudowa monitora wykonana z odpornego plastiku ABS	TAK		
61	Współczynnik Ochrony monitora min. IP54	TAK		
62	Obsługa funkcji monitora poprzez przyciski na obudowie	TAK		
63	Funkcje regulacji parametrów obrazu - jasność, kolory, kontrast	TAK		
64	Funkcja balansu bieli	TAK		
65	Zasilanie akumulatorowe (akumulator litowo - jonowy) na min. 1 h pracy oraz sieciowe	TAK		
66	Graficzny wskaźnik informujący o poziomie naładowaniu akumulatora wyświetlany na ekranie monitora	TAK		
67	Monitor wyposażony w gniazdo kart SD umożliwiające dokumentację obrazową w postaci zdjęciowej (JPG) i wideo (MPEG4)	TAK		
68	Monitor wyposażony w gniazdo USB do archiwizacji zdjęć i wideo	TAK		
69	Możliwość odtwarzania zapisanych zdjęć i wideo bezpośrednio na monitorze z funkcją kasowania	TAK		
70	Uruchamianie zapisu na karcie SD bezpośrednio poprzez przyciski umieszczone w rękojeści giętkiego wideocystoskopu lub poprzez przyciski monitora	TAK		
71	Możliwość zamocowania monitora na stojaku	TAK		
72	Wyjście wideo HDMI lub DVI-D do podłączenia do większego monitora	TAK		
73	Możliwość rozbudowy monitora o głowicę kamery do połączenia z cystoskopem sztywnym	TAK		
74	Waga monitora nie większa niż 1300 g	TAK	Waga: = 1300 g - 0 pkt	

			< 1300 g - 10 pkt	
75	Giętki wideocystoskop	TAK		
76	Giętki wideocystoskop ze zintegrowanym przetwornikiem CMOS oraz ze zintegrowanym oświetleniem LED	TAK		
77	Rozmiar płaszcza nie większy niż 16 Fr.	TAK		
78	Długość robocza 37 cm - 40 cm	TAK		
79	Kąt pola widzenia min. 110°	TAK	Kąt pola widzenia: =110° - 0 pkt >110 - 10 pkt	
80	Rozmiar kanału roboczego nie mniejszy niż 6,5 Fr.	TAK		
81	Maksymalne wygięcie końcówki dystalnej min.: 210° - do góry, 140° - do dołu	TAK		
82	Zintegrowany przewód łączący z przenośnym monitorem	TAK		
83	Rękojeść giętkiego wideocystoskopu wyposażona w 3 przyciski do uruchamiania balansu bieli, zapisu zdjęcia, start/stop zapisu wideo w przenośnym monitorze	TAK		
84	Wodoszczelność i możliwość pełnego zanurzenia w środkach czyszczących dezynfekcyjnych dopuszczonych przez producenta	TAK		
85	Możliwość sterylizacji w systemie Sterrad100S lub tlenku etylenu – 55 ° C	TAK		
86	W zestawie: - kleszcze biopsyjne, giętkie, jedna bransza ruchoma, rozmiar 5 Fr., długość 72 - 75 cm - 1 szt. - kleszcze chwytające, giętkie, jedna bransza ruchoma, rozmiar 5 Fr., długość 72 - 75 cm - 1 szt. - tester szczelności - 1 szt. - kontener plastikowy do sterylizacji i przechowywania giętkiego wideocystoskopu, pokrywa perforowana, dno kontenera perforowane, wyprofilowane zgodnie z kształtem wideocystoskopu przystosowany do zaproponowanego rodzaju sterylizacji- 1 szt.	TAK		
87	Cystoskop 17 Fr.	TAK		

88	Optyka cystoskopowa typu Hopkins, kąt patrzenia 30°, śr. 4 mm, długość 30 cm, autoklawowalna, oznakowana nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki oraz posiadająca oznakowanie graficzne lub cyfrowe średnicy kompatybilnego światłowodu - 1 szt.	TAK		
89	Płaszcz cystoskopowy, rozmiar 17 Fr, długość robocza 22 - 23 cm, wyposażony w 2 rozbieralne kraniki z LUER-Lock, w zestawie obturator - 1 szt.	TAK		
90	Mostek cystoskopowy z jednym kanałem instrumentowym, kanał wyposażony w uszczelkę oraz rozbieralny kranik - 1 szt.	TAK		
91	Światłowód w nieprzeźroczystej osłonie, śr. 3,5 mm, długość 230 - 250 cm - 1 szt.	TAK		
92	Cystoskop 19 Fr.	TAK		
93	Optyka cystoskopowa typu Hopkins, kąt patrzenia 30°, śr. 4 mm, długość 30 cm, autoklawowalna, oznakowana nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki oraz posiadająca oznakowanie graficzne lub cyfrowe średnicy kompatybilnego światłowodu - 1 szt.	TAK		
94	Płaszcz cystoskopowy, rozmiar 19 Fr, długość robocza 22 - 23 cm, wyposażony w 2 rozbieralne kraniki z LUER-Lock, w zestawie obturator - 1 szt.	TAK		
95	Mostek cystoskopowy z jednym kanałem instrumentowym, kanał wyposażony w uszczelkę oraz rozbieralny kranik - 1 szt.	TAK		
96	Kleszcze do usuwania ciał obcych, giętkie, obie bransze ruchome, ząbkowane, rozmiar 5 Fr., długość 40 cm +/- 0,5 cm - 1 szt.	TAK		
97	Światłowód w nieprzeźroczystej osłonie, śr. 3,5 mm, długość 230 - 250 cm - 1 szt.	TAK		
98	Cystoskop 20 Fr.			

99	Optyka cystoskopowa typu Hopkins, kąt patrzenia 30°, śr. 4 mm, długość 30 cm, autoklawowalna, oznakowana nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki oraz posiadająca oznakowanie graficzne lub cyfrowe średnicy kompatybilnego światłowodu - 1 szt.	TAK		
100	Płaszcz cystoskopowy, rozmiar 20 Fr, długość robocza 22 - 23 cm, wyposażony w 2 rozbieralne kraniki z LUER-Lock, w zestawie obturator - 1 szt.	TAK		
101	Mostek cystoskopowy z jednym kanałem instrumentowym, kanał wyposażony w uszczelkę oraz rozbieralny kranik - 1 szt.	TAK		
102	Kleszcze cystoskopowe do usuwania ciał obcych, giętkie, rozm. 7 Fr., obie bransze ruchome, długość 40 cm +/- 0,5 cm - 1 szt.	TAK		
103	Światłowód w nieprzeźroczystej osłonie, śr. 3,5 mm, długość 230 - 250 cm - 1 szt.	TAK		
104	Cystoskop 22 Fr.			
105	Optyka cystoskopowa typu Hopkins, kąt patrzenia 30°, śr. 4 mm, długość 30 cm, autoklawowalna, oznakowana nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki oraz posiadająca oznakowanie graficzne lub cyfrowe średnicy kompatybilnego światłowodu - 2 szt.	TAK		
106	Płaszcz cystoskopowy, rozmiar 22 Fr, długość robocza 22 - 23 cm, wyposażony w 2 rozbieralne kraniki z LUER-Lock, w zestawie obturator - 2 szt.	TAK		
107	Mostek cystoskopowy z jednym kanałem instrumentowym, kanał wyposażony w uszczelkę oraz rozbieralny kranik - 2 szt.	TAK		
108	Kleszcze cystoskopowe do usuwania ciał obcych, giętkie, rozm. 9 Fr., obie bransze ruchome, długość 40 cm +/- 0,5 cm - 2 szt.	TAK		
109	Światłowód w nieprzeźroczystej osłonie, śr. 3,5 mm, długość 230 - 250 cm - 2 szt.	TAK		
110	Kontenery do sterylizacji – 5 szt.	TAK		
111	Kontener bezobsługowy. Wanna do kontenera wykonana ze stopu aluminium, posiadająca uchwyty	TAK		

<p>blokujące się pod kątem 90 stopni, wymiarem dostosowana do narzędzi. Tabliczki identyfikacyjne w kolorze fioletowym umieszczone po obu stronach kontenera. Pokrywa kontenera w kolorze fioletowym, wycinana z jednolitego płata blachy aluminiowej o grubości min. 2 mm, z filtrem przeznaczonym na min. 5 000 cykli sterylizacji, posiadająca filtr pracujący w systemie otwartym. Zewnętrzna osłona filtra dla zapewnienia ochrony wykonana została ze stopu stali.</p> <p>Kosz do kontenera wycinany z jednolitego płata nierdzewnej blachy stalowej z obłymi nóżkami stabilizacyjnymi oraz uchwytami z możliwością regulacji w trzech pozycjach , perforacja kosza w kształcie kwadratów w celu łatwiejszej migracji pary oraz gwarantująca skuteczne mycie z zanieczyszczeń pochodzenia tkankowego; wymiarem dostosowany do wanny kontenera.</p>				
--	--	--	--	--

Maksymalna ilość punktów jednostkowych, jaką może uzyskać oferta za parametry oceniane w Pakiecie 2 w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA” wynosi 50 pkt.

PAKIET 3 – LAPAROSKOP Z TOREM WIZYJNYM I OSPRZĘTEM

Miejsce montażu i uruchomienia: Blok Operacyjny Sala Urologiczna Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży,

Lp.	Asortyment	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Model, typ, producent, rok produkcji
1	Laparoskop z torem wizyjnym i osprzętem	1					
WARTOŚĆ PAKIETU NETTO							
WARTOŚĆ PAKIETU BRUTTO							

o następujących parametrach:

L.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oceniany w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA”	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)
1	Monitor operacyjny 4K	TAK		
2	Przekątna ekran min. 31"	TAK		
3	Rozdzielczość monitora min. 3840 x 2160 pikseli	TAK		
4	Cyfrowe wejścia wideo min.: 1x DP (DisplayPort), 1 x DVI- D	TAK		
5	Cyfrowe wyjścia wideo min.: 1x DisplayPort, 1 x DVI- D	TAK		
6	Mocowanie VESA	TAK		
7	Sterownik kamery do głowicy kamery 4K			
8	Sterownik kamery współpracujący z głowicą kamery 4K	TAK		
9	Sterownik kamery wyposażony w min. 2 wyjścia wideo DP (DisplayPort) przysyłające sygnał wideo w formacie 3840 x 2160p, 50/60Hz	TAK/NIE	TAK – 10 pkt NIE - 0 pkt	
10	Sterownik kamery wyposażony w wyjście wideo 12G-SDI lub wyjścia wideo 4x3G-SDI przysyłające sygnał wideo w formacie 3840 x 2160p, 50/60Hz	TAK		
11	Sterownik kamery wyposażony w min. 1 wyjście wideo DVI-D przysyłające sygnał wideo w formacie 1920 x 1080p, 50/60Hz	TAK		
12	Sterownik kamery wyposażony w zintegrowane gniazdo do komunikacji z oferowanym źródłem światła LED i insuflatorem	TAK		
13	Sterownik kamery wyposażony w min. 3 gniazda USB, do podłączenia pamięci PenDrive, klawiatury, dedykowanej drukarki	TAK		

14	Min. 1 gniazdo USB umieszczone na panelu przednim sterownika kamery zapewniające szybki dostęp, m.in. do podłączenia pamięci PenDrive	TAK	Ilość gniazd USB na panelu przednim: = 1 - 0 pkt Wartość największa – 10 pkt pozostałe proporcjonalnie	
15	Menu sterownika kamery wyświetlane na ekranie monitora operacyjnego w postaci graficzno - tekstowych ikon	TAK		
16	Obsługa funkcji sterownika kamery ze strefy sterylnej sali operacyjnej poprzez przyciski głowicy kamery 4K	TAK		
17	Możliwość zaprogramowania 2 funkcji pod każdym z programowalnych przycisków oferowanej głowicy kamery 4K (uruchamianie poprzez krótkie i długie wciśnięcie)	TAK		
18	Obsługa funkcji sterownika kamery ze strefy "brudnej" sali operacyjnej poprzez zewnętrzną klawiaturę, bez konieczności bezpośredniego dostępu do panelu czołowego sterownika kamery, w zestawie klawiatura silikonowa z USB zgodna z MDD 93/42/EWG, stopień ochrony min. IP68	TAK		
19	Funkcja automatycznej regulacji intensywności światła w oferowanym źródle światła LED przez sterownik kamery	TAK		
20	Funkcja manualnej zmiany poziomu intensywności światła przez użytkownika w oferowanym źródle światła LED poprzez przyciski głowicy kamery 4K	TAK		
21	Funkcja zmiany ustawień przepływu i ciśnienia CO2 przez	TAK		

	użytkownika w oferowanym insuflatorze CO2 poprzez przyciski głowicy kamery 4K			
22	Funkcja wyświetlania wskaźnika punktowego na ekranie monitora operacyjnego do precyzyjnego wskazywania określonego punktu pola operacyjnego	TAK		
23	Funkcja wyświetlania siatki na ekranie monitora operacyjnego do precyzyjnego wskazywania określonego obszaru pola operacyjnego	TAK/NIE	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
24	Tryb wizualizacji wykorzystujący cyfrowe odfiltrowanie koloru czerwonego z obrazu wyświetlanego na ekranie monitora operacyjnego w celu poprawy różnicowania struktur tkankowych i unaczynienia	TAK		
25	Wykorzystanie trybów wizualizacji niezależne od wykorzystywanego źródła światła	TAK		
26	Funkcja jednoczesnego wyświetlania dwóch obrazów obok siebie na ekranie monitora operacyjnego tj. obrazu rzeczywistego i obrazu z włączonym trybem wizualizacji	TAK/NIE	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
27	Funkcja regulacji jasności, dostępne min. 4 poziomy ustawienia jasności	TAK		
27	Funkcja zoom'u cyfrowego, dostępne min. 6 poziomy regulacji zoom'u	TAK		
29	Funkcja zapisu zdjęć i filmów w pamięci PenDrive bezpośrednio podłączonej do sterownika kamery	TAK		
30	Zapis filmów w formacie: MPEG4 (rozdzielczość min. 1920x1080 pikseli)	TAK		
31	Zapis zdjęć w formacie: JPEG (rozdzielczość min. 1920x1080 pikseli)	TAK		
32	Możliwość zaprogramowania funkcji uruchomienia zapisu zdjęcia i filmu wideo (start/stop) pod	TAK		

	jednym przyciskiem głowicy kamery 4K			
33	Funkcja wyświetlania ustawionego poziomu intensywności światła oferowanego źródła światła LED na ekranie monitora operacyjnego	TAK		
34	Funkcja wyświetlania aktualnego ciśnienia i przepływu CO2 oferowanego insuflatora na ekranie monitora operacyjnego	TAK		
35	Funkcja tworzenia i zapisu w pamięci wewnętrznej sterownika kamery profili użytkowników z indywidualnymi ustawieniami sterownika kamery obejmującymi: - indywidualną konfigurację menu sterownika kamery, - indywidualne przypisanie funkcji dostępnych bezpośrednio pod przyciskami głowicy kamery. Zapis min. 20 indywidualnych profili użytkowników	TAK		
36	Funkcja importu / eksportu profili użytkowników z / do pamięci PenDrive	TAK		
37	Konstrukcja sterownika kamery otwarta na rozbudowę o możliwość podłączenia dedykowanego sztywnego wideolaparoskopu 3D	TAK/NIE	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
38	Głowica kamery 4K - 1 szt.			
39	Głowica kamery kompatybilna z oferowanym sterownikiem kamery, praca głowicy w standardzie min. 4K UHD 3840 × 2160 pikseli, 50/60 Hz, progressive scan	TAK		
40	Głowica kamery wyposażona w min. 1 przetwornik obrazowy	TAK		
41	Głowica kamery wyposażona w min. 3 przyciski sterujące funkcjami sterownika kamery w tym 2 programowalne	TAK		
42	Masa głowicy kamery nie większa niż 220 g	TAK		
43	Źródło światła LED - 1 zestaw			
44	Źródło światła wykorzystujące technologię hybrydową łączącą	TAK		

	światło LED ze światłem laserowym			
45	Moc wyjściowa światła odpowiadająca źródłu światła ksenon 300W	TAK		
46	Temperatura barwowa z zakresu 6000K - 6500K	TAK		
47	Żywotność lampy LED min. 25 000 godzin	TAK		
48	Ustawianie poziomu intensywności światła poprzez ekran dotykowy lub przyciski	TAK		
49	Źródło światła wyposażone we wskaźnik paskowy lub numeryczny wskazujący ustawiony poziom intensywności światła	TAK		
50	Źródło światła wyposażone w zintegrowane gniazdo do komunikacji z oferowanym sterownikiem kamery	TAK		
51	Optyki laparoskopowe i światłowody	TAK		
52	Optyka laparoskopowa typu Hopkins, kąt patrzenia 0°, śr. 10 mm, długość 30-31 cm, autoklawowalna, oznakowana nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki oraz posiadająca oznakowanie graficzne lub cyfrowe średnicy kompatybilnego światłowodu - 1 szt.	TAK		
53	Optyka laparoskopowa typu Hopkins, kąt patrzenia 30°, śr. 10 mm, długość 30-31 cm, autoklawowalna, oznakowana nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki oraz posiadająca oznakowanie graficzne lub cyfrowe średnicy kompatybilnego światłowodu - 1 szt.	TAK		
54	Światłowód w nieprzeźroczystej osłonie, śr. 4,8 - 5,0 mm, długość 300 cm - 2 szt.	TAK		
55	Kosz druciany do mycia, sterylizacji i przechowywania optyki - 2 szt.	TAK		
56	Insuflator CO2 z funkcją podgrzewania – 1 zestaw	TAK		

57	Obsługa insuflatora poprzez zintegrowany ekran dotykowy o przekątnej min. 7"	TAK		
58	Zintegrowana funkcja podgrzewania gazu z wykorzystaniem dedykowanych jednorazowych drenów	TAK		
59	Insuflator wyposażony w wysokoprzepływowy tryb pracy z regulacją przepływu w zakresie od 1 do min. 50 l/min.	TAK		
60	Insuflator wyposażony w pediatryczny tryb pracy z regulacją przepływu w zakresie od min. 0,1 do 15 l/min., przy czym w zakresie min. 0,1 - 2 l/min. możliwość regulacji z krokiem co 0,1 l/min.	TAK		
61	Regulacja ciśnienia w zakresie 1-30 mmHg z ograniczeniem do 15 mmHg w trybie pediatrycznym	TAK		
62	Wskaźnik numeryczny ilości podanego CO2 do pacjenta	TAK		
63	Wskaźnik słupkowy oraz numeryczny wartości ustawionej oraz aktualnej ciśnienia insuflacji CO2	TAK		
64	Wskaźnik słupkowy oraz numeryczny wartości ustawionej oraz aktualnej przepływu CO2	TAK		
65	Graficzny wskaźnik ciśnienia CO2 w butli	TAK		
66	Funkcja zapamiętywania indywidualnych ustawień startowych insuflatora tj. ciśnienia, przepływu CO2, trybu pracy dla różnych użytkowników, możliwość zapamiętania min. 20 profilu użytkowników identyfikowanych indywidualną nazwą	TAK	=20 profili - 0 pkt Wartość największa – 10 pkt pozostałe proporcjonalnie	
67	Insuflator wyposażony w zintegrowane gniazdo do komunikacji z oferowanym sterownikiem kamery	TAK		
68	Możliwość przymocowania uchwytu na panelu tylnym insuflatora na rezerwową butlę z CO2 o objętości	TAK/NIE	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	

	min. 1 litra			
69	Przewód wysokociśnieniowy do podłączenia insuflatora ze źródłem CO2, dł. min. 100 cm - 1 szt.	TAK		
70	Dren insuflacyjny z filtrem CO2 i z podgrzewaniem, jednorazowy, sterylny pakowany po 10 szt. - 3 op.	TAK		
71	Silikonowy dren do insuflacji, sterylizowalny, śr. wew. 9 - 10 mm, dł. min. 250 cm - 2 szt.	TAK		
72	Filtr CO2 op. 25 szt. - 1 op.	TAK		
73	Diatermia - 1 zestaw	TAK		
74	Obsługa diatermii, wyświetlanie oraz regulacja parametrów pracy poprzez kolorowy ekran dotykowy, przekątna ekranu min. 9"	TAK		
75	Diatermia wyposażona w min. 2 gniazda monopolarne, każde umożliwiające podłączenie dwóch standardów wtyczek przewodów wysokiej częstotliwości (w. cz.)	TAK		
76	Diatermia wyposażona w min. 2 gniazda bipolarne, każde umożliwiające podłączenie dwóch standardów wtyczek przewodów wysokiej częstotliwości (w. cz.)	TAK		
77	Maksymalne ograniczenie mocy cięcia monopolarnego min. 400 W	TAK		
78	Maksymalne ograniczenie mocy koagulacji monopolarnej min. 120 W	TAK		
79	Maksymalne ograniczenie mocy cięcia bipolarnego min. 400 W	TAK		
80	Maksymalne ograniczenie mocy koagulacji bipolarnej min. 350 W	TAK		
81	Urządzenie wyposażone w funkcję identyfikacji RFID	TAK		
82	Tryb autostart z regulacją czasu opóźnienia	TAK		
83	Możliwość zapamiętania min. 299 programów użytkowników	TAK		
84	Funkcja automatycznej blokady ekranu dotykowego	TAK		

85	Włącznik nożny z dodatkowym przyciskiem funkcyjnym - 1 szt.	TAK		
86	Płytką neutralną jednorazową, op. 50 szt.	TAK		
87	Przewód do płytki neutralnej - 2 szt.	TAK		
88	Wózek aparaturowy - 1 zestaw	TAK		
89	Podstawa wyposażona w 4 koła z blokadą na min. 2 kołach	TAK		
90	Min. 3 półki oraz 1 szuflada	TAK		
91	Wysięgnik lub ramię do zamocowania monitora	TAK		
92	Uchwyt butli CO2	TAK		
93	Wysięgnik na płyny	TAK		
94	Instrumenty laparoskopowe	TAK		
95	Igła Veressa, śr. 2,1 mm, dł. 13 cm - 1 szt.	TAK		
96	Trokar kompletny - śr. kaniuli 10 - 11 mm, dł. robocza 10-11 cm - komplet (kaniula gładka, ścięta z przyłączem LUER-Lock i kranikiem do podłączenia insuflacji; zawór kaniuli trokara z klapą otwieraną pod naporem instrumentu i ręcznie przy pomocy dedykowanej dźwigni; gwóźdź piramidalny) – 2 szt.	TAK		
97	Trokar kompletny - śr. kaniuli 5 - 6 mm, dł. robocza 10-11 cm - komplet (kaniula gładka, ścięta z przyłączem LUER-Lock i kranikiem do podłączenia insuflacji; zawór kaniuli trokara z klapą otwieraną pod naporem instrumentu i ręcznie przy pomocy dedykowanej dźwigni; gwóźdź piramidalny) – 2 szt.	TAK		
98	Stożek uźebrowany, do uszczelnienia miejsca wprowadzenia trokara, wyposażony w dwa mocowania szwów, kompatybilny z kaniulą trokara o śr. 10 - 11 mm – 1 szt.	TAK		
99	Kleszcze laparoskopowe, monopolarne, śr. 5 mm, dł. 35 - 37 cm, obrotowe 360°, rozbieralne na 3 części: - uchwyt: plastikowy z przyłączem w. cz., bez zapinki, z pokrętkiem do	TAK		

	<p>obracania wkładu roboczego, - wkład roboczy: bransze preparacyjno - chwytające typu Kelly, obie ruchome, - tubus: izolowany z przyłączem do przepłukiwania podczas mycia, - 1 szt.</p>			
100	<p>Kleszcze laparoskopowe, monopolarne, śr. 5 mm, dł. 35 - 37 cm, obrotowe 360°, rozbieralne na 3 części: - uchwyt: plastikowy z przyłączem w. cz., bez zapinki, z pokrętłem do obracania wkładu roboczego, - wkład roboczy: bransze preparacyjno - chwytające, zagięte pod kątem prostym, obie ruchome, - tubus: izolowany z przyłączem do przepłukiwania podczas mycia, - 1 szt.</p>	TAK		
101	<p>Kleszcze laparoskopowe, monopolarne, śr. 5 mm, dł. 35 - 37 cm, obrotowe 360°, rozbieralne na 3 części: - uchwyt: plastikowy z przyłączem w. cz., z zapinką z możliwością trwałego odblokowania, z pokrętłem do obracania wkładu roboczego, - wkład roboczy: bransze preparacyjno - chwytające, typu "nos delfina", obie ruchome, - tubus: izolowany z przyłączem do przepłukiwania podczas mycia, - 1 szt.</p>	TAK		
102	<p>Kleszcze laparoskopowe, monopolarne, śr. 5 mm, dł. 35 - 37 cm, obrotowe 360°, rozbieralne na 3 części: - uchwyt: plastikowy z przyłączem w. cz., z zapinką z możliwością trwałego odblokowania, z pokrętłem do obracania wkładu roboczego, - wkład roboczy: bransze chwytające typu BABCOCK, atraumatyczne, okienkowe, wieloząbkowe, jedna bransza ruchoma, - tubus: izolowany z przyłączem do przepłukiwania podczas mycia, - 1 szt.</p>	TAK		
103	<p>Kleszcze laparoskopowe,</p>	TAK		

	<p>monopolarne, śr. 5 mm, dł. 35 - 37 cm, obrotowe 360°, rozbieralne na 3 części:</p> <ul style="list-style-type: none"> - uchwyt: plastikowy z przyłączem w. cz., bez zapinki, z pokrętkiem do obracania wkładu roboczego, - wkład roboczy: bransze do chwytania jelita, okienkowe, długie, obie ruchome, - tubus: izolowany z przyłączem do przepłukiwania podczas mycia, - 1 szt. 			
104	<p>Kleszcze laparoskopowe, śr. 3,5 mm, dł. 35 - 37 cm, obrotowe 360°, bipolarne, bransze typu Kelly; rozbieralne - 1 szt.</p>	TAK		
105	<p>Kleszcze laparoskopowe, śr. 5 mm, dł. 35 - 37 cm, obrotowe 360°, bipolarne, bransze okienkowe; rozbieralne - 1 szt.</p>	TAK		
106	<p>Nożyczki laparoskopowe, śr. 5 mm, dł. 35 - 37 cm, obrotowe 360°, bipolarne, ostrza zakrzywione; rozbieralne - 1 szt.</p>	TAK		
107	<p>Przewód w. cz. do instrumentów bipolarnych, dł. 300 cm - 2 szt.</p>	TAK		
108	<p>Imadło laparoskopowe, uchwyt pistoletowy z zapinką, bransze zakrzywione w lewo, z wkładką z węglika wolframu, przycisk zwalniający zapinkę na górze; śr. 5 mm, dł. 32 - 34 cm - 1 szt.</p>	TAK		
109	<p>Imadło laparoskopowe, uchwyt pistoletowy z zapinką, bransze zakrzywione w prawo, z wkładką z węglika wolframu, przycisk zwalniający zapinkę na górze; śr. 5 mm, dł. 32 - 34 cm - 1 szt.</p>	TAK		
110	<p>Rurka ssąco-płuczająca z bocznymi otworami i zaworem dwudrożnym, śr. 5 mm, dł. 35 - 37 cm – 1 szt.</p>	TAK		
111	<p>Retraktor wachlarzowy, wysuwany, rozbieralny, śr. 5 mm , dł. 35 - 37 cm– 1 szt.</p>	TAK		
112	<p>Stojak do kontenera wyposażony w kosz z jednego arkusza stali i uchwyty do zamocowania min. 18 instrumentów laparoskopowych – 1</p>	TAK		

	szt.			
113	<p>Kontener bezobsługowy.</p> <p>Wanna do kontenera wykonana ze stopu aluminium, posiadająca uchwyty blokujące się pod kątem 90 stopni, wymiarem dostosowana do narzędzi. Tabliczki identyfikacyjne w kolorze fioletowym umieszczone po obu stronach kontenera. Pokrywa kontenera w kolorze fioletowym, wycinana z jednolitego płata blachy aluminiowej o grubości min. 2 mm, z filtrem przeznaczonym na min. 5 000 cykli sterylizacji, posiadająca filtr pracujący w systemie otwartym. Zewnętrzna osłona filtra dla zapewnienia ochrony wykonana została ze stopu stali.</p> <p>Kosz do kontenera wycinany z jednolitego płata nierdzewnej blachy stalowej z obłymi nóżkami stabilizacyjnymi oraz uchwytami z możliwością regulacji w trzech pozycjach , perforacja kosza w kształcie kwadratów w celu łatwiejszej migracji pary oraz gwarantująca skuteczne mycie z zanieczyszczeń pochodzenia tkankowego; wymiarem dostosowany do wanny kontenera.</p>	TAK		
114	Nóż ultradźwiękowy	TAK		
115	Generator ultradźwiękowy działający na zasadzie ruchów torsyjnych (oscylacyjnych)	TAK		
116	Częstotliwość pracy aparatu nie większa niż 40kHz	TAK		
117	Moc wyjściowa aparatu nie większa niż 80W	TAK		
118	Panel czołowy aparatu z ekranem LED pozbawionym przycisków i pokręteł, łatwy do utrzymania w czystości	TAK		
119	Możliwość podłączenia wielorazowego przetwornika do gniazda zlokalizowanego na panelu czołowym aparatu	TAK		

120	Możliwość odczytu stopnia zużycia wielorazowego przetwornika z wyświetlacza na aparacie (w %)	TAK		
121	Sygnalizacja dźwiękowa i wizualna nastawionych parametrów i dokonywanych zmian	TAK		
122	Wyświetlanie komunikatów i ostrzeżeń na ekranie aparatu	TAK		
123	Możliwość zmiany poziomu głośności dźwięków	TAK		
124	Możliwość wyboru jednego z trzech trybów pracy: HIGH (wysoki), LOW (niski), ULTRA LOW (ultra niski)	TAK		
125	Możliwość przełączania pomiędzy trybem HIGH a LOW lub HIGH a ULTRA LOW z uchwytu i włącznika nożnego	TAK		
126	Automatyczne rozpoznawanie podłączonego modelu przetwornika i dobieranie parametrów jego pracy	TAK		
127	<i>Wyposażenie</i>			
128	Przetwornik wielorazowego użytku autoklawowalny w postaci nożyczek dysekcyjnych, zagiętych, do laparoskopii, dł. 400mm, falowód wykonany z tytanu, instrument automatycznie rozpoznawany przez generator, przeznaczony do min. 250 minut ciągłej aktywacji, współpracujący z jednorazowym uchwytem z tubą 5mm z zagiętą końcówką o dł. 350 mm, uchwyt przeznaczony dla prawo- i leworęcznych, z możliwością aktywacji i zmiany trybu pracy– 2 szt.,	TAK		
129	Jednorazowy uchwyt z tubą 5 mm do wielorazowego przetwornika ultradźwiękowego w postaci nożyczek dysekcyjnych, zagiętych, do laparoskopii; dł. 350mm, uchwyt przeznaczony dla prawo- i leworęcznych, z możliwością aktywacji i zmiany trybu pracy, kompatybilny z przetwornikiem wielorazowego użytku do laparoskopii, dł. 400mm, – 5	TAK		

	opakowań (1 opak. 10 szt.)			
130	Kosze przeznaczone do mycia, dezynfekcji, sterylizacji i transportu noża ultradźwiękowego z wyposażeniem – min. 2 szt.	TAK		

Maksymalna ilość punktów jednostkowych, jaką może uzyskać oferta za parametry oceniane w Pakiecie 3 w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA” wynosi 70 pkt.

PAKIET 4 – STÓŁ OPERACYJNY

Miejsce montażu i uruchomienia: Sala Endoskopowa Poradnia Urologiczna Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży,

Lp.	Asortyment	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Model, typ, producent, rok produkcji
1	Stół operacyjny	1					
WARTOŚĆ PAKIETU NETTO							
WARTOŚĆ PAKIETU BRUTTO							

o następujących parametrach:

Lp.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oceniany w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA”	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)
1.	Mobilny stół operacyjny z napędem elektrohydraulicznym	TAK		
2.	Napęd umożliwiający płynne, bezskokowe ruchy	TAK		
3.	Podstawa i kolumna stołu z osłonami ze stali nierdzewnej bez osłon gumowych i z tworzywa sztucznego	TAK		
4.	Osłona podstawy stołu w kształcie równoległoboku z wycięciami z każdej strony umożliwiającymi wsunięcie stóp operatora	TAK		
5.	Stół na czterech kołach transportowych zapewniających stabilność. Koła wbudowane w podstawę, całkowicie schowane pod osłoną podstawy	TAK		
6.	Blokowanie stołu poprzez wysuwane stopy zapewniające stabilne zabezpieczenie	TAK		
7.	Zasilanie sieciowe oraz akumulatorowe.	TAK		

	Akumulatory oraz ładowarka wbudowane w stół			
8.	Sterowanie za pomocą pilota przewodowego z podświetlanymi przyciskami oraz z panelu sterowania awaryjnego umieszczonego poza strefą sterylną, w podstawie stołu.	TAK		
9.	Blat stołu przezierny dla promieni RTG	TAK		
10.	Blat pięciosegmentowy: - segment głowy z szynami do mocowania akcesoriów z trzech stron - segment pleców - segment siedziska z wycięciem urologicznym i jego wypełnieniem z materacem - segment nóg dzielony wzdłuż osi stołu	TAK		
11.	Możliwość ułożenia odwrotnego – zamiany segmentu nóg z segmentem głowy	TAK		
12.	Minimalne obciążenie stołu w każdym ustawieniu powyżej 300 kg	TAK Podać		
13.	Szyny do mocowania akcesoriów wykonane ze stali nierdzewnej, umieszczone na całej długości blaty z obu stron oraz z trzech stron segmentu głowy	TAK		
14.	Wymiary blatu stołu (bez szyn): - długość 2050 - 2100 mm - szerokość 570 mm +/- 50 mm	TAK Podać	Długość: 2050 mm - 0 pkt 2100 mm – 5 pkt	
15.	Zakresy regulacji: - segment głowy +90°/-90° - segment pleców +80°/-50° - Trendelenburg 30°, anty-Trendelenburg 30° - Flex (segment pleców/segment siedziska) -25°/-25° - Reflex (segment pleców/segment siedziska) 50°/30° - przechył boczny 20° na każdą stronę - segmenty nóg +30°/-90°, odwodzenie 90° każdy - wysokość (bez materacy) dół od 650 mm- 680 mm góra od 1100 mm-1120 mm	TAK Podać	Wysokość (bez materacy) Dół: 650 mm - 0 pkt 680 mm – 5pkt Góra: 1100 mm - 0 pkt 1120 mm – 5 pkt	
16.	Materace zdejmowane, o grubości 55 mm - 60mm, przeciwodleżynowe, wodoodporne, antystatyczne, łatwe do dezynfekcji ogólnodostępnymi środkami	TAK Podać	Grubość materacy: 55 mm- 0 pkt 60 mm – 5 pkt	
17.	Funkcje obsługiwane z pilota przewodowego: - włączanie/wyłączanie - zmiana kierunku ułożenia pacjenta (automatyczna zmiana kierunków)	TAK		

	ruchów) z sygnalizacją wybranego kierunku - regulacja wysokości - regulacja segmentu pleców - Trendelenburg za pomocą jednego przycisku - anty-Trendelenburg za pomocą jednego przycisku - Flex za pomocą jednego przycisku - Refleks za pomocą jednego przycisku - regulacja przechyłu bocznego - ustawienie pozycji „0” za pomocą jednego przycisku			
18.	Sygnalizacja dostępna na pilocie: - sygnalizacja kierunku ułożenia pacjenta - wskaźnik naładowania akumulatorów - wskaźnik zasilania sieciowego - sygnalizator możliwości wystąpienia kolizji elementów stołu - wskaźnik trybu serwisowego	TAK		
19.	Panel sterowania awaryjnego umożliwiający załączenie/wyłączenie stołu oraz sterowanie wszystkimi ruchami uruchamianymi elektrohydraulicznie	TAK		
20.	Stół wyposażony w system autodiagnostyki z wyświetlaczem błędów	TAK		
Akcesoria				
21.	Ekran anesteziologiczny z uchwytem do mocowania - 1 szt.	TAK		
22.	Podpora ręki z regulacją 180° w płaszczyźnie poziomej, z możliwością montażu z obu stron stołu - 1 szt.	TAK		
23.	Pas do mocowania ciała - 1 szt.	TAK		
24.	Miska urologiczna z odpływem, łatwa w montażu/demontażu - 1 szt.	TAK		
25.	Podpory nóg typu Goepel z uchwytami do mocowania - 2 szt.	TAK		
Dodatkowe informacje o oferowanym sprzęcie				
26.	Siedzisko operatora z regulacją wysokości nożną, manewrowanie siedziskiem bez konieczności użycia rąk, wykonane ze stali nierdzewnej pokryte zmywalnym tworzywem, odporne na działanie środków dezynfekcyjnych, dopuszczalne obciążenie min. 120kg	TAK		
27.	Sprzęt fabrycznie nowy, wyprodukowany w 2019 r.	TAK		

Maksymalna ilość punktów jednostkowych, jaką może uzyskać oferta za parametry oceniane w Pakiecie 4 w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA” wynosi 20 pkt.

PAKIET 5 – APARAT USG

Miejsce montażu i uruchomienia: Sala Diagnostyczna Oddział Urologii Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży,

Lp.	Asortyment	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Model, typ, producent, rok produkcji
1	Aparat USG	1					
WARTOŚĆ PAKIETU NETTO							
WARTOŚĆ PAKIETU BRUTTO							

o następujących parametrach:

LP	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oceniany w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA”	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)
A.	PARAMETRY OGÓLNE			
1	Mobilny aparat usg, fabrycznie nowy, rok produkcji 2019 r.	TAK		
2	Maksymalna dopuszczalna waga aparatu bez głowic max 78 kg	TAK	< 78 kg – 10 pkt = 78 kg – 0 pkt	
3	Aparat wyposażony w 4 koła skrętne z możliwością ich blokowania	TAK		
4	Aparat wyposażony w 2 uchwyty, zlokalizowane z przodu i z tyłu systemu usg, ułatwiające transport urządzenia	TAK		
5	Zakres częstotliwości pracy min 2,0-18,0 MHz	TAK		
6	Dynamika systemu min 180 dB	TAK		
7	Ilość niezależnych gniazd w aparacie min 3	TAK		
8	Monitor TFT o przekątnej min 19 cali	TAK		
9	Możliwość ustawienia monitora zarówno w orientacji pionowej jak i poziomej	TAK/NIE	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	
10	Gniazda głowic zlokalizowane z boku obudowy systemu	TAK		
11	Możliwość regulacji wysokości monitora min 25 cm.	TAK		
12	Możliwość regulacji wysokości panelu sterowania min 25 cm.	TAK		
13	Dotykowy panel sterowania wykonany z wytrzymałego szkła zapewniający szczelność i	TAK/NIE	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	

	ułatwiający czyszczenie i dezynfekcję o wymiarze min. 14 cali			
14	Dotykowy panel sterowania umożliwiający dostosowanie jego zawartości do potrzeb użytkownika poprzez dodawanie i usuwanie klawiszy, a także ich modyfikację	TAK		
15	Dotykowy interaktywny i podświetlany panel sterowania wykonany z wytrzymałego szkła z funkcją blokady	TAK		
16	Możliwość regulacji panelu sterowania prawo/lewo	TAK		
17	Wewnętrzny system archiwizacji badania w aparacie o dysku min 256 GB.	TAK		
18	Minimum 5 aktywnych portów USB do archiwizacji obrazów statycznych oraz dynamicznych na przenośne pamięci typu Flash, Pendrive.	TAK		
19	Złącza pozwalające na komunikację z urządzeniami zewnętrznymi min: - USB 3.0 - USB 2.0 - HDMI - LAN (Ethernet 10 / 100 / 1000	TAK		
20	Głębokość skanowania min 1,5 cm – 30 cm	TAK		
21	Tryby pracy: 2D (B mode), M mode, Doppler Pulsacyjny, Doppler Kolorowy; Power Doppler Kolorowy; Duplex; Triplex, obrazowanie harmoniczne	TAK		
22	Mierzona prędkość przepływu w Dopplerze Pulsacyjnym min 0,5 cm/s - 800 cm/s	TAK		
23	Mierzona prędkość przepływu w Dopplerze Kolorowym min 0,5 cm/s – 490 cm/s	TAK		
24	Szerokość bramki Dopplera pulsacyjnego min 1-20 mm	TAK		
25	Oprogramowanie aplikacyjne i pomiarowe dla urologii z podziałem na: - prostatę - pęcherz - nerkę - jądra	TAK		
26	Specjalistyczne oprogramowanie do urologii z możliwością automatycznego pomiaru PSAD	TAK		
27	Oprogramowanie pozwalające na utworzenie indywidualnego konta użytkownika zabezpieczonego hasłem	TAK		
28	Możliwość podziału wyświetlanego obrazu prowadzonego badania na dwa w czasie rzeczywistym zarówno w orientacji wertykalnej jak i horyzontalnej	TAK/NIE	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt	
29	Automatyczna optymalizacja obrazu 2D za pomocą jednego przycisku.	TAK		
30	Automatyczne wzmocnienie obrazu tzw. funkcja AutoGain	TAK		
31	Możliwość rozbudowy o baterię podtrzymującą	TAK		

	pracę aparatu			
B.	GŁOWICE			
32	Głowica typu convex o częstotliwości pracy min 2,0 - 5,0 MHz	TAK		
32.1	a) ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min 155	TAK		
32.2	b) Min. 4 przełączalnych częstotliwości pracy dla trybu 2D (B— mode) od min. 2,0 MHz do min. 5 MHz, wymienić (MHz) — Podać wartość	TAK		
32.3	c) obrazowanie Color Doppler, Power Doppler	TAK		
32.4	d) obrazowanie harmoniczne	TAK		
32.5	e) Kąt pola skanowania (widzenia) min. 58°.	TAK	> 58° – 10 pkt = 58° – 0 pkt	
32.6	f) Przycisk na głowicy umożliwiający uruchomienie głowicy, zamrożenie i aktywację obrazu	TAK/NIE	Tak – 10 pkt Nie – 0 pkt	
32.7	g) wielorazowa przystawka biopsyjna - 2 szt.	TAK		
32.8	h) kompatybilność wraz ze zgodnością toru biopsyjnego wyświetlanego na ekranie monitora z posiadanymi przez Zamawiającego wielorazowymi przystawkami biopsyjnymi do biopsji cienko i gruboigłowych dla igieł o średnicy min. 0,6 – 2,4mm	TAK		
33	Głowica liniowa o częstotliwości pracy min 4,0 - 12,0 MHz	TAK		
33.1	a) ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 190	TAK	> 190 – 10 pkt = 190 – 0 pkt	
33.2	b) Min. 4 przełączalne częstotliwości pracy dla trybu 2D (B —mode) od min. 6 MHz do min 12 MHz, wymienić [MHz] — Podać wartość	TAK		
33.3	c) obrazowanie Color Doppler, Power Doppler	TAK		
33.4	d) obrazowanie harmoniczne	TAK		
33.5	e) Szerokość matrycy min. 48 mm	TAK		
33.6	f) Głębokość skanowania do min. 8,5 cm	TAK		
33.7	g) Przycisk na głowicy umożliwiający uruchomienie głowicy, zamrożenie i aktywację obrazu	TAK		
33.8	h) Możliwość rozbudowy o wielorazową przystawkę biopsyjną o regulowanej średnicy na biopsje cienko i grubo igłowe dla igieł o średnicy od 22 Ga do 14 Ga oraz min. trzema kątami wejścia igły	TAK		
34	Głowica rektalna dwupłaszczyznowa convex-convex o częstotliwości pracy min 5,0 - 10,0 MHz	TAK		
34.1	a) ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 190	TAK	> 190 – 10 pkt = 190 – 0 pkt	
34.2	b) Min. 4 przełączalnych częstotliwości pracy dla trybu 2D (B— mode) od min. 5,0 MHz do	TAK		

	min. 10,0 MHz, wymienić [MHz] — Podać wartość			
34.3	d) Możliwość pracy dla trybu obrazowania harmonicznego (THI), wymienić [MHz] — Podać wartość	TAK		
34.4	e) Jednoczesne obrazowanie dwóch płaszczyzn prostaty w czasie rzeczywistym	TAK		
34.5	f) Kanał biopsyjny przez środek głowicy (wielorazowa nasadka wraz z prowadnicą, której linia punkcji jest poprowadzona przez środek głowicy pod kątem min. 19° względem osi głowicy	TAK		
34.6	g) Min. Dwa przyciski na głowicy odpowiedzialne za przełączanie płaszczyzn prostaty, aktywację i mrożenie obrazu	TAK		
34.7	h) Kąt pola skanowania (widzenia) min. 120°.	TAK		
34.8	i) wielorazowa przystawka biopsyjna z kanałem przechodzącym przez środek – 4szt.	TAK		
C.	MOŻLIWOŚĆ ROZBUDOWY			
34	Możliwość rozbudowy o głowicę rektalną trzypłaszczyznową convex-convex-convex o częstotliwości pracy min 6,0 - 12,0 MHz	TAK		
34.1	a) Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 310	TAK		
34.2	b) Min. 4 przełączalnych częstotliwości pracy dla trybu 2D (B— mode) od min. 6,0 MHz do min. 12,0 MHz, wymienić [MHz] — Podać wartość	TAK		
34.3	d) Możliwość pracy dla trybu obrazowania harmonicznego (THI), wymienić [MHz] — Podać wartość	TAK		
34.4	e) Jednoczesne obrazowanie dwóch płaszczyzn prostaty w czasie rzeczywistym	TAK		
34.5	f) Kanał biopsyjny przez środek głowicy (wielorazowa nasadka wraz z prowadnicą, której linia punkcji jest poprowadzona przez środek głowicy pod kątem 19° względem osi głowicy	TAK		
34.6	g) Min. Dwa przyciski na głowicy odpowiedzialne za przełączanie płaszczyzn prostaty, aktywację i mrożenie obrazu	TAK		
34.7	h) Kąt pola skanowania (widzenia) min. 120°.	TAK		
35	Możliwość rozbudowy w momencie składania oferty o głowicę rektalną, transwaginalną do badań urologiczno-ginekologicznych typu convex o częstotliwości pracy min 6,0 - 12,0 MHz	TAK		
35.1	a) Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min 190	TAK		
35.2	b) Min. 3 przełączalnych częstotliwości pracy dla trybu 2D (B— mode) od min. 6,0 MHz do min. 12,0 MHz, wymienić [MHz] — Podać	TAK		

	wartość			
35.3	e) Przycisk na głowicy odpowiedzialny za zamrożenie i aktywację obrazu	TAK		
35.4	f) Możliwość obrazowania typu End-Fire	TAK		
35.5	g) Możliwość rozbudowy w momencie składania oferty o wielorazową przystawkę biopsyjną o średnicy igieł 1,5 mm i kątem wejścia igły min. 0°	TAK		
35.6	h) Kąt pola skanowania (widzenia) min. 140°.	TAK		
36	Moduł DICOM 3.0	TAK		

Maksymalna ilość punktów jednostkowych, jaką może uzyskać oferta za parametry oceniane w Pakiecie 5 w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA” wynosi 80 pkt.

PAKIET 6 – APARAT DO ZNIECZULENIA

Miejsce montażu i uruchomienia: Sala Endoskopii Urologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży,

Lp.	Asortyment	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Model, typ, producent, rok produkcji
1	Aparat do znieczulenia	1					
WARTOŚĆ PAKIETU NETTO							
WARTOŚĆ PAKIETU BRUTTO							

o następujących parametrach:

APARAT DO ZNIECZULENIA Z MONITOREM DLA DZIECI I DOROSŁYCH.

I.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oferowany – wypełnia Wykonawca
1	Aparat do znieczulenia ogólnego dla dzieci i dorosłych	TAK	
2	Aparat do znieczulania ogólnego jezdny	TAK	
3	Parametry ogólne:		
4	masa aparatu do 160 kg	TAK	
5	zasilanie dostosowane do 230 V 50 Hz wbudowane fabrycznie gniazda elektryczne 230 V	TAK	
6	wyposażony w blat do pisania i szufladę na akcesoria	TAK	
7	koła jezdne z hamulcem minimum dwóch kół przednich	TAK	

str. 72

8	zintegrowane oświetlenie blatu	TAK	
9	zasilanie gazowe (N2O, O2, powietrze) z sieci centralnej	TAK	
10	awaryjne zasilanie gazowego z 10 l butli (O2 i N2O)	TAK	
11	precyzyjne przepływomierze dla tlenu, podtlenu azotu i powietrza, wyświetlanie przepływów gazów na ekranie respiratora aparatu	TAK	
12	przepływomierze umożliwiające podaż gazów w systemie anestezji z niskimi przepływami	TAK	
13	wbudowany przepływomierz tlenowy niezależny od układu okrężnego do stosowania podczas znieczuleń przewodowych z regulowanym przepływem O2 minimum do 10 l/min.	TAK	
14	system automatycznego utrzymywania stężenia tlenu w mieszaninie z podtlenkiem azotu na poziomie min. 25%. Automatyczne odcięcie podtlenu azotu przy braku zasilania w tlen	TAK	
15	ujście gazów do podłączenia układów bezzastawkowych niezależne od układu okrężnego	TAK	
16	Podłączenie do odciągu gazów – gniazda „duży” Dräger w kolumnach anestezjologicznych i podłączenie do gniazd AGA – sale zabiegowo-operacyjne, oraz do gniazd „mały” Dräger	TAK	
17	Układ oddechowy		
18	kompaktowy układ oddechowy okrężny do wentylacji dorosłych i dzieci o niskiej podatności	TAK	
19	układ oddechowy o prostej budowie, łatwy do wymiany i sterylizacji pozbawiony lateksu o całkowitej pojemności nie większej niż 3,5 L. wraz z pojemnikiem absorbera CO2	TAK	
20	możliwość stosowania zamiennego pochłaniaczy wielorazowych i jednorazowych podczas znieczulenia bez rozszczelnienia układu, bez stosowania dodatkowych elementów i bez użycia narzędzi	TAK/NIE	
21	przystosowany do prowadzenia znieczulenia w systemach półotwartym i półzamkniętym	TAK	
22	obejście tlenowe o dużej wydajności minimum 25 l/min.	TAK	
23	pochłaniacz dwutlenku węgla o pojemności max. 1,5 l.	TAK	
24	wielorazowe autoklawowalne czujniki przepływu	TAK	
25	eliminacja gazów poanestetycznych poza salę operacyjną	TAK	
26	Respirator anestetyczny	TAK	
27	Tryby wentylacji		
28	możliwość prowadzenia wentylacji ręcznej natychmiast po przełączeniu z wentylacji mechanicznej, przełączenie jednym ruchem np. przy pomocy dźwigni	TAK	
29	tryb wentylacji ciśnieniowo zmienny VC	TAK	

30	tryb wentylacji objętościowo zmienny PC	TAK	
31	SIMV – synchronizowana przerywana wentylacja wymuszona w trybie objętościowym i ciśnieniowym	TAK	
32	precyzyjny wyzwalacz przepływowy z precyzyjną regulacją czułości min. od 0, 3 l/min – 15 l/min.	TAK	
33	zakres PEEP min. od 2 do 25 cm H ₂ O	TAK	
34	Regulacje		
35	regulacja stosunku wdechu do wydechu – minimum 2: 1 do 1: 4	TAK	
36	regulacja częstości oddechu minimum od 4 do 100 /min wentylacja objętościowa i ciśnieniowa	TAK	
37	zakres objętości oddechowej minimum od 5 do 1500 ml - wentylacja objętościowa lub ciśnieniowa	TAK	
38	regulacja ciśnienia wdechu przy PCV minimum: od 5 do 60 cm H ₂ O	TAK	
39	regulowana pauza wdechowa w zakresie minimum 5-60 %	TAK	
40	Alarmy		
41	alarm niskiej pojemności minutowej MV i objętości oddechowej TV z regulowanymi progami (górnym i dolnym)	TAK	
42	maksymalnego ciśnienia wdechowego	TAK	
43	alarm braku zasilania w energię elektryczną	TAK	
44	alarm braku zasilania w gazy	TAK	
45	alarm Apnea	TAK	
46	POMIAR I OBRAZOWANIE		
47	stężenie tlenu w gazach oddechowych	TAK	
48	pomiar objętości oddechowej TV	TAK	
49	pomiar pojemności minutowej MV	TAK	
50	pomiar częstości oddechowej f	TAK	
51	pomiar ciśnienia szczytowego	TAK	
52	pomiar ciśnienia średniego	TAK	
53	pomiar ciśnienia PEEP	TAK	
54	stężenie wdechowe i wydechowe tlenu w gazach oddechowych w aparacie do znieczulania metoda paramagnetyczna (bez użycia zużywalnych czujników galwanicznych)	TAK	

55	pomiar stężenia gazów i środków anestetycznych dla mieszaniny wdechowej i wydechowej dla: podtlenku azotu, sevofluranu, desfluranu, izofluranu w aparacie do znieczulania	TAK	
56	automatyczna identyfikacja anestetyku wziewnego i pomiar MAC z uwzględnieniem wieku pacjenta w aparacie do znieczulania	TAK	
57	kompatybilność modułu gazowego pomiędzy aparatem i monitorem	TAK	
58	obrazowanie spirometrii minimum pętli: ciśnienie – objętość ciśnienie – przepływ przepływ – objętość Pomiar z wyświetlaniem podatności dróg oddechowych	TAK	
59	Prezentacja graficzna		
60	ekran kolorowy dotykowy do prezentacji parametrów wentylacji i krzywych o przekątnej minimum 12". Rozdzielczość minimum 1024x768 pikseli.	TAK	
61	sterowanie poprzez pokrętko, przyciski i/lub ekran dotykowy dla zwiększenia bezpieczeństwa pracy	TAK	
62	możliwość indywidualnego konfigurowania minimum trzech stron ekranu respiratora	TAK	
63	prezentacja prężności dwutlenku węgla - CO2 w strumieniu wdechowym i wydechowym w aparacie do znieczulenia wraz z krzywą	TAK	
64	obrazowanie krzywej przepływu w drogach oddechowych w aparacie do znieczulenia	TAK	
65	obrazowanie krzywej ciśnienia w drogach oddechowych w aparacie do znieczulenia	TAK	
66	możliwość obrazowania krzywej koncentracji anestetyku wziewnego w aparacie do znieczulenia na wdechu i wydechu	TAK	
67	PAROWNIK		
68	możliwość podłączenia parowników do sevofluranu, desfluranu i isofluranu Uchwyt do dwóch parowników mocowanych jednocześnie typ Selectatec	TAK	
69	na wyposażeniu parownik do sevofluranu ze szczelnym wlewem	TAK	
70	wbudowany ssak injectorowy do podłączenia dwóch pojemników 1,0 l z wymiennymi wkładami	TAK	
71	Inne	TAK	
72	automatyczny test szczelności aparatu	TAK	
73	komunikacja z aparatem w języku polskim	TAK	
74	Monitor pacjenta do aparatu do znieczulenia	TAK	
75	ekran kolorowy dotykowy, typu TFT aktywna matryca, rozdzielczość min.1024 x 768 pikseli	TAK	
76	przekątna ekranu min. 15" Możliwość podłączenia ekranu powielającego o przekątnej minimum 19"	TAK	

77	do wyboru przez użytkownika - minimum trzy odprowadzenia EKG - krzywa oddechowa - krzywa pletyzmograficzna - krzywa ciśnienia tętniczego Jednocześnie wyświetlanych min. 8 krzywych dynamicznych	TAK	
78	zasilanie elektryczne dostosowane do 230V, 50Hz	TAK	
79	awaryjne zasilanie elektryczne monitora z wbudowanego akumulatora	TAK	
80	dowolne konfigurowanie kolejności wyświetlanych krzywych i innych parametrów na ekranie monitora	TAK	
81	sterowanie poprzez pokrętkę, przyciski i ekran dotykowy. Możliwość podłączenia klawiatury i myszki pod port USB oraz skanera kodów kreskowych do identyfikacji pacjentów	TAK	
82	pamięć trendów tabelarycznych i graficznych mierzonych parametrów min. 24 h.	TAK	
83	alarmy min.3-stopniowe (wizualne i akustyczne) mierzonych parametrów z klasyfikacją priorytetu alarmu. Rejestracja zdarzeń alarmowych. Możliwość czasowego zawieszenia alarmu dźwiękowego	TAK	
84	alarmy techniczne z podaniem przyczyny.	TAK	
85	Pomiar EKG		
86	ciągła rejestracja i możliwość równoczesnej prezentacji 12 odprowadzeń EKG	TAK	
87	w zestawie odpowiednie kable połączeniowe i pomiarowe dla dorosłych i dzieci	TAK	
88	pomiar częstości serca	TAK	
89	ciągła analiza położenia odcinka ST z możliwością ustawienia alarmów i wyświetlania trendów	TAK	
90	podstawowa analiza arytmii pracy serca możliwość rozbudowy o zaawansowaną analizę arytmii.	TAK	
91	detekcja sygnału stymulatora serca	TAK	
92	respiracja impedancyjna (prezentacja krzywej oddechowej i ilości oddechów w minucie) w zakresie min. 4-100 odd/min	TAK	
93	Pomiar saturacji i tętna		
94	zakres pomiaru saturacji SpO2 1-100% z prezentacją krzywej pletyzmograficznej z eliminacją artefaktów i zapewniający poprawne pomiary przy słabym lub zakłóconym sygnale, na ekranie widoczny wskaźnik perfuzji	TAK	
95	czujnik wielorazowy do pomiaru dla dorosłych i dzieci na palec	TAK	
96	Pomiar temperatur		

97	pomiar temperatury obwodowej - powierzchniowej w zestawie kabel do połączenia czujnika	TAK	
98	możliwość pomiaru minimum dwóch temperatur wyświetlanie temperatury T1, T2 i ich różnicy T2-T1	TAK	
99	Pomiar ciśnienia		
100	ciśnienie tętnicze krwi metodą nieinwazyjną	TAK	
101	pomiar wyzwalany ręcznie, automatycznie w wybranych odstępach czasowych, ciągłe pomiary przez określony czas, czas repetycji pomiarów automatycznych min. 1 – 240/ min.	TAK	
102	komplet wielorazowych mankietów bez lateksu dla dorosłych wraz z kablem połączeniowym – (3 różne rozmiary mankietów: duży, średni, mały)	TAK	
103	pomiar ciśnienia krwi metodą bezpośrednią (krwawą) min. 2 kanały: tętnicze i OCŻ	TAK	
104	Inne		
105	pomiar zwiotczenia mięśniowego z modułu pomiarowego sterowanego z monitora funkcji życiowych, w komplecie wielorazowy mechanosensor dla dorosłych; Wizualizacja czasu od ostatniego pomiaru TOF na ekranie monitora; Komunikat o ustępowaniu zwiotczenia na ekranie monitora	TAK	
107	możliwość pracy w sieci centralnego monitorowania. Możliwość podglądu ekranu innego monitora tego samego typu, pracującego w sieci bez konieczności używania dedykowanych serwerów czy centrali	TAK	
108	aparat i monitor zgodne z dyrektywą RoHS (produkcja bez użycia materiałów potencjalnie toksycznych) potwierdzenie certyfikatem	TAK	
109	polskojęzyczne oprogramowanie aparatu, monitora i modułów	TAK	
110	Rok produkcji 2019	TAK	

.....(miejsowość), dnia 2019 r.

Załącznik nr 5 do SIWZ - Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia

str. 77

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/25/2019

.....
Nazwa i adres Wykonawcy

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „Zakup specjalistycznej aparatury medycznej na potrzeby Pionu Urologicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży”, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/25/2019**

OFERUJEMY:
w odniesieniu do PAKIETU (wpisać nr oraz nazwę pakietu)

Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia.

L.p.	Parametr	Wymagany	Oferowany (podać)
1.	Okres gwarancji na urządzenie, wyposażenie, akcesoria liczony od daty podpisania przez obie strony protokołu zdawczo – odbiorczego	min. 36 miesięcy	
2.	Czas reakcji: przyjęcie zgłoszenie- podjęcie naprawy -w okresie gwarancji -po okresie gwarancji	24 godziny w dni robocze, tj. od pn - pt , z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy 48 godzin w dni robocze, tj. od pn - pt , z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy	
3.	Maksymalny czas niezbędny na usunięcie awarii od czasu lokalizacji uszkodzenia -w okresie gwarancji -po okresie gwarancji	3 dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy 5 dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, a w przypadku napraw wymagających części zamiennych sprowadzanych z zagranicy wydłuża do 7 dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy	
4.	Liczba dni przestoju urządzenia przedłużająca termin gwarancji	5 dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy	
5.	Minimalna liczba napraw powodująca wymianę podzespołu na nowy w okresie gwarancji	3	
6.	Wstawienie urządzenia zastępczego na czas naprawy warsztatowej w serwisie, na koszt Wykonawcy	TAK	
7a.	Okres gwarancji na nowo zainstalowane części po naprawach w okresie gwarancji	cały okres gwarancji,	
7b.	Okres gwarancji na nowo zainstalowane części po naprawach w okresie gwarancji	w przypadku gdy część zamienna zostanie wymieniona w ostatnim półroczu	

		trwania gwarancji, długość gwarancji na wymienioną część nie może być krótsza niż 6 m-cy.	
7c.	Okres gwarancji na nowo zainstalowane części po naprawach po terminie gwarancji	min 6 m-cy, podać	
8.	Częstotliwość wykonywanych przeglądów w cenie umowy w siedzibie Zamawiającego w okresie gwarancji . Częstotliwość wykonywanych przeglądów w siedzibie Zamawiającego po okresie gwarancji	1 x w roku lub zgodnie z zaleceniami producenta (załączyć oświadczenie producenta) Podać zgodnie z zaleceniami producenta (załączyć oświadczenie producenta)	
9.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny; ilość punktów serwisowych, ich siedziba, ilość pracowników, sposób kontaktu (tel, fax, e-mail) Dołączyć certyfikat o autoryzacji serwisowej	TAK Podać dołączyć	
10.	Szacunkowy koszt obsługi serwisowej pogwarancyjnej (bez umowy serwisowej) cena 1 roboczogodziny koszt dojazdu z pkt. serwisowego obsługującego do siedziby zamawiającego - ilość i koszt wykonania przeglądów okresowych wg zaleceń producenta oferowanego sprzętu w skali 1 roku	Podać Podać podać	
11.	Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych od daty sprzedaży urządzenia	Min. 10 lat	
12.	Możliwość zakupu części zamiennych po okresie gwarancji bez konieczności zakupu usługi ich wymiany przez okres co najmniej 10 lat	TAK	
13.	Kontynuacja produkcji urządzenia lub jego wersji rozwojowej przez co najmniej 5 lat	Min 5 lat, podać	
14.	Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi potwierdzone certyfikatem bezpośrednio po instalacji min 2 szkolenia ponawiane w terminie 2 tygodni i 4 tygodni od instalacji,	TAK	
15.	Szkolenia personelu technicznego w zakresie konserwacji i napraw niewymagających interwencji serwisu potwierdzone certyfikatem	TAK	
16.	Licencje na oprogramowanie* i paszport techniczny przy dostawie. Instrukcje obsługi, certyfikaty - w języku polskim/dopuszczone na nośniku elektronicznym/ dołączone do oferty na wezwanie i przy dostawie. *- jeśli dotyczy	TAK	
17.	Przy dostawie - instrukcje serwisowe, w tym procedury i instrukcje wykonywania czynności o których mowa w art. 90 ust. 4 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. art. 90 w tym wykaz punktów serwisowych i wykaz dostawców części zamiennych oraz materiałów zużywalnych i eksploatacyjnych.	TAK	

.....(miejsowość), dnia 2019 r.

Załącznik nr 6 do SIWZ – wzór umowy - dotyczy wszystkich Pakietów

str. 80

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/25/2019

UMOWA
nr /ZT-SZP-226/01/25/2019

zawarta w Łomży w dniu 2019 r. pomiędzy :

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej – Szpitalem Wojewódzkim im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11, 18-404 Łomża, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej KRS prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Białymstoku XII Wydział Gospodarczy KRS pod nr 0000024716, NIP 718-16-89-321, REGON 450665024, reprezentowanym przez:

mgr Mariusza Obryckiego – Dyrektora

(odpis dokumentu wykazującego umocowanie do zawarcia umowy ze strony Kupującego stanowi załącznik do Umowy)

zwanym dalej **Kupującym**

a

.....
reprezentowanym przez :

.....
zwanym dalej **Sprzedawcą** *(odpis dokumentu wykazującego umocowanie do zawarcia umowy ze strony Sprzedawcy stanowi załącznik do Umowy)*

Zawarcie Umowy następuje w wyniku wyboru jako najkorzystniejszej oferty Sprzedawcy złożonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.) na **dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „Zakup specjalistycznej aparatury medycznej na potrzeby Pionu Urologicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży”, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/25/2019 – Pakiet**

§ 1

Przedmiotem niniejszej umowy jest **sprzedaż, dostawa, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego, zwanych dalej aparaturą medyczną, na potrzeby Szpitala Wojewódzkiego w Łomży – PAKIET** - oraz **przeszkolenie personelu Kupującego**, zgodnie asortymentowo i cenowo z Załącznikiem nr 1 oraz z Załącznikiem nr 2 do Umowy (Załączniki te są odpowiednikami Załączników nr 4 i 5 do SIWZ) **za cenę:zł brutto (słownie:).**

§ 2

1. Strony ustalają, że miejscem spełnienia świadczenia będzie siedziba Kupującego.
2. Strony ustalają, że Sprzedawcę obciążać będą wszelkie koszty związane z realizacją Umowy, w tym koszty wydania i odebrania aparatury medycznej, jej opakowania oraz ubezpieczenia na czas przewozu oraz koszty montażu i uruchomienia.
3. Sprzedawca zobowiązuje się dostarczyć zamówioną aparaturę medyczną w odpowiednim opakowaniu, transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe dostarczonego towaru przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniami itp., do **magazynu Szpitala Wojewódzkiego w**

Łomży.

4. Montaż i uruchomienie aparatury medycznej nastąpią w miejscu montażu określonym w Załączniku nr 1 do Umowy.

- 4¹. Do obowiązków Sprzedawcy należy właściwe zabezpieczenie miejsc, przez które aparatura medyczna będzie transportowana do pomieszczeń wskazanych przez Kupującego, a następnie także uporządkowanie tych miejsc i doprowadzenie ich do należytego stanu, w tym poprzez usunięcie wszelkich zbędnych urządzeń, materiałów, opakowań, odpadów oraz poprzez skuteczne usunięcie wszelkich szkód i awarii spowodowanych przez Sprzedawcę podczas lub w związku z realizacją przedmiotu umowy. W wypadku niewykonania przez Sprzedawcę obowiązków wskazanych w zdaniu pierwszym, Kupujący będzie mógł zlecić wykonanie tych obowiązków podmiotom trzecim na koszt Sprzedawcy.
- 4². Droga transportowa aparatury medycznej do docelowych pomieszczeń zostanie uzgodniona pomiędzy Sprzedawcą a Kupującym za pośrednictwem osób, o których mowa w § 10. W przypadku rozbieżności w zakresie ustalenia drogi transportowej pomiędzy Sprzedawcą a Kupującym, za wiążące uznaje się stanowisko Kupującego.
- 4³. Kupujący udostępni Sprzedawcy pomieszczenia, do których ma nastąpić dostawa, a następnie montaż i uruchomienie aparatury medycznej, a także miejsca składające się na drogę transportową uzgodnioną w trybie i na zasadzie ust. 4².
5. Sprzedawca zobowiązuje się do dostarczenia aparatury medycznej fabrycznie nowej, kompletnej, nieużywanej, nie powystawowej i wolnej od wad.
6. Dostawa, montaż i uruchomienie aparatury medycznej zostaną potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym sporządzonym w **5 egzemplarzach**.
7. Wraz z dostarczoną aparaturą medyczną będącą przedmiotem umowy Sprzedawca przedłoży aktualne dokumenty dopuszczające aparaturę medyczną do obrotu i używania w jednostkach służby zdrowia.
8. Przed podpisaniem końcowego protokołu zdawczo – odbiorczego Sprzedawca dostarczy Kupującemu w odniesieniu do uruchomionej aparatury medycznej będącej przedmiotem umowy:
 - a) instrukcje obsługi w języku polskim, instrukcje serwisowe,
 - b) karty gwarancyjne w języku polskim,
 - c) dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie państw Unii Europejskiej: Deklaracje Zgodności, Certyfikaty CE, wpisy do Rejestru Wyrobów Medycznych lub zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,
 - d) paszporty techniczne i inne dokumenty wymagane prawem i przepisami,
 - e) licencje na oprogramowanie (*jeżeli dotyczy*).
- 8¹. Kupujący ma prawo odmówić podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego (odmówić odbioru przedmiotu Umowy), w wypadku, gdy:
 - a) aparatura medyczna ma wady, czyniące ją niezdatną do normalnego użytku lub,
 - b) gdy aparatura medyczna jest niezdatna do normalnego użytku wskutek wadliwego montażu lub uruchomienia aparatury medycznej lub,
 - c) gdy dostarczona aparatura medyczna niezgodna jest z zaoferowaną przez Sprzedawcę aparaturą medyczną w ofercie złożonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub,
 - d) gdy Sprzedawca nie dostarczy dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 7 i 8 Umowy.- w powyższych wypadkach, Kupujący wyznaczy Sprzedawcy odpowiedni termin (max. 3 dni robocze) do usunięcia stwierdzonych usterek i dokonania odbioru przedmiotu Umowy.
9. Sprzedawca przeprowadzi szkolenia personelu Kupującego w zakresie prawidłowej eksploatacji

aparatury medycznej, zgodnie z Załącznikiem nr 2 do umowy (Załącznik ten jest odpowiednikiem Załącznika nr 5 do SIWZ).

10. Sprzedawca oświadcza, że aparatura medyczna jest fabrycznie nowa, kompletna, nieużywana, nie powystawowa i gotowa do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego, a także zapewnia wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

11. Sprzedawca bez zgody Kupującego nie może dokonać zmiany wymogów technicznych dostarczonej aparatury jak również producenta, jakie wykazał w złożonej ofercie.

12. Za moment przejścia na Kupującego korzyści i ciężarów związanych z przedmiotem umowy, jak również niebezpieczeństwa przypadkowej jego utraty lub uszkodzenia Strony ustalają moment podpisania końcowego protokołu zdawczo-odbiorczego.

§ 3

Strony ustalają termin wykonania Umowy: od daty zawarcia Umowy do dnia 29 listopada 2019 r.

§ 4

1. Za wykonanie przedmiotu umowy ustala się **wynagrodzenie ryczałtowe**, zgodnie z wynagrodzeniem podanym w złożonej ofercie, **na kwotę ogółem:**

netto: zł *

(słownie:)*

podatek VAT% *

brutto: zł *

(słownie:.....)*

2. **Płatność realizowana będzie na podstawie faktury wystawionej po podpisaniu protokołu zdawczo-odbiorczego bez uwag; termin zapłaty za fakturę wynosi do 60 dni od daty otrzymania przez Kupującego prawidłowo wystawionej przez Sprzedawcę faktury VAT. Treść faktury dotycząca nazewnictwa przedmiotu dostawy powinna być tożsama z nazewnictwem określonym w opisie przedmiotu postępowania określonym w SIWZ. Na fakturze powinien znajdować się numer umowy, której faktura dotyczy.**
3. Za datę zapłaty Strony uznają datę złożenia przez Kupującego polecenia przelewu bankowego.
4. Należność za wykonanie przedmiotu umowy zostanie przekazana z konta Kupującego na konto Sprzedawcy o nr
5. Ustalone wynagrodzenie obejmuje całość przedmiotu zamówienia i Sprzedawca nie może żądać jego podwyższenia. Wartość całkowita przedmiotu umowy ani ceny nie będą waloryzowane w okresie realizacji umowy.
6. Wynagrodzenie Sprzedawcy ustalone zostało w oparciu o złożoną ofertę przetargową.
7. W kwocie wymienionej w ust. 1 zawarte są wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu umowy i odpowiadające wymaganiom określonym w SIWZ.
8. Sprzedawca może przesłać Kupującemu ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem systemu teleinformatycznego zgodnie z postanowieniami Ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz.U. z 2018 r. poz. 2191). Faktura taka musi zawierać wszystkie dane, o których mowa w art. 6 wspomnianej Ustawy. Adres poczty elektronicznej Zamawiającego, na który Wykonawca

może przesłać fakturę elektroniczną: sekretariat@szpital-lomza.pl

§5

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia treści umowy winny zostać dokonane wyłącznie w formie aneksu podpisanego przez obie strony, pod rygorem nieważności. Zmiany nie mogą naruszać postanowień zawartych w art. 144 ust. 1 Prawa zamówień publicznych.
2. Nie przewiduje się zmian postanowień umowy w stosunku do treści oferty, z wyjątkiem:
 - a) zmiany nazwy, siedziby Stron umowy, numerów kont bankowych oraz innych danych identyfikacyjnych,
 - b) wystąpienia oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w treści Umowy,
 - c) zmian wynikających z przepisów ustawy Pzp,
 - d) zmiany wysokości wynagrodzenia Sprzedawcy w wypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług (Ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 2174 z późn. zm.)) jedynie w zakresie zmiany wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy; zmiana nie będzie dotyczyć wynagrodzenia netto,
 - e) przedłużenia terminu wykonania Umowy w wypadku przedłużenia się postępowania o udzielenie zamówienia publicznego; termin nie może być dłuższy niż terminy realizacji projektu, którego zamówienie, będące przedmiotem umowy, jest częścią, wyznaczone przez jednostkę finansującą wspomniany projekt.

§ 6

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:
 - a) za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy,
 - b) za zwłokę w spełnieniu świadczenia wynikającego z Umowy (w tym również w przeszkoleniu personelu Kupującego w zakresie prawidłowej eksploatacji aparatury medycznej/sprzętu medycznego) - w wysokości 2 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - c) za zwłokę w usunięciu usterek stwierdzonych przy odbiorze, o których mowa w § 2 ust. 8¹ Umowy - w wysokości 2 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - d) za zwłokę w usunięciu wad i usterek w okresie gwarancji i rękojmi – w wysokości 2 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. (Kary nie nalicza się w przypadku dostarczenia Kupującemu na czas naprawy urządzenia zastępczego o parametrach i funkcjach równych lub lepszych),
 - e) za zwłokę w czasie reakcji: przyjęciu zgłoszenia – podjęciu naprawy w ramach gwarancji, o którym mowa w Załączniku nr 2 do Umowy, w wysokości 0.5 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy za każde 6 h zwłoki liczone odpowiednio od upływu 24 h (w okresie gwarancji) i 48 h (po okresie gwarancji) od zgłoszenia,
 - f) w wypadku każdorazowego naruszenia zasad poufności, o których mowa w § 12 niniejszej Umowy - kara umowna w wysokości 1.000,00 zł za każde naruszenie,
2. Kary umowne określone w § 6 ust. 1 lit b)-f) podlegają sumowaniu,

3. Kwoty kar umownych Kupujący będzie mógł potrącić z faktury Sprzedawcy, na co Sprzedawca wyraża zgodę bez potrzeby składania dodatkowego oświadczenia.
4. Strony zastrzegają sobie prawo do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość kar umownych do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.

§ 6¹

1. Sprzedawca udziela Kupującemu rękojmi za wady fizyczne i prawne aparatury medycznej na okres lat 5. Zgodnie ze złożoną przez Sprzedawcę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego ofertą, udziela on również Kupującemu gwarancji na aparaturę medyczną. Okres gwarancji dostarczonej aparatury medycznej **wynosi** **miesiące** zgodnie z Załącznikiem nr 2 do umowy (Załącznik ten jest odpowiednikiem Załącznika nr 5 do SIWZ).
2. Kupujący może dochodzić roszczeń z tytułu gwarancji i rękojmi także po okresach, o których mowa w ust. 1, jeżeli zgłosił wadę przed upływem tego okresu.
3. Sprzedawca nie może odmówić zadośćuczynienia żądaniom Kupującego w ramach rękojmi z uwagi na wysokość związanych z tym kosztów.
4. Sprzedawca, w ramach rękojmi zobowiązany jest wymienić aparaturę medyczną wadliwą na wolną od wad lub usunąć wadę bez nadmiernych niedogodności dla Kupującego, jednakże w terminie nie dłuższym niż 5 dni. Po bezskutecznym upływie terminu, o którym mowa w zdaniu pierwszym, Kupujący uprawniony będzie do zlecenia usunięcia wady lub wymiany rzeczy na wolną od wad na koszt Sprzedawcy podmiotowi trzeciemu.
5. Jeśli Kupujący w ramach rękojmi zażąda wymiany aparatury medycznej, usunięcia wady aparatury medycznej albo złoży Sprzedawcy oświadczenie o obniżeniu ceny określając kwotę, o którą cena ma być obniżona, a Sprzedawca nie ustosunkuje się do tego żądania w terminie 7 dni, uważa się, że żądanie to uznał za uzasadnione.
6. W okresie gwarancji Sprzedawca zobowiązany jest do naprawy lub wymiany aparatury medycznej na sprawną.
7. Jeśli postanowienia wystawionych przez Sprzedawcę dokumentów gwarancyjnych sprzeczne będą z postanowieniami niniejszej Umowy bądź treścią oferty złożonej przez Sprzedawcę w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, rozstrzygające będą odpowiednio postanowienia Umowy bądź treść oferty.
8. Utrata uprawnień z tytułu rękojmi przez Kupującego uregulowana w art. 563 k.c. nastąpi, dopiero gdy Kupujący nie zawiadomi Sprzedawcy o wadzie w terminie 20 dni po zbadaniu aparatury medycznej w czasie i w sposób przyjęty przy rzeczach tego rodzaju, a w wypadku, gdy wada wyjdzie na jaw później – gdy nie zawiadomi Sprzedawcy o wadzie w terminie 20 dni po jej stwierdzeniu.
9. Sprzedawca przeniesie na Kupującego wszelkie uprawnienia w zakresie gwarancji wynikające z przekazanych dokumentów gwarancyjnych. W wypadku wątpliwości, przyjmuje się, że do wspomnianego przeniesienia dojdzie w momencie podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego, a jeśli do tego przeniesienia niezbędne będzie złożenie dodatkowych oświadczeń, Sprzedawca złoży te oświadczenia.
10. W razie wątpliwości, niniejszą Umowę poczytuje się również jako dokument gwarancyjny.

§ 7

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dnia od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
 2. Kupującemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy, w przypadku wystąpienia następujących okoliczności:
 - a) dwukrotnego opóźnienia Sprzedawcy w spełnieniu świadczenia wynikającego z udzielonej gwarancji albo rękojmi lub jednokrotnego takiego opóźnienia, które to przekracza 4 dni,
 - b) ponownej odmowy odbioru przedmiotu umowy przez Kupującego, na skutek wystąpienia tych samych usterek, jakie stanowiły podstawę pierwszej odmowy odbioru przedmiotu umowy, o której mowa w § 2 ust. 8¹ niniejszej Umowy,
 - c) opóźnienia Sprzedawcy w usunięciu usterek w wyznaczonym przez Kupującego terminie, o którym mowa w § 2 ust. 8¹ niniejszej Umowy,
 - d) nieprzekazania Kupującemu list podwykonawców (w tym list zaktualizowanych), o których mowa w § 9 ust. 2 Umowy,
 - e) nieprzedłożenia, zgodnie z § 11 Umowy, kopii aktualnego dokumentu potwierdzającego ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej Sprzedawcy lub dokumentów potwierdzających kontynuację ubezpieczenia w terminie, o którym mowa w 11 ust. 2 Umowy,
 - f) innego rażącego naruszenia warunków umowy lub przepisów prawa po bezskutecznym wezwaniu Sprzedawcy do zaprzestania tych naruszeń,
- w terminie 20 dni od dnia zaistnienia podstaw odstąpienia.
3. Niezależnie od powyższego, w wypadku zwłoki Sprzedawcy w wykonaniu umowy w terminie o którym mowa w § 3 Umowy, Kupujący będzie mógł od umowy odstąpić bez wyznaczania terminu dodatkowego (lex commissoria – art. 492 k.c.).
 4. Kupujący może rozwiązać umowę, jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - a) zmiana umowy została dokonana z naruszeniem art. 144 ust. 1-1b, 1d i 1e Pzp
 - b) wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust.1 Pzp;
 - c) Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o Funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że państwo polskie uchybiło zobowiązaniom, które ciążyą na nim na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE i dyrektywy 2014/25/UE, z uwagi na to, że zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem przepisów prawa Unii Europejskiej.

5. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. Strony ustalają, że ich świadczenia są podzielne, a prawo odstąpienia od umowy, przysługuje Stronie odstępującej, zależnie od jej wyboru, bądź to od całości umowy bądź to od jej części.

§ 8

Sprzedawca może dokonać przelewu wierzytelności z zawartej umowy na osobę trzecią, jedynie za pisemną **zgoda jednostki tworzącej Kupującego – Województwa Podlaskiego** - art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (tj. Dz.U.2018 r. poz. 160 ze zm.).

§ 9

1. Sprzedawca może powierzyć wykonanie przedmiotu umowy podwykonawcom.
2. Sprzedawca zobowiązany jest najpóźniej w dniu zawarcia Umowy do przedstawienia Kupującemu listy podwykonawców wraz ze wskazaniem zakresu zadań, które zostaną powierzone do realizacji każdemu podwykonawcy. Lista, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, podlega aktualizacji przez Sprzedawcę każdorazowo w przypadku wprowadzenia nowego podwykonawcy, w tym zastąpienia dotychczasowego podwykonawcy innym. W takim przypadku Sprzedawca zobowiązany jest do przekazania zaktualizowanej listy najpóźniej w dniu dokonania zamiany/zmiany
3. Wykonawca odpowiada za działania i zaniechania podwykonawców/dalszych podwykonawców jak za działania i zaniechania własne.

§ 10

1. Sprzedawca uzgodni w formie pisemnej lub dokumentowej, **z minimum 3 - dniowym wyprzedzeniem**, z upoważnionym pracownikiem Kupującego termin dostawy, montażu i uruchomienia aparatury medycznej oraz termin szkolenia personelu Kupującego.
2. Osobą do kontaktu w przedmiocie terminu i warunków dostawy jest pracownik Sekcji Zaopatrzenia i Transportu: tel.
w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze.
3. Z zastrzeżeniem ust. 2, upoważnionym pracownikiem Kupującego do realizacji przedmiotu umowy jest:
 - a) tel. * w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze
 - b) tel. * w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze.
4. Upoważnionym pracownikiem Sprzedawcy do realizacji przedmiotu umowy jest:
 - a) tel. * w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze
 - b) tel. * w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze.
5. Pracownik Kupującego, o którym mowa w ust. 3 powyżej, uprawniony jest do podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego, jak również do odmowy podpisania protokołu zdawczo –

odbiorczego w trybie § 2 ust. 8¹ Umowy.

§ 11

1. Sprzedawca oświadcza, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności gospodarczej związanej z przedmiotem zamówienia oraz przedkłada do umowy potwierdzoną za zgodność z oryginałem kopię aktualnego dokumentu potwierdzającego ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej Sprzedawcy.
2. Sprzedawca zobowiązuje się do posiadania ubezpieczenia, o którym mowa w ust. 1 przez cały okres realizacji umowy i przedłożenia Kupującemu dokumentów potwierdzających kontynuację ubezpieczenia OC prowadzonej działalności gospodarczej związanej z przedmiotem zamówienia przez cały okres realizacji umowy.

§ 12

1. Sprzedawca zobowiązuje się do bezwzględnego zachowania w poufności wszelkich informacji uzyskanych w związku z wykonywaniem umowy, także po zakończeniu jej realizacji. Obowiązek ten nie dotyczy informacji, co do których na Kupującego nałożono ustawowy obowiązek publikacji lub która stanowi informację jawną, publiczną opublikowaną przez Kupującego.
2. Sprzedawca zobowiązuje się do zobowiązania osób, jakimi posługiwać się będzie przy wykonywaniu Umowy (w tym zwłaszcza pracowników i zleceniobiorców) do zachowania w tajemnicy wszystkich informacji i faktów, z którymi zapoznali się w związku z wykonywaniem przedmiotu umowy, a zwłaszcza dotyczących pacjentów Szpitala.
3. Mając na uwadze fakt, że na nośnikach informacji stanowiących części składowe lub przynależności serwisowanych urządzeń mogą znajdować się dane osobowe pacjentów, jak również mając na uwadze, że niektóre z wykonywanych w ramach umowy świadczeń uwarunkowane są koniecznością zapewnienia dostępu do przedmiotowych nośników i znajdujących się na nich informacji, w tym danych osobowych, Strony stosować będą wszystkie obowiązujące w zakresie ochrony danych osobowych powszechnie obowiązujące przepisy prawa oraz zobowiązują się stosować i skoordynować stosowanie regulacji wewnętrznych obowiązujących u każdej ze Stron.

§12¹

1. W ramach umownego wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 Umowy, Sprzedawca przeniesie na Kupującego autorskie prawa majątkowe do wszelkich utworów powstałych w toku realizacji Umowy w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 04 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 880 z późn. zm.). Przeniesienie autorskich praw majątkowych nastąpi z chwilą podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego.
2. Przeniesienie autorskich praw majątkowych następuje na wszystkich istniejących polach eksploatacji, w tym zwłaszcza na poniżej wymienionych:
 - a) utrwalenie utworów dowolną techniką, w tym drukarską, cyfrową, elektroniczną, fotograficzną, optyczną, laserową, na każdym nośniku, włączając w to także nośniki elektroniczne, optyczne, magnetyczne, dyskietki, CD-ROM, DVD, papier
 - b) zwielokrotnienia utworów, w każdej możliwej technice, w tym drukarskiej, cyfrowej, elektronicznej, laserowej, fotograficznej, optycznej, na każdym nośniku, włączając w to także nośniki elektroniczne, optyczne, magnetyczne dyskietki, CD-ROM, DVD, papier;

- c) w zakresie obrotu oryginałem lub egzemplarzami, na których utwór utrwalono – wprowadzenie do obrotu, użyczenie, najem oryginału lub egzemplarzy;
 - d) wprowadzenia utworów lub poszczególnych elementów do pamięci komputera i sieci wewnętrznych typu Intranet, jak również przesyłania utworu w ramach wyżej wymienionej sieci;
 - e) upubliczniania utworów w formie elektronicznej
 - f) wykorzystanie utworów lub ich dowolnych części do prezentacji;
 - g) sporządzanie wersji obcojęzycznych utworów;
 - h) łączenie fragmentów z innymi utworami;
 - i) dowolnego przetwarzania utworów, w tym adaptacje, modyfikacje, aktualizacje, wykorzystywanie utworów jako materiał wyjściowy do tworzenia innych utworów.
3. Przeniesienie autorskich praw majątkowych następuje na polach eksploatacji, o których mowa w ust. 2, wraz z prawem do dalszego przenoszenia tych praw na inne osoby oraz prawem wykonywania autorskich praw zależnych.
 4. (wykreślony).
 5. W okresie pomiędzy przekazaniem Kupującemu wytworzonych utworów a podpisaniem protokołu zdawczo-odbiorczego, Sprzedawca zezwala Kupującemu na korzystanie z utworów na polach eksploatacji, o których mowa w ust. 2. W okresie, o którym mowa w zdaniu pierwszym, Sprzedawca zobowiązuje się do nieprzeniesienia autorskich praw majątkowych do utworów na jakiegokolwiek podmioty trzecie oraz do nieudzielenia podmiotom trzecim zezwolenia na korzystanie z utworów.
 6. Z chwilą przeniesienia na Kupującego autorskich praw majątkowych przechodzi na Kupującego własność nośników, na których utrwalono utwory.
 7. Sprzedawca oświadcza, iż wytworzone utwory nie będą obciążone jakimikolwiek prawami osób trzecich, a w szczególności korzystanie z tych utworów przez Sprzedawcę nie będzie naruszało praw własności intelektualnej, w tym praw autorskich osób trzecich.
 8. Sprzedawca jest odpowiedzialny przed Kupującym za wszelkie wady prawne Przedmiotu Umowy, a w szczególności za roszczenia osób trzecich wynikające z naruszenia praw własności intelektualnej.
 9. W przypadku wystąpienia osób trzecich przeciwko Kupującemu z roszczeniami z tytułu praw autorskich lub innych, odpowiedzialność z tego tytułu ponosi Sprzedawca, który zwróci Kupującemu wszelkie koszty i kwoty zasądzone z tego tytułu od Kupującego na rzecz osób trzecich.

§ 13

1. Każda strona Umowy została parafowana przez podpisujących Umowę.
2. Jeżeli postanowienia Umowy zobowiązują lub upoważniają Strony do złożenia określonej treści oświadczenia w formie pisemnej, przyjmuje się, że zachowanie formy pisemnej zostało zastrzeżone pod rygorem nieważności.
3. Wszelkie oświadczenia Stron związane z Umową będą kierowane na adresy:
 - a) Sprzedawca:
 - b) Kupujący:

**Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11
18-404 Łomża**

ze skutkiem uznania ich za doręczone (chyba że Strona zawiadomi na piśmie, którego odbiór potwierdzi druga Strona, o zmianie adresu wskazanego dla doręczenia korespondencji).

4. Wszelkie spory mogące powstać w przyszłości w wyniku stosowania niniejszej Umowy, Strony poddają pod rozstrzygnięcie sądowni powszechnemu właściwemu miejscowo ze względu na siedzibę Kupującego.
5. Niniejszą umowę sporządza się w 3 (trzech) jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwa otrzymuje **Kupujący**, a jeden **Sprzedawca**.
6. Integralną część Umowy stanowią następujące załączniki w niej wymienione tj.:
 - a) Załącznik nr 1 – Wydruk złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą Załącznika nr 4 do SIWZ „Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane”,
 - b) Załącznik nr 2 – Wydruk złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą Załącznika nr 5 do SIWZ „Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia”,
 - c) Załącznik nr 3 – Wydruk złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą Załącznika nr 1 do SIWZ „Formularz ofertowy”,
 - d) Załącznik nr 4 - Poświadczona za zgodność z oryginałem przez Sprzedawcę polisa potwierdzająca zawarcie umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia,
 - e) Załącznik nr 5 - Umowa regulująca współpracę wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia**,
 - f) Załącznik nr 6 - Wzór protokołu zdawczo-odbiorczego (zgodnie z Załącznikiem nr 7 do SIWZ),
 - g) Załącznik nr 7 – Aktualny odpis KRS Kupującego,
 - h) Załącznik nr 8 - Dokument wykazujący umocowanie do zawarcia umowy ze strony Sprzedawcy.

** - jeżeli dotyczy

SPRZEDAWCA:

KUPUJĄCY:

Załącznik nr 7 do SIWZ – wzór protokołu zdawczo - odbiorczego

PROTOKÓŁ ZDAWCZO-ODBIORCZY z dnia r.
do Umowy Nr...../ZT-SZP-226/01/25/2019 z dniar.

dotyczącej **dostawy, montażu i uruchomienia aparatury i sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „Zakup specjalistycznej aparatury medycznej na potrzeby Pionu Urologicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży”, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/25/2019**

dotyczy PAKIETU

Kupujący :

Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11, 18-404 Łomża

Bezpośredni Odbiorca/Użytkownik:

.....

Sprzedawca:

.....

Niniejszym Bezpośredni Odbiorca potwierdza **przyjęcie do eksploatacji** od Sprzedawcy następującego sprzętu medycznego/ aparatury medycznej :

1. producent
2. nazwa
3. typ
4. rok produkcji
5. numer seryjny/numer katalogowy
6. ilość szt. / kpl.

Uwaga !

W przypadku zakupów określonych jako „Zestaw” lub „Komplet” należy wymienić wszystkie poszczególne elementy zestawu/kompletu z informacjami określonymi w pkt 1-6 powyżej lub dołączyć w formie załącznika do protokołu.

Bezpośredni Odbiorca potwierdza, że otrzymał wraz z dostarczonym sprzętem medycznym/aparaturą medyczną następujące dokumenty zgodnie z § 2 ust. 8 umowy i zapisami SIWZ, tj. :

- 1.....
- 2.....
- 3.....
- 4.....

Okres gwarancji na ww. sprzęt medyczny/aparaturę medyczną wynosi : **miesiący.**

Szkolenie :

w dniur. przedstawiciel Sprzedawcy przeprowadził szkolenie personelu w zakresie prawidłowej obsługi, podstaw eksploatacji i konserwacji dostarczonej aparatury medycznej.

Lista osób, które uczestniczyły w szkoleniu stanowi załącznik do protokołu. *

Pozostałe terminy szkoleń wg uzgodnień między Odbiorcą a Sprzedawcą

Uwagi/ Zastrzeżenia:

.....

str. 91

.....
Kupujący, na podstawie § 2 ust. 8¹ Umowy odmawia podpisania Protokołu zdawczo – odbiorczego z uwagi na:

.....
i wyznacza Sprzedawcy termin do usunięcia stwierdzonych usterek i dokonania odbioru przedmiotu Umowy do dnia

Protokół sporządzono w 5 egzemplarzach, z których 4 egzemplarze otrzymuje Bezpośredni Odbiorca i 1 egzemplarz Sprzedawca.

Bezpośredni Odbiorca:

Sprzedawca: