

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia zawiera:

- I. Nazwę oraz adres Zamawiającego;
- II. Tryb udzielenia zamówienia;
- III. Opis przedmiotu zamówienia;
- IV. Informacje dodatkowe;
- V. Termin wykonania zamówienia;
- VI. Warunki udziału w postępowaniu;
- VII. Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu;
- VIII. Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami;
- IX. Wymagania dotyczące wadium;
- X. Termin związania ofertą;
- XI. Informacja o przewidywanych zamówieniach uzupełniających
- XII. Opis sposobu przygotowania ofert;
- XIII. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert;
- XIV. Opis sposobu obliczenia ceny;
- XV. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu oceny ofert;
- XVI. Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;
- XVII. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy;
- XVIII. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy albo wzór umowy, jeżeli Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na takich warunkach;
- XIX. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 ustawy Pzp;
- XX. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 ustawy Pzp;
- XXI. Podwykonawcy;
- XXII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia.

Integralną część niniejszej SIWZ stanowią następujące dokumenty:

załącznik nr 1	formularz oferty,
załącznik nr 2	oświadczenie podstawy wykluczenia,
załącznik nr 3	oświadczenie warunki udziału,
załącznik nr 4	wzór umowy
załącznik nr 5	specyfikacja techniczna opis przedmiotu zamówienia
załącznik nr 6	informacja o grupie kapitałowej

Rozdział I
Nazwa i adres Zamawiającego

Nazwa: Centrum Leczniczo – Rehabilitacyjne
i Medycyny Pracy ATTIS Sp. z o. o.
Adres: ul. Górczewska 89, 01-401 Warszawa
Tel./Fax (22) 321 14-00, 321 14 06
NIP: 527-26-99-583
adres strony internetowej : www.attis.com.pl

Rozdział II
Tryb udzielenia zamówienia

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), zwaną dalej „ustawą” lub „uPzp”.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, zwaną dalej „SIWZ”, mają zastosowanie przepisy ww. ustawy.
3. Zamówienie o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy.

Rozdział III
Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa, montaż, pierwsze uruchomienie i przeszkolenie personelu pn. „Zakup aparatury i sprzętu medycznego w podziale na 11 zadań” nr ref. sprawy: FZP/ZP-26/D/20/16.
2. Przedmiot zamówienia został podzielony na odrębne części - pakiety według specjalności i charakterystyk urządzeń tj. 11 części:
Część 1- zadanie nr 1 - video-laryngoskop do trudnych intubacji
Część 2- zadanie nr 2 - monitor blokady nerwowo-mięśniowej
Część 3- zadanie nr 3 - system monitorowania pacjenta
Część 4- zadanie nr 4 - monitor głębokości znieczulenia
Część 5- zadanie nr 5 – myjnia ultradźwiękowa do narzędzi z suszeniem
Część 6- zadanie nr 6 – system ogrzewania pacjenta
Część 7- zadanie nr 7 – łóżko transportowe pacjenta
Część 8- zadanie nr 8 - defibrylator
Część 9- zadanie nr 9 - respirator
Część 10- zadanie nr 10 – ramię C z negatoskopami analogowo-cyfrowy
Część 11- zadanie nr 11 – aparat do znieczulania ogólnego
3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 5 do SIWZ. Załączniki te będą załącznikiem do umowy.
4. Określenie przedmiotu zamówienia wg CPV:
33172000-6
33123210-3
33180000-5
33182100-0
33192100-3
33172100-7
33111400-5
33191100-6

Rozdział IV

Informacje dodatkowe.

1. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Za ofertę częściową uznaje się jedno zadanie.
3. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert częściowych na jedną lub dowolną liczbę części zamówienia.
4. Zamówienie może zostać udzielone jednemu wykonawcy w odniesieniu do jednej lub dowolnej liczby części zamówienia lub kilku wykonawcom w odniesieniu do jednej części zamówienia albo w odniesieniu do dowolnej liczby części zamówienia.
5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
6. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.
7. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
8. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
9. Zamawiający nie przewiduje udzielania zaliczek na poczet wykonania zamówienia.
10. Na podstawie art. 36a ustawy Wykonawca jest zobowiązany umieścić w składanej ofercie informację o części zamówienia, którą zamierza powierzyć podwykonawcom lub wskazać nazwy (firmy) podwykonawców, na których zasoby wykonawca powołuje się na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1. Zamawiający nie zastrzega żadnej części zamówienia, która nie może być powierzona podwykonawcom.

Rozdział V

Termin wykonania zamówienia.

Wymagany termin realizacji zamówienia –w terminie do 3 tygodni od dnia podpisania umowy.

Rozdział VI

Warunki udziału w postępowaniu.

1. O udzielenie zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy, którzy:
 - 1) nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 12 – 23 oraz art. 24 ust. 5 ustawy.
 - 2) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
 - a) Kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.
Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie.
 - b) sytuacji ekonomicznej lub finansowej
Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie.
 - c) zdolności technicznej lub zawodowej, tj.
Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie.
2. Zamawiający może, na każdym etapie postępowania, uznać, że Wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych Wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze Wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.
3. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków, o których mowa w Rozdziale VI ust. 1 pkt. 2 SIWZ w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.
4. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów udowodni Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych

podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.

5. Zamawiający oceni, czy udostępniane Wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz zbada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 13–23 i art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.
6. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w ust. 3, nie potwierdzają spełnienia przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego:
 - 1) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub
 - 2) zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w ust. 3.

Rozdział VII

Wykaz oświadczeń i dokumentów, potwierdzających:

- spełnianie warunków udziału w postępowaniu i kryteria selekcji,
- spełnianie przez oferowane dostawy lub usługi wymagań określonych przez Zamawiającego,
- brak podstaw wykluczenia.

1. Do oferty każdy Wykonawca musi dołączyć:
 - 1) aktualne na dzień składania ofert oświadczenia w zakresie wskazanym w Załączniku nr 2 i 3 do SIWZ, Informacje zawarte w oświadczeniach będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.Forma dokumentów:

Oświadczenia, o których mowa w Rozdziale VII ust. 1 pkt. 1) SIWZ muszą być złożone w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców oświadczenia o których mowa w Rozdziale VII ust. 1 pkt. 1) SIWZ składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te mają potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu, brak podstaw wykluczenia.

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia wymagane jest ustanowienie pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
3. Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa oświadczenia o których mowa w Rozdziale VII ust. 1 pkt. 1) SIWZ dotyczące tych podmiotów.
4. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia – w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu składa także oświadczenia o których mowa w Rozdziale VII ust. 1 pkt. 1) SIWZ dotyczące tych podmiotów.
5. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w terminie 5 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:
 - 1) W celu potwierdzenia, że oferowane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda:

- a) aktualne polskie lub obowiązujące w Unii Europejskiej świadectwo/certyfikat dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia – dotyczy wszystkich zadań.
 - b) deklaracji zgodności WE potwierdzająca, że wyrób może mieć naniesiony znak CE – dotyczy wszystkich zadań.
- 2) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu Zamawiający żąda:
- a) zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
 - b) zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu.
 - c) odpisu 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.

Forma dokumentów:

- dokumenty, o których mowa w Rozdziale VII ust. 5 SIWZ muszą być złożone w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
6. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa dokumenty o których mowa w Rozdziale VII ust. 2 pkt. a, b i c SIWZ.
 7. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia – w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby - warunków udziału w postępowaniu składa także dokumenty o których mowa w Rozdziale VII ust. 2 pkt. a, b i c SIWZ dotyczące tych podmiotów.
 8. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów:
 - 1) o których mowa w Rozdziale VII ust. 5 pkt. 2 lit a) i b) SIWZ składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu (Dokumenty powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert).
 - b) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości (Dokumenty powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert).
 9. 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 ust. 6, 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.

10. Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekaże Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp, którego wzór stanowi Załącznik nr 7 do SIWZ. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Forma dokumentów:

Dokument, o którym mowa w Rozdziale VII ust. 6 SIWZ musi być złożony w formie oryginału.

11. W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w Rozdziale VII ust. 5 SIWZ w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.
12. W przypadku wskazania przez wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w Rozdziale VII ust. 5 SIWZ, które znajdują się w posiadaniu zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez zamawiającego zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt. 1 i 3 ustawy Pzp, korzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one aktualne.
13. W zakresie nie uregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126).
14. Jeżeli Wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w Rozdziale VII ust. 1 pkt. 1) SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

Rozdział VIII

Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów, a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami.

1. Osobą uprawnioną do kontaktu z Wykonawcami jest:
Anna Janowska lub Alina Rostkowska
tel. 22 321 14 70, 22 321 14 67
w siedzibie Zamawiającego od poniedziałku do piątku w godzinach 8:00- 15:00.
2. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, umowy oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w Rozdziale VII SIWZ (również w przypadku ich złożenia w wyniku wezwania o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy Pzp) dla których ustawodawca przewidział wyłącznie formę pisemną.
3. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca powinien posługiwać się nazwą i numerem sprawy określonym w SIWZ.

4. Komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami, odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego, za pośrednictwem postańca, faksu, przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub osobiście na adres:
Centrum Lecznictwo – Rehabilitacyjne i Medycyny Pracy ATTIS Sp. z o.o.
ul. Górczewska 89, 01-401 Warszawa
Sekretariat- p. 196.
5. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę należy kierować:
 - 1) drogą elektroniczną na adres: przetargi@attis.com.pl
 - 2) faksem na numer: 22 321 14 06 lub 22 321 14 70
6. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub w formie elektronicznej wymagają na żądanie każdej ze stron, niezwłocznego potwierdzenia faktu ich otrzymania.
W przypadku niepotwierdzenia przez Wykonawcę faktu otrzymania przekazanych przez Zamawiającego zawiadomień, oświadczeń wniosków lub informacji, Zamawiający uzna, że dotarły one do Wykonawcy w dniu i godzinie ich nadania i były czytelne.
7. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności z tytułu:
 - 1) okoliczności wynikających z niewłaściwego zabezpieczenia lub opisanego przez Wykonawcę koperty, w której znajduje się składana przez niego oferta lub zmiana oferty.
 - 2) okoliczności wynikających z niewłaściwego zabezpieczenia przez Wykonawcę informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
 - 3) nieotrzymania przez Wykonawcę informacji związanych z prowadzonym postępowaniem w przypadku wskazania przez Wykonawcę w ofercie błędnego adresu, numeru telefonu, faxu, adresu e-mail lub numeru sprawy.
 - 4) okoliczności wynikających z błędnego wskazania przez Wykonawcę w ofercie informacji dotyczących „rachunku prowadzonego w banku” oraz „numeru konta”, na który należy zwrócić wadium wniesione w pieniądzu.
8. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa terminu składania ofert, Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie po upływie terminu, o którym mowa powyżej, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Zamawiający zamieści wyjaśnienia na stronie internetowej, na której udostępniono SIWZ.
9. W przypadku zwrócenia się Wykonawcy do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ w formie innej niż elektroniczna – umożliwiająca edycję lub kopiowanie treści tekstu, kopię pytania / pytań należy również przesłać na adres e-mail: przetargi@attis.com.pl w wersji elektronicznej umożliwiającej edycję lub kopiowanie treści tego dokumentu.
10. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ będzie zamieszczana na stronie internetowej Zamawiającego: www.attis.com.pl
11. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 9.
12. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców.
13. W celu przygotowania oferty Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej SIWZ w wersji PDF jak również w wersji edytowalnej.
14. Zamawiający informuje, że przepisy ustawy nie pozwalają na jakikolwiek inny kontakt - zarówno z Zamawiającym jak i osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami - niż wskazany w niniejszym rozdziale SIWZ. Oznacza to, że Zamawiający nie będzie reagował na inne formy kontaktowania się z nim, w szczególności na kontakt telefoniczny lub/i osobisty w swojej siedzibie.

Rozdział IX
Wymagania dotyczące wadium.

1. Wykonawca, najpóźniej w dniu złożenia oferty a przed upływem terminu składania ofert, winien wnieść wadium, w wysokości wynoszącej:
 - Część 1– zadanie nr 1 – 100,00 zł (sto złotych),
 - Część 2– zadanie nr 2 – 2 100,00 zł (dwa tysiące sto złotych),
 - Część 3– zadanie nr 3 – 4 200,00 zł (cztery tysiące dwieście złotych),
 - Część 4– zadanie nr 4 – 3 900,00 zł (trzy tysiące dziewięćset złotych),
 - Część 5– zadanie nr 5 – 500,00 zł (pięćset złotych),
 - Część 6– zadanie nr 6 – 500,00 zł (pięćset złotych),
 - Część 7– zadanie nr 7 – 600,00 zł (sześćset złotych),
 - Część 8– zadanie nr 8 – 750,00 zł (siedemset pięćdziesiąt złotych),
 - Część 9– zadanie nr 9 – 1 100,00 zł (jeden tysiąc sto złotych),
 - Część 10– zadanie nr 10 – 8 600,00 zł (osiem tysięcy sześćset złotych),
 - Część 11– zadanie nr 11 – 3 750,00 zł (trzy tysiące siedemset pięćdziesiąt złotych).
2. 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. 6 ust. 5 pkt. 2 lit. b ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2016 r., Nr 0, poz. 359 z późn. zm.).
3. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy: 14 1240 2034 1111 0010 1547 6334 z adnotacją: "Wadium - nr sprawy: FZP/ZP-26/D/20/16, wadium wniesione w pieniądzu musi wpłynąć na konto zamawiającego do upływu terminu składania ofert.
4. Potwierdzenie wniesienia wadium należy dołączyć do oferty. Wymagane jest dołączenie oryginału dokumentu, a w przypadku wpłaty pieniężnej – kopii dowodu dokonania przelewu.
5. Skuteczne wniesienie wadium w pieniądzu następuje z chwilą wpływu środków pieniężnych na rachunek bankowy, o którym mowa w ust. 3, przed upływem terminu składania ofert.
6. Wadium wnoszone w formach określonych w pkt. 2.2-5, musi zawierać zobowiązanie gwaranta lub poręczyciela z tytułu wystąpienia zdarzeń, o których mowa w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, przy czym:
 - 1) w przypadku, gdy Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia, dokumenty te muszą obejmować swym zakresem wszelkie roszczenia Zamawiającego z tytułu związanych z postępowaniem o udzielenie zamówienia działań lub zaniechań,
 - 2) dokumenty te będą zawierały klauzule zapłaty sumy wadialnej na rzecz zamawiającego bezwarunkowo i na pierwsze żądanie,
 - 3) dokumenty te zostaną złożone w oryginale.
7. Z dokumentu wadium wniesionego w formach określonych w ust. 2 pkt 2-5 powinno wynikać jednoznacznie gwarantowanie wypłat należności w sposób nieodwołalny, bezwarunkowy i na pierwsze żądanie Zamawiającego. Wadium takie powinno obejmować cały okres związania ofertą, poczynając od daty składania ofert.
8. Dalsze postępowanie dotyczące przechowywania, zwrotu bądź zatrzymania wadium reguluje art. 46 ustawy.

Rozdział X

Termin związania ofertą

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 30 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
3. Wykonawca może przedłużyć termin związania ofertą, na czas niezbędny do zawarcia umowy, samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego, 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.
4. Odmowa wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą nie powoduje utraty wadium.
5. 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.

Rozdział XI

Informacja o przewidywanych zamówieniach uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 6 i 7 lub art. 134 ust. 6 pkt. 3.

Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 6 i 7 lub art. 134 ust. 6 pkt. 3.

Rozdział XII

Opis sposobu przygotowania ofert

1. Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:
 - 1) wypełniony formularz ofertowy, sporządzony wg. wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ.
 - 2) Wypełniony Opisu oferowanego przedmiotu zamówienia, złożony na odpowiednim druku stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ,
 - 3) oświadczenia wskazane w Rozdziale VII ust. 1 - 4 SIWZ.
2. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
3. Oferta powinna zostać przygotowana zgodnie z wymogami zawartymi w SIWZ, w języku polskim i w formie pisemnej.
4. Do oferty należy dołączyć wymagane dokumenty i oświadczenia potwierdzające spełnianie przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu.
5. Jeżeli Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia, ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy. Stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub w postaci kopii poświadczonej notarialnie należy dołączyć do oferty.
6. Oferta powinna być sporządzona czytelnym pismem. Zaleca się sporządzenie oferty na komputerze lub maszynie do pisania.
7. Strony oferty powinny być ponumerowane i zabezpieczone przed zdekompletowaniem (np. szycie, zbindowanie). Na kopercie powinna widnieć nazwa, adres Wykonawcy i Zamawiającego oraz następujące oznaczenie:

OFERTA
„Zakup aparatury i sprzętu medycznego w podziale na 11 zadań
FZP/ZP-26/D/20/16
Centrum Leczniczo-Rehabilitacyjne i Medycyny Pracy ATTIS Sp. z o. o.

8. Oferta powinna być podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, a wszystkie jej strony parafowane.
9. Jeżeli upoważnienie do podpisywania oferty, oświadczeń, reprezentowania wykonawcy/wykonawców w postępowaniu i zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej cenie oferty wynika z pełnomocnictwa – winno być ono udzielone (podpisane) przez osobę/osoby uprawnione zgodnie z wpisem do właściwego rejestru, oraz dołączone do oferty. Pełnomocnictwo musi być złożone w formie oryginału lub kopii potwierdzonej notarialnie.
10. Postanowienie pkt. 8 stosuje się odpowiednio do dalszych pełnomocnictw.
11. Osoba/osoby podpisujące ofertę muszą być upoważnione do zaciągania zobowiązań w wysokości odpowiadającej cenie oferty zgodnie z wpisem do właściwego rejestru.
12. Wymagane w SIWZ dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
13. Wszelkie poprawki w treści oferty muszą być parafowane przez osobę podpisującą Ofertę.
14. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o ich wprowadzeniu lub wycofaniu oferty przed terminem składania ofert określonym w SIWZ. Powiadomienie powinno być dostarczone w zamkniętej kopercie zaadresowanej do Zamawiającego opatrzonej napisem: **Oferta „Zakup aparatury i sprzętu medycznego w podziale na 11 zadań”** nr ref FZP/ZP-26/D/20/16” oraz pełną nazwą i adresem Wykonawcy i oznaczonej dodatkowo napisem „ZMIANA” lub „WYCOFANIE”. Do wniosku o zmianę lub wycofanie oferty wykonawca dołączy stosowne dokumenty, potwierdzające, że wniosek o zmianę lub wycofanie został podpisany przez osobę uprawnioną do reprezentowania wykonawcy.
15. Zaleca się sporządzenie oferty na Formularzu Ofertowym, którego wzór stanowi załącznik nr 1 do SIWZ lub innym dokumencie zawierającym wszystkie informacje i oświadczenia określone we wzorze Formularza Ofertowego.
16. Do formularza ofertowego, Wykonawca załączy wszystkie dokumenty i oświadczenia wymagane w SIWZ.
17. W ofercie Wykonawca określi cenę netto, brutto oraz podatek VAT, zgodnie z Formularzem Oferty.
18. Wykonawca wskaże w ofercie te części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom.
19. Elementy oferty, które Wykonawca zamierza zastrzec jako tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.) powinny zostać umieszczone w odrębnej, zaklejonej kopercie, opisanej „tajemnica przedsiębiorstwa” dołączonej do oryginału oferty. Wykonawca w treści oferty, powinien umieścić, we właściwym dla zastrzeżonego dokumentu miejscu, informację, że jest on zastrzeżony oraz wykazać, że zastrzeżony dokument stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa (art. 8 ust. 3 uPzp). Stosownie do powyższego, jeśli Wykonawca nie dopełni ww. obowiązków wynikających z ustawy, Zamawiający będzie miał podstawę do uznania, że zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa jest bezskuteczne i w związku z tym potraktuje daną informację, jako niepodlegającą ochronie i niestanowiącą tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji
20. Zastrzeżenie informacji, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji będzie traktowane, jako bezskuteczne i skutkować będzie zgodnie z uchwałą SN z 20 października 2005 (sygn. III CZP 74/05) ich odtajnieniem.
21. Do przeliczenia na PLN wartości wskazanej w dokumentach złożonych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu, wyrażonej w walutach innych niż PLN,

Zamawiający przyjmie średni kurs publikowany przez Narodowy Bank Polski z dnia wszczęcia postępowania.

22. Oferta, której treść nie będzie odpowiadać treści SIWZ, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt.1 3 ustawy Pzp zostanie odrzucona (art. 89 ust. 1 pkt. 2 ustawy Pzp). Wszelkie niejasności i obiekcje dotyczące treści zapisów w SIWZ należy zatem wyjaśnić z Zamawiającym przed terminem składania ofert w trybie przewidzianym w §8 SIWZ. Przepisy ustawy Pzp nie przewidują negocjacji warunków udzielenia zamówienia, w tym zapisów projektu umowy, po terminie otwarcia ofert.
23. Zgodnie z art. 91 ust. 3a uPzp 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.
24. W ofercie (formularzu ofertowym) Wykonawca podaje:
 - 1) **Cenę netto**, brutto oraz podatek VAT (dla każdej części zamówienia).
 - 2) **Okres gwarancji** (przy czym liczba ta nie może być mniejsza niż 24 miesiące i nie więcej niż 60 miesięcy) (dla każdej części zamówienia).oraz pozostałe wymagane w formularzu informacje.

Rozdział XIII

Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert.

1. Miejsce składania ofert – w siedzibie Zamawiającego w Warszawie w Centrum Leczniczo – Rehabilitacyjne i Medycyny Pracy ATTIS Sp. z o.o. ul. Górczewska 89, Sekretariat - p. 196.
2. Termin składania ofert – **do dnia 14.10.2016 r. godz. 10:00.**
3. Oferty złożone po tym terminie zostaną niezwłocznie zwrócone.
4. Miejsce otwarcia ofert – w siedzibie zamawiającego w Warszawie w Centrum Leczniczo – Rehabilitacyjne i Medycyny Pracy ATTIS Sp. z o.o. Sala Konferencyjna I p.
Termin otwarcia ofert – w dniu 14.10.2016 r. godz. 10:30.
5. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego, a nie data jej wysłania przesyłką pocztową czy kurierską
6. Otwarcie ofert jest jawne.
7. Podczas otwarcia ofert Zamawiający odczyta informacje, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy.
8. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie www.attis.com.pl informacje dotyczące:
 - 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - 2) firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,
 - 3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
9. Osoby zainteresowane udziałem w sesji otwarcia ofert proszone są o stawiennictwo i oczekiwanie przed salą konferencyjną co najmniej na 5 minut przed terminem określonym w ust 4.

Rozdział XIV.

Opis sposobu obliczenia ceny.

1. W formularzu oferty Wykonawca podaje całkowitą cenę oferty netto, kwotę VAT oraz całkowitą cenę oferty brutto.
2. Wszystkie ceny należy podać w PLN i zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.
3. Wszystkie ceny muszą zawierać w sobie ewentualne upusty proponowane przez Wykonawcę (niedopuszczalne są żadne negocjacje cenowe).
4. Wynagrodzenie ma charakter ryczałtowy. W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SIWZ oraz wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej

oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia(w tym koszty transportu i montażu oraz szkolenia personelu Zamawiającego).

5. Cena oferty i wszystkie jej składniki stanowiące podstawę do wzajemnych rozliczeń Wykonawcy z Zamawiającym, określone przez Wykonawcę, zostaną ustalone na okres ważności umowy i nie będą podlegały zmianom.
6. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, ma obowiązek poinformować zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.
7. Wykonawca zagraniczny, którego dotyczą przepisy ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. 2016 r., poz. 710 z późn. zm.) dotyczące wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów, oblicza cenę oferty bez uwzględnienia w niej kwoty należnego podatku VAT, w formularzu podając wyłącznie wartość netto, Zamawiający w takim przypadku zastosuje zapisy ust. 7.
8. Wykonawca zagraniczny, w przypadku dostawy objętej przepisami rozporządzenia Rady (EWG) nr 2913/92 z dnia 12 października 1992 r. ustanawiającego Wspólnotowy Kodeks Celny (Dz.U.UE.L.1992.302.1 ze zm.) oraz ustawy z dnia 19 marca 2004 r. Prawo celne (Dz. U. 2015 r. poz. 858 ze zm.), kalkuluje cenę oferty bez uwzględnienia należnych w Polsce należności przywozowych (cło). Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do obowiązku uiszczenia należności przywozowych, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny należności przywozowe, które miałby wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku uiszczenia opłat przywozowych, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do obowiązku uiszczenia tychże opłat, oraz wskazując ich wartość bez kwoty opłat przywozowych (cło).
9. Ewentualne rabaty, upusty muszą być wliczone w cenę oferty.
10. Zamawiający wymaga, aby wszystkie ceny były podane w złotych polskich oraz podane z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z matematycznymi zasadami zaokrąglania tj.:
 - a) ułamek kończący się cyfrą od 1 do 4 zaokrąglić należy w dół,
 - b) ułamek kończący się cyfrą od 5 do 9 zaokrąglić należy w górę.

Rozdział XV.

Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu oceny ofert.

1. W postępowaniu przy wyborze oferty Zamawiający zastosuje kryteria:

Cena	– 60% (60 pkt.)
Okres gwarancji	– 40% (40 pkt.)

2. Ocena punktowa złożonych ofert dla poszczególnych kryteriów oceny ofert dokonana zostanie zgodnie z poniższymi zasadami:

- a) cena Xc:
do obliczenia wartości cenowej oferty będzie brana wartość ceny brutto.
Najniższa zaproponowana cena uzyska 60 pkt.
Pozostałe ceny uzyskają ilość punktów obliczoną według wzoru:

$X_c = C_n / C_p \times 60$ (z dokładnością do 2 miejsc po przecinku)

X_c – uzyskana ilość punktów,

C_n – cena najniższa,

C_p – cena zaproponowana przez składającego ofertę.

b) okres gwarancji X_g

do obliczenia wartości punktowej w kryterium okres gwarancji będzie brany pod uwagę zadeklarowany przez Wykonawcę okres gwarancji w miesiącach, przy czym minimalny okres gwarancji wynosi 24 miesiące natomiast maksymalny okres gwarancji wynosi 60 miesięcy. W przypadku braku wskazania okresu gwarancji Zamawiający przyjmie okres 24 miesiące.

- Zadeklarowany najdłuższy okres gwarancji dla zamówienia uzyska 40 punktów.

- Pozostałe zadeklarowane okres gwarancji dla zamówienia uzyskają ilość punktów obliczoną według wzoru:

$X_g = T_g / T_n \times 40$ (z dokładnością do 2 miejsc po przecinku)

X_g - uzyskana ilość punktów,

T_n - najdłuższy okres gwarancji,

T_g - zadeklarowany okres gwarancji.

2. Jako najkorzystniejsza zostanie wybrana oferta która uzyska najwyższą sumę punktów:
 $\Sigma = X_c + X_g$
3. Każdy Wykonawca może zaproponować jedną ofertę cenową.
4. Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i pozostałych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert dokona wyboru oferty z niższą ceną (art. 91 ust. 4 ustawy Pzp).
5. Zamawiający udzieli zamówienia publicznego Wykonawcy spełniającego wszystkie warunki udziału w postępowaniu, którego oferta będzie odpowiadała wszystkim wymaganiom określonym w ustawie Pzp, w SIWZ i zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryteria wyboru.
6. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia dogrywki w formie aukcji elektronicznej.

Rozdział XVI

Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

1. Wykonawcy biorący udział w postępowaniu zostaną powiadomieni o jego wynikach.
2. Po zatwierdzeniu wyboru najkorzystniejszej oferty, informacja o wyborze zostanie umieszczona na tablicy ogłoszeń i stronie internetowej Zamawiającego.
3. Zamawiający przystąpi do zawarcia umowy z wybranym Wykonawcą w trybie art. 94 ustawy, z uwzględnieniem zapisów art. 139 ustawy.
4. Umowę może podpisać w imieniu Wykonawcy osoba/y upoważniona/e do reprezentowania wykonawcy wymieniona w aktualnym odpisie z właściwego rejestru albo w aktualnym zaświadczeniu o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej lub pełnomocnik, który przedstawi stosowne pełnomocnictwo wraz z ofertą lub przed zawarciem umowy od osoby wymienionej w powyższym dokumencie – oryginał dokumentu lub kopia (odpis) poświadczona notarialnie.
5. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy przedstawienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców. Umowa taka winna określać strony umowy, cel działania, sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonania każdemu z nich, solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia, oznaczenie czasu trwania konsorcjum (obejmującego okres realizacji przedmiotu zamówienia, gwarancji i rękojmi), wykluczenie możliwości wypowiedzenia umowy konsorcjum przez któregokolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia.

Rozdział XVII

Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Wykonawcy nie są zobowiązani do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Rozdział XVIII

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy albo wzór umowy, jeżeli Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby zawarł z nim umowę w sprawie zamówienia publicznego na takich warunkach.

1. Wzór umowy stanowi załącznik nr 4 do SIWZ.
2. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień umowy w stosunku do treści oferty w przypadkach:
 - 1) wynagrodzenia, w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku od towarów i usług (VAT), przy czym podniesienie stawek VAT nie spowoduje zmian wartości netto, a ich obniżenie spowoduje odpowiednie obniżenie wartości brutto;
 - 2) zmiany nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów w sytuacji, gdy produkt zostanie wycofany z produkcji, lub wprowadzony zostanie do sprzedaży przez producenta produkt zmodyfikowany/ udoskonalony, (zgodnie z informacjami zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia) przy czym zmiana ta nie może powodować rozszerzenia przedmiotu umowy oraz wzrostu ceny zawartej w ofercie; Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego potwierdzenia stosownym dokumentem zaprzestania wytwarzania produktu oraz do przedstawienia Zamawiającemu propozycji zamiennika takiego wyrobu o parametrach nie gorszych niż zaoferowane w przetargu w cenie zaoferowanej za przedmiot umowy w przetargu lub cenie korzystniejszej dla Zamawiającego niż w przetargu. Zmiana umowy w tym zakresie nastąpi po pisemnym zaakceptowaniu przez Zamawiającego propozycji zamiennika.
 - 3) upadłości albo likwidacji producenta lub dystrybutora
 - 4) zmiany terminu realizacji umowy z przyczyn niemożliwych wcześniej do przewidzenia lub jeżeli zmiany te są korzystne dla Zamawiającego, nie dłużej jednak niż o jeden miesiąc.
 - 5) w przypadku zmiany danych podmiotowych Wykonawcy (np. w wyniku przekształcenia, przejęcia itp.).
3. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień umowy w przypadkach, gdy:
 - 1) nastąpi zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu umowy;
 - 2) w związku ze stwierdzonymi rozbieżnościami w umowie i załącznikach wystąpi potrzeba ujednolicenia zapisów;
 - 3) dane urządzenie zostało wycofane z produkcji i sprzedaży; możliwe jest wówczas zastąpienie go innym równoważnym lub o lepszych parametrach, zmiana ta nie może prowadzić do zwiększenia wynagrodzenia.
4. Istotne zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy wymagają formy pisemnej, w postaci aneksu, pod rygorem nieważności.
5. Zmiany wskazane w ust. 2 są dopuszczalne pod warunkiem przedstawienia Zamawiającemu przez Wykonawcę pisemnej informacji o proponowanej zmianie wraz z wyjaśnieniem przyczyn proponowanej zmiany i uzyskaniem pisemnej zgody Zamawiającego.

Rozdział XIX

Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 ustawy Pzp.

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

- 1) wykonawcę, który nie wykazał spełniania warunków udziału w postępowaniu lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia;
 - 2) wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) o którym mowa w art. 165a, art. 181–188, art. 189a, art. 218–221, art. 228–230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270–309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny (Dz. U. poz. 553, z późn. zm.[7])) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2016 r. poz. 176),
 - b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny,
 - c) skarbowe,
 - d) o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);
 - 3) wykonawcę, jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt. 1.2;
 - 4) wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 5) wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;
 - 6) wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
 - 7) wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
 - 8) wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;
 - 9) wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
 - 10) wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (Dz. U. z 2015 r. poz. 1212, 1844 i 1855 oraz z 2016 r. poz. 437 i 544);
 - 11) wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 12) wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634), złożyli odrębne oferty, oferty częściowe, chyba że wykazą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Przesłanka wykluczenia, o której mowa w pkt. 12) dotyczy ofert częściowych złożonych w tej samej części postępowania. Nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt. 23 wykonawcy składający odrębne oferty na dwie lub na dowolną liczbę części zamówienia.

Rozdział XX
Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 ustawy Pzp.

Dodatkowo Zamawiający przewiduje wykluczenie Wykonawcy:

1. w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2015 r. poz. 978, 1259, 1513, 1830 i 1844 oraz z 2016 r., poz. 615) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem Wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2015 r. poz. 233, 978, 1166, 1259 i 1844 oraz z 2016 r., poz. 615).
2. Który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy Wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych.
3. jeżeli Wykonawca lub osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 14 ustawy, uprawnione do reprezentowania Wykonawcy pozostają w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt. 2–4 ustawy z:
 - 1) Zamawiającym,
 - 2) osobami uprawnionymi do reprezentowania Zamawiającego,
 - 3) członkami komisji przetargowej,
 - 4) osobami, które złożyły oświadczenie, o którym mowa w art. 17 ust. 2a ustawy
 - 5) chyba że jest możliwe zapewnienie bezstronności po stronie Zamawiającego w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu.
4. który, z przyczyn leżących po jego stronie, nie wykonał albo nienależycie wykonał w istotnym stopniu wcześniejszą umowę w sprawie zamówienia publicznego lub umowę koncesji, zawartą z Zamawiającym, o którym mowa w art. 3 ust. 1 pkt 1–4 ustawy, co doprowadziło do rozwiązania umowy lub zasądzenia odszkodowania.
5. będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za wykroczenie przeciwko prawom pracownika lub wykroczenie przeciwko środowisku, jeżeli za jego popełnienie wymierzono karę aresztu, ograniczenia wolności lub karę grzywny nie niższą niż 3000 złotych.
6. jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, współnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za wykroczenie, o którym mowa w pkt. 5.
7. wobec którego wydano ostateczną decyzję administracyjną o naruszeniu obowiązków wynikających z przepisów prawa pracy, prawa ochrony środowiska lub przepisów o zabezpieczeniu społecznym, jeżeli wymierzono tą decyzją karę pieniężną nie niższą niż 3000 złotych.
8. który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, co Zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 15 ustawy, chyba że Wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.

Rozdział XXI
Podwykonawcy

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.

2. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22 a ust. 1 ustawy Pzp, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca jest zobowiązany wykazać Zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub Wykonawca samodzielnie, spełnia je w stopniu nie mniejszym, niż podwykonawca, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
3. Jeżeli powierzenie podwykonawcy wykonania części zamówienia następuje w trakcie jego realizacji, Wykonawca na żądanie Zamawiającego, przedstawi oświadczenie, o którym mowa w art. 25 a ust. 1 ustawy Pzp wobec tego podwykonawcy.
4. Jeżeli Zamawiający stwierdzi, że wobec danego podwykonawcy zachodzą podstawy wykluczenia, Wykonawca zobowiązany jest zastąpić tego podwykonawcę lub zrezygnować z powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy.
5. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu, zamieszcza informację o tych podmiotach w oświadczeniu, o którym mowa w Rozdziale IX ust. 1 pkt. 1.
Na podstawie art. 36 b ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców, w przypadku, gdy Wykonawca zamierza realizować przedmiot zamówienia z udziałem podwykonawców.

Rozdział XXII

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

1. Środki ochrony prawnej zostały określone w Dziale VI ustawy. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt. 5 ustawy.

FORMULARZ OFERTY
OFERTA

Ja (my),

Imiona i nazwiska osób reprezentujących wykonawcę

działając w imieniu i na rzecz Wykonawcy

Pełna nazwa	
KRS	
REGON	
NIP	
Adres	
Nr telefonu	
Nr fax	
E-mail	

Składamy ofertę w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), którego przedmiotem jest wykonanie dostawy pn. „Zakup aparatury i sprzętu medycznego w podziale na 11 zadań” nr ref. sprawy: FZP/ZP-26/D/20/16 i:

oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i uznajemy się za związanych określonymi w niej wymaganiami i zasadami postępowania.

1. Oferujemy wykonanie zamówienia za całkowitą cenę:

Część – zadanie nr 1

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie:zł).

Część – zadanie nr 2

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie:zł).

Część – zadanie nr 3

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie:zł).

w tym:

kardiomonitor mobilny (cena za 1 szt.)

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

centrala monitorująca

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

kardiomonitor (cena za 1 szt.)

- 2) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

Część – zadanie nr 4

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie:zł).

Część – zadanie nr 5

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie:zł).

Część – zadanie nr 6

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

Część – zadanie nr 7

- 2) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

w tym:

łóżko wózek transportowy pacjenta (cena za 1 szt.)

- 3) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

Część – zadanie nr 8

- 3) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

w tym:

defibrylator (cena za 1 szt.)

- 4) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

Część – zadanie nr 9

- 4) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

Część – zadanie nr 10

- 5) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

w tym:

negatoskop cyfrowo-analogowy (cena za 1 szt.)

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

ramię C (cena 1 szt.)

- 1) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

Część – zadanie nr 11

- 6) zł netto (słownie: zł);
- 2) zł VAT (słownie:zł);
- 3) zł brutto (słownie: zł).

** W przypadku towarów lub usług, dla których Wykonawca zadeklarował obowiązek podatkowy u Zamawiającego, należy wskazać wartość netto.*

- 2. Proponujemy termin gwarancji wynoszący miesięcy dla zadania
- 3. Oferujemy realizację umowy w pełnym zakresie objętym SIWZ, w terminie do 3 tygodni od dnia jej zawarcia.
- 4. Oświadczamy, że jesteśmy związani ofertą przez czas wskazany w SIWZ.
- 5. Oświadczamy, że posiadamy wszelkie informacje potrzebne dla zrealizowania przedmiotu zamówienia.
- 6. Oświadczamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania i realizacji zamówienia.
- 7. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze wzorem umowy i nie wnosimy żadnych uwag, a w przypadku wyboru naszej oferty, podpiszemy umowę zgodnie ze wzorem który stanowi załącznik do SIWZ.
- 8. Zostaliśmy poinformowani, że możemy przed upływem terminu składania ofert wydzielić z oferty informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i zastrzec w odniesieniu do tych informacji, aby nie były one udostępnione innym uczestnikom postępowania.
- 9. Oświadczamy, że w przypadku nie wywiązania się z obowiązków gwarancyjnych firmy serwisującej, przejmemy na siebie wszelkie zobowiązania związane z serwisem i dostępnością części zamiennych.
- 10. Oświadczamy, że zamówienie zrealizujemy sami**/przy udziale podwykonawców** , którzy będą wykonywać następujące prace wchodzące w zakres przedmiotu zamówienia:
.....

****Niepotrzebne skreślić. Brak skreślenia i niewypełnienie pola oznaczać będzie, że Wykonawca zrealizuje zamówienie samodzielnie.**

11. Oświadczamy, że powołujemy się/nie powołujemy się* na zasoby, na zasadach określonych w art. 22a ustawy, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1b ustawy, następujących podmiotów, których nazwy (firmy) podajemy:

*** niepotrzebne skreślić**

(Nazwa i adres innego podmiotu)

.....
.....

12. W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej, osobami uprawnionymi do reprezentowania Wykonawcy przy podpisaniu umowy będą:

- 1). (imię i nazwisko) (zajmowane stanowisko).....
2). (imię i nazwisko)..... (zajmowane stanowisko).....

13. Osobą upoważnioną do kontaktów z Zamawiającym jest:

- 1). (imię i nazwisko)..... tel.:

14. Osobą odpowiedzialną za realizację umowy będzie:

- 1). (imię i nazwisko)..... tel.:

15. W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej, płatność za realizację przedmiotu umowy należy przelewać na nasz numer rachunku bankowego:

16. Zwrotu wadium należy dokonać na nasz numer rachunku bankowego:

17. W trakcie trwania postępowania o udzielenie zamówienia mieliśmy świadomość możliwości składania zapytań oraz wyjaśnień dotyczących treści SIWZ.

18. Strony oferty od..... do stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zastrzegamy, że nie mogą być one udostępnione **oraz wykazujemy¹**, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.²

19. Ofertę składamy świadomie i dobrowolnie.

20. Składając ofertę, na podstawie art. 91 ust. 3a zdanie drugie ustawy pzp informuję Zamawiającego, że wybór naszej oferty będzie/nie będzie³ prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług:

W sytuacji gdy zaznaczono „będzie”, należy wskazać:

- 1) Część zamówienia, której to dotyczy:
2) Nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania wskazując ich wartość bez kwoty podatku:

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

3) stawka VAT wynosi%

21. Zgodnie z Rozdziałem VII ust. 10 SIWZ wskazuję dostępność poniżej wskazanych oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w Rozdziale VII ust. 5 SIWZ w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnymi i bezpłatnymi baz danych⁴:

Nazwa oświadczenia lub dokumentu (lub odpowiednie odesłanie do dokumentu wymaganego w SIWZ np. Rozdział VII ust. 5 pkt ... SIWZ):	Adres strony internetowej ogólnodostępnej i bezpłatnej bazy danych

¹ (...) jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione, musi wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa (...)

² Wypełnić, gdy dotyczy

³ Niepotrzebne skreślić

⁴ Wypełnić gdy dotyczy.

22 Do oferty załączamy niżej wymienione dokumenty:

- 1)na stronach;
- 2) na stronach;
- 3) na stronach;
- 4) na Stronach.

W przypadku wyboru naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umowy w terminie i miejscu wskazanym przez Zamawiającego;

W wyjątkowej sytuacji, w zależności od ustaleń dokonanych z Zamawiającym, dopuszczamy możliwość przesłania nam przez Zamawiającego umowy do podpisu za pośrednictwem poczty kurierskiej na koszt Wykonawcy.

podpis osoby/osób upoważnionej

Zamawiający:
Centrum Leczniczo – Rehabilitacyjne
i Medycyny Pracy ATTIS Sp. z o. o.
ul. Górczewska 89, 01-401 Warszawa
Tel./Fax (22) 321 14-00, 321 14 06
NIP: 527-26-99-583

Wykonawca:

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

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

Oświadczenie wykonawcy
składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),
DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Zakup aparatury i sprzętu medycznego w podziale na 11 zadań” nr ref. sprawy: FZP/ZP-26/D/20/16, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt. 12-23 ustawy Pzp.
[UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział wykluczenie wykonawcy z postępowania na podstawie ww. przepisu]
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp .

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt. 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:

..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

[UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział możliwość, o której mowa w art. 25a ust. 5 pkt. 2 ustawy Pzp]

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

Zamawiający:
Centrum Leczniczo – Rehabilitacyjne
i Medycyny Pracy ATTIS Sp. z o. o.
ul. Górczewska 89, 01-401 Warszawa
Tel./Fax (22) 321 14-00, 321 14 06
NIP: 527-26-99-583

Wykonawca:

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

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

Oświadczenie wykonawcy
składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),
DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Zakup aparatury i sprzętu medycznego w podziale na 11 zadań” nr ref. sprawy: FZP/ZP-26/D/20/16, oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego w
..... (wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu).

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

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

.....
....., w następującym zakresie:

... (wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (*miejsowość*), dnia r.

.....

(*podpis*)

UMOWA Nr....
(dalej zwana „Umową”)

zawarta w Warszawie, w dniu pomiędzy:

Centrum Leczniczo-Rehabilitacyjne i Medycyny Pracy ATTIS Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie (01-401) i adresem:, ul. Górczewska 89, wpisaną do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy KRS pod nr 0000476231, Regon: 016441803, NIP: 5272699583 zwaną dalej „**Zamawiającym**”, reprezentowaną przez:

Wiktora Masłowskiego - Prezesa Zarządu, uprawnionego do samodzielnej reprezentacji

a

(w przypadku przedsiębiorcy wpisanego do KRS)

..... z siedzibą w przy ulicy wpisaną do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla miasta Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS:, Regon:, NIP:, zwaną w treści Umowy „**Wykonawcą**”, reprezentowaną przez :

(w przypadku przedsiębiorcy wpisanego do CEIDG

(imię i nazwisko), prowadzącym działalność gospodarczą pod nazwą z siedzibą w przy ulicy wpisanym do ewidencji działalności gospodarczej prowadzonej przez pod numerem, Regon:, NIP:, zwanym w treści umowy „**Wykonawcą**”

zwanych łącznie „**Stronami**”.

Strony oświadczają, że w wyniku rozstrzygnięcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), zwanej dalej „uPzp”, zawierają umowę następującej treści:

§ 1

1. Przedmiotem Umowy jest dostawa „Zakup aparatury i sprzętu medycznego w podziale na 11 zadań” **nr referencyjny sprawy: FZP/ZP-26/D/20/16** zgodnie ze złożonym formularzem oferty załącznik nr 1 do SIWZ na zadanie nr 1 lub/i zadanie nr 2 lub/i zadanie nr 3 lub/i zadanie nr 4 lub/i zadanie nr 5 lub/i zadanie nr 6 zadanie nr 7 lub/i zadanie nr 8 lub/i zadanie nr 9 lub/i zadanie nr 10 lub/i zadanie nr 11 stanowiącym załącznik nr¹ do Umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że przed złożeniem oferty Zamawiającemu zapoznał się ze wszystkimi warunkami, które są niezbędne do wykonania przez niego przedmiotu zamówienia bez konieczności ponoszenia przez Zamawiającego jakichkolwiek dodatkowych kosztów.
3. Przedmiot Umowy jest kompletny i będzie po uruchomieniu gotowy do pracy bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji zgodnie ze opisem przedmiotu zamówienia stanowiąca zał. nr do niniejszej umowy.
4. Oferowany sprzęt medyczny spełnia wymagania przewidziane ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. 2015 poz. 876 z późn. zm.).
5. W ramach wynagrodzenia Wykonawca zobowiązuje się do przeszkolenia użytkowników urządzeń, zgodnie z zał. nr do niniejszej umowy, w terminie do dnia odebrania, bez uwag przedmiotu umowy w miejscu wskazanym przez Zamawiającego.

§ 2

1. Realizacja zamówienia nastąpi w terminie do 3 tygodni od zawarcia Umowy. Poprzez realizację zamówienia należy rozumieć dostarczenie Zamawiającemu przedmiot umowy do używania na podstawie protokołu zdawczo – odbiorczego stanowiącego zał. nr do niniejszej umowy podpisanym bez zastrzeżeń przez upoważnionych przedstawicieli obu stron. Do dostawy Wykonawca dostarczy wszystkie wymagane dokumenty, o których mowa w zał. Nr 5 do SIWZ stanowiącym zał. Nr. ... do umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia transportu przedmiotu umowy gwarantującego należyte zabezpieczenie jakościowe.
3. Wykonawca odpowiada za wszelkie działania i zaniechania osób z których pomocą przedmiot umowy wykonuje, jak również osób, którym wykonanie przedmiotu umowy powierza jak za własne działanie lub zaniechanie.
4. Osobami odpowiedzialnymi za realizację umowy są:
 - 1) Ze strony Wykonawcy - <adres, imię nazwisko, nr telefonu, nr faksu, adres e-mail>
 - 2) Ze strony Zamawiającego – <adres, imię nazwisko, nr telefonu, nr faksu, adres e-mail>
5. Zmiana osób odpowiedzialnych za realizację umowy, o których mowa w ust. 4 będzie odbywać się poprzez pisemne zgłoszenie i nie stanowi zamiany Umowy.
6. Zamawiający nie ponosi żadnej odpowiedzialności za pracowników Wykonawcy.
7. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy przedmiotu Umowy do siedziby Zamawiającego na własny koszt, odpowiedzialność oraz ryzyko.

§ 3

1. Za wykonanie przedmiotu Umowy Zamawiający zapłaci Wykonawcy całkowite wynagrodzenie nie przekraczające kwoty:
..... zł brutto (słownie złotych:.....), w tym
.....zł netto (słownie złotych:.....) + podatek od towarów i usługzł (słownie złotych:.....) ¹.
2. Kwota wynagrodzenia brutto określona w ust. 1 obejmuje wszystkie koszty realizacji przedmiotu Umowy z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków, w tym również koszty transportu, rozładowania, wniesienia, uruchomienia przedmiotu Umowy oraz przeszkolenia z jego obsługi.
3. Podstawą do wystawienia faktury jest podpisany przez Zamawiającego bez zastrzeżeń protokół zdawczo - odbiorczy, o którym mowa w § 2 ust. 1 Umowy.
4. Zapłata należności nastąpi przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy NRB:w terminie 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury. Za datę zapłaty Strony ustalają dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
5. Wykonawca nie może dokonać przelewu wierzytelności, o której mowa w ust. 1 bez pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem nieważności.

§ 4

1. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy jest nowy i nie ma wad fizycznych i prawnych, nie jest obciążony prawami osób trzecich i nie jest przedmiotem żadnego postępowania i zabezpieczenia.
2. W przypadku stwierdzenia wad, braków lub niezgodności z zamówieniem przedmiotu Umowy, Zamawiający w terminie 4 dni od daty stwierdzenia:
 - a) sporządzi stosowny protokół na ww. okoliczności,
 - b) powiadomi Wykonawcę, który zobowiązany jest bezzwłocznie i nieodpłatnie usunąć wady, braki lub niezgodności.
3. W przypadku zastrzeżeń wymienionych w ust. 2, Zamawiającemu przysługuje prawo wstrzymania płatności faktury, do czasu dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego. W tym przypadku zapłata następuje w terminie w terminie 60 dni roboczych od dnia dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego.

4. Termin dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego lub niezgodnego z zamówieniem określają wspólnie przedstawiciele obu Stron, z tym, że nie może on być dłuższy niż 3 dni licząc od momentu otrzymania przez Wykonawcę powiadomienia o wadach lub brakach towaru lub niezgodnościach.

§ 5

1. Wykonawca zapewnia, że dostarczony sprzęt jest w pełni nowy i nie używany wcześniej, np. jako wersja demonstracyjna.
2. Wykonawca udziela pełnej gwarancji na dostarczony przedmiot umowy na okres¹ miesięcy od daty podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego, o którym mowa w § 2 ust. 1.
3. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego usuwania wszystkich usterek i wad, jakie wystąpią w działaniu aparatury, których przyczyną są wady tkwiące w dostarczonej aparaturze lub jej wadliwy montaż.
4. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do przystąpienia i usunięcia zgłoszonych usterek i wad w terminie do 3 dni roboczych od czasu zgłoszenia awarii telefonicznie lub faksem, a w przypadku konieczności sprowadzenia części z poza granic Polski, w terminie do 3 dni roboczych od czasu zgłoszenia awarii.
5. W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 3 dni robocze dostarczone będzie równoważne urządzenie zastępcze. Okres gwarancji ulega przedłużeniu o udokumentowany czas nie działania lub wadliwego działania aparatury.
6. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany podzespołu na nowy po uprzednich trzech jego naprawach. Okres gwarancji dla nowo zainstalowanych elementów po naprawie jest nie krótszy niż 12 miesięcy.
7. Wykonawca zapewnia okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.
8. W okresie gwarancyjnym Zamawiający wymaga dokonywania przez autoryzowany serwis producenta przeglądów okresowych zgodnie z zaleceniem warunków eksploatacji urządzenia bez dodatkowych opłat. Wymaga się dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku. Terminy przeglądów muszą zagwarantować ciągłość eksploataowania urządzenia.

§ 6

1. Zamawiający będzie mógł odstąpić od umowy w całości lub części, w następujących przypadkach:
 - 1) jeżeli Wykonawca nie rozpoczął wykonywania umowy przez okres dłuższy niż 5 dni i jej nie realizuje lub zaprzestał realizacji umowy – w każdym czasie do dnia, kiedy upływa termin określony w §2 ust. 1;
 - 2) jeżeli dotychczasowy przebieg prac wskazywać będzie, iż nie jest prawdopodobnym należyte wykonanie umowy lub jej części w umówionym terminie – w terminie do 14 dni od dnia kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy z tych przyczyn;
 - 3) gdy Wykonawca zaprzestał prowadzenia działalności, wszczęte zostało wobec niego postępowanie likwidacyjne, upadłościowe bądź naprawcze – w terminie do 14 dni od dnia kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy z tych przyczyn;
 - 4) jeżeli wystąpi jedna z przesłanek określonych w art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 ustawy Prawo zamówień publicznych – w terminie do 14 dni od dnia, kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od niniejszej umowy z tych przyczyn;
 - 5) jeżeli Wykonawca złoży fałszywe oświadczenie w ramach realizacji umowy albo oświadczenie niekompletne, którego nie uzupełni w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie – w terminie do 14 dni od dnia, kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy z tych przyczyn.
2. Oświadczenie Zamawiającego o odstąpieniu od umowy będzie miało formę pisemną i będzie

zawierało uzasadnienie. Oświadczenie to może zostać doręczone Wykonawcy listem poleconym lub osobiście.

3. Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty zastrzeżonych kar umownych wskazanych w umowie. W zakresie, w jakim umowa może być uznana za usługę Wykonawca może ją wypowiedzieć wyłącznie z ważnych powodów.

§ 7

1. Wykonawca może zostać zobowiązany do zapłaty Zamawiającemu kary umownej:
 - 1) za odstąpienie od Umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy;
 - 2) za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu Umowy w wysokości 0,5% od wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy za każdy dzień opóźnienia;
 - 3) za opóźnienie w usunięciu wad lub braków lub niezgodności stwierdzonych przy odbiorze towaru (zgodnie z § 4 Umowy) - w wysokości 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy, za każdy dzień opóźnienia liczonej od dnia wyznaczonego na ich usunięcie.
 - 4) za opóźnienie w usunięciu wad lub usterek w okresie gwarancji (zgodnie z § 5 ust. 4 Umowy) - w wysokości 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy, za każdy dzień opóźnienia liczonej od dnia 3 lub 5, w sytuacji gdy Wykonawca nie zapewni urządzenia zastępczego.
 - 5) w innym przypadku niż powyżej nienależytego wykonania umowy, w tym nie dokonania przeszkolenia użytkowników sprzętu – każdorazowo w wysokości 0,5% wartości wynagrodzenia brutto Wykonawcy określonego w §3 ust. 1.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego karę umowną.
3. Zapłata którejkolwiek z kar umownych określonych w ust. 1 pkt. 2 lub 3 nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku zapłaty kary określonej w ust. 1 pkt. 1.
4. Strony ustalają, że w razie powstania okoliczności, o których mowa w ust. 1, Zamawiający naliczy odpowiednie kary umowne i potrąci je z wartości wystawionej faktury lub wynagrodzenia Wykonawcy.

§ 8

1. Wszelkie zmiany Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje następujące możliwości dokonania ewentualnych istotnych zmian postanowień zawartej Umowy:
 - 1) wynagrodzenia, w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku od towarów i usług (VAT), przy czym podniesienie stawek VAT nie spowoduje zmian wartości netto, a ich obniżenie spowoduje odpowiednie obniżenie wartości brutto;
 - 2) zmiany nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów w sytuacji, gdy produkt zostanie wycofany z produkcji, lub wprowadzony zostanie do sprzedaży przez producenta produkt zmodyfikowany/ udoskonalony, (zgodnie z informacjami zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia) przy czym zmiana ta nie może powodować rozszerzenia przedmiotu umowy oraz wzrostu ceny zawartej w ofercie; Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego potwierdzenia stosownym dokumentem zaprzestania wytwarzania produktu oraz do przedstawienia Zamawiającemu propozycji zamiennika takiego wyrobu o parametrach nie gorszych niż zaoferowane w przetargu w cenie zaoferowanej za przedmiot umowy w przetargu lub cenie korzystniejszej dla Zamawiającego niż w przetargu. Zmiana umowy w tym zakresie nastąpi po pisemnym zaakceptowaniu przez Zamawiającego propozycji zamiennika.
 - 3) upadłości albo likwidacji producenta lub dystrybutora.
 - 4) zmiany terminu realizacji umowy z przyczyn niemożliwych wcześniej do przewidzenia lub jeżeli zmiany te są korzystne dla Zamawiającego, nie dłużej jednak niż o jeden miesiąc.

- 5) w przypadku zmiany danych podmiotowych Wykonawcy (np. w wyniku przekształcenia, przejęcia itp.).
3. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień umowy w przypadkach, gdy:
 - 1) nastąpi zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie mającym wpływ na realizację przedmiotu umowy;
 - 2) w związku ze stwierdzonymi rozbieżnościami w umowie i załącznikach wystąpi potrzeba ujednoczenia zapisów;
 - 3) Zamawiający dopuszcza wydłużenie okresu gwarancji lub rękojmi o dowolny okres nie dłuższy niż do 10 lat.
 - 4) dane urządzenie zostało wycofane z produkcji i sprzedaży; możliwe jest wówczas zastąpienie go innym równoważnym lub o lepszych parametrach, zmiana ta nie może prowadzić do zwiększenia wynagrodzenia.

§ 9

1. Z zastrzeżeniem postanowienia ust. 2, Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w poufności wszelkich dotyczących Zamawiającego danych i informacji uzyskanych w jakikolwiek sposób (zamierzony lub przypadkowy) w związku z wykonywaniem umowy, bez względu na sposób i formę ich przekazania, nazywanych dalej łącznie „Informacjami Poufnymi”.
2. Obowiązku zachowania poufności, o którym mowa w ust. 1, nie stosuje się do danych i informacji:
 - 1) dostępnych publicznie;
 - 2) otrzymanych przez Wykonawcę, zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego, od osoby trzeciej bez obowiązku zachowania poufności;
 - 3) które w momencie ich przekazania przez Zamawiającego były już znane Wykonawcy bez obowiązku zachowania poufności;
 - 4) w stosunku do których Wykonawca uzyskał pisemną zgodę Zamawiającego na ich ujawnienie.
3. W przypadku, gdy ujawnienie Informacji Poufnych przez Wykonawcę jest wymagane na podstawie przepisów prawa powszechnie obowiązującego, Wykonawca poinformuje Zamawiającego o przyczynach i zakresie ujawnionych Informacji Poufnych. Poinformowanie takie powinno nastąpić w formie pisemnej lub w formie wiadomości wysłanej na adres poczty elektronicznej Zamawiającego, chyba że takie poinformowanie Zamawiającego byłoby sprzeczne z przepisami prawa powszechnie obowiązującego.
4. Wykonawca zobowiązuje się do:
 - 1) dołożenia właściwych starań w celu zabezpieczenia Informacji Poufnych przed ich utratą, zniekształceniem oraz dostępem nieupoważnionych osób trzecich;
 - 2) niewykorzystywania Informacji Poufnych w celach innych niż wykonanie umowy.
5. Wykonawca zobowiązuje się do poinformowania każdej z osób, przy pomocy których wykonuje umowę i które będą miały dostęp do Informacji Poufnych, o wynikających z umowy obowiązkach w zakresie zachowania poufności, a także do skutecznego zobowiązania i egzekwowania od tych osób obowiązków w zakresie zachowania poufności. Za ewentualne naruszenia tych obowiązków przez osoby trzecie Wykonawca ponosi odpowiedzialność jak za własne działania.
6. W przypadku utraty lub zniekształcenia Informacji Poufnych lub dostępu nieupoważnionej osoby trzeciej do Informacji Poufnych, Wykonawca bezzwłocznie podejmie odpowiednie do sytuacji działania ochronne oraz zobowiązuje się do poinformowania o sytuacji Zamawiającego. Poinformowanie takie, w formie pisemnej lub w formie wiadomości wysłanej na adres poczty elektronicznej Zamawiającego, powinno opisywać okoliczności zdarzenia, zakres i skutki utraty, zniekształcenia lub ujawnienia Informacji Poufnych oraz podjęte działania ochronne.
7. Po wykonaniu umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze Stron, Wykonawca bezzwłocznie zwróci Zamawiającemu lub komisyjnie zniszczy wszelkie Informacje Poufne.
8. Ustanowione umową zasady zachowania poufności Informacji Poufnych, jak również przewidziane w umowie kary umowne z tytułu naruszenia zasad zachowania poufności Informacji Poufnych, obowiązują zarówno podczas wykonania umowy, jak i po jej wygaśnięciu.

§ 10

1. Wykonawca zobowiązuje się poddać kontroli w zakresie prawidłowości wykonywania umowy. Zamawiający może zlecić wykonanie kontroli innym osobom lub podmiotom.
2. W przypadku kontroli, wykonywanej przez Zamawiającego lub inne uprawnione podmioty, Wykonawca udostępni kontrolującemu wgląd w dokumenty, w tym dokumenty finansowe oraz dokumenty elektroniczne związane z wykonywaniem umowy.
3. Prawo kontroli przysługuje Zamawiającemu oraz innym uprawnionym podmiotom zarówno w siedzibie Wykonawcy, jak i w miejscu wykonywania umowy lub innym miejscu związanym z realizacją umowy.
4. Na żądanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia bez zbędnej zwłoki pełnej informacji o stanie wykonywania umowy.

§ 11

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie działań realizowanych w ramach niniejszej umowy podwykonawcy, w zakresie określonym w Ofercie Wykonawcy.
2. Wykonawca nie może rozszerzyć podwykonawstwa poza zakres wskazany w Ofercie Wykonawcy bez pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem nieważności.
3. Wszelkie zapisy niniejszej umowy odnoszące się do Wykonawcy stosuje się odpowiednio do wszystkich podwykonawców, za których działania lub zaniechania Wykonawca ponosi odpowiedzialność na zasadzie ryzyka.

§ 12

Zmiana Umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 13

W sprawach nie uregulowanych w Umowie zastosowanie mają przepisy Ustawy Prawo zamówień publicznych oraz przepisy Kodeksu cywilnego.

§ 14

Umowę sporządzono w czterech jednobrzmiących egzemplarzach trzy dla Zamawiającego i jeden dla Wykonawcy.

§ 15

1. Spory wynikłe z realizacji umowy będzie rozstrzygał Sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
2. Ustęp 1 zachowuje ważność także w razie odstąpienia od Umowy przez którąkolwiek ze Stron

Integralną część niniejszej umowy stanowi załącznik:

- 1) Opis przedmiotu zamówienia,
- 2) Oferta Wykonawcy,
- 3) Wzór protokołu

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

/pieczęć Wykonawcy/

**PROTOKÓŁ DOSTAWY, MONTAŻU, PIERWSZEGO URUCHOMIENIA, SZKOLENIA
PERSONELU I ODBIORU KOŃCOWEGO**

DOTYCZY UMOWY NR z dnia

CZĘŚĆ A - DOSTAWA

W dniu dzisiejszym dostarczono do w n/w wyroby z niezbędnym oprzyrządowaniem:

Nazwa wyrobu	Dostarczona ilość	Wartość brutto [zł]

....., dnia

.....
(podpis osoby upoważnionej przez Zamawiającego)

CZĘŚĆ B - MONTAŻ I PIERWSZE URUCHOMIENIE

Opisane w części A wyroby **wymagały*/nie wymagały*** montażu. Stwierdzam, że dokonano prawidłowego montażu wyrobów wymienionych w części A protokołu zgodnie z poniższym postanowieniem:

Miejsce montażu	Ilość zamontowanych urządzeń

Opisane w części A wyroby **wymagały*/nie wymagały*** dokonania pierwszego uruchomienia. Stwierdzam, że wszystkie w/w urządzenia zostały uruchomione i działają bez zarzutu. Dostarczono wszelką niezbędną dla w/w wyrobów dokumentację, w tym karty gwarancyjne, w wymaganej ilości egzemplarzy.

....., dnia

(podpis osoby upoważnionej przez Zamawiającego)

CZĘŚĆ C - SZKOLENIE PERSONELU

Dostawca dokonał szkolenia personelu w zakresie działania i obsługi wyrobu opisanego w części A.

Nazwa wyrobu	Ilość przeszkolonych osób	Potwierdzenie dokonania szkolenia

CZĘŚĆ D - ODBIÓR KOŃCOWY

Stwierdzono **terminowe*/nieterminowe*** wywiązanie się Dostawcy z postanowień zawartej z nim umowy w zakresie dostawy wyrobów opisanych w części A.

Opóźnienie Dostawcy podlegające naliczeniu kar umownych wynosi dni.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

* - niepotrzebne skreślić

Opis przedmiotu zamówienia - wymagania.

Pakiet 1. Video-laryngoskop to trudnych intubacji.

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 3 użytkowników nowoczesnego video-laryngoskopu do diagnostyki przed znieczuleniem w celu wyeliminowania powikłań. Miejszem instalacji urządzenia jest blok operacyjny zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie. Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkownika w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego w celu diagnozowania ludzi na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonany wpisem potwierdzającym poprawną instalację urządzenia i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model :	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

Video-laryngoskop - 1 sztuka

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Urządzenie o niewielkich rozmiarach, intuicyjnej łatwej obsłudze, którym można operować przy użyciu jednej ręki bez konieczności mocowania wyświetlacza na stojaku. Budowa modułowa składająca się z wziernika z kamerą oraz reszty urządzenia z wyświetlaczem LCD na którym otrzymujemy jasny i wyraźny obraz dróg oddechowych.	
3	Musi umożliwiać : <ul style="list-style-type: none"> • wspomaganie trudnej intubacji, • wspomaganie zakładania maski krtaniowej, • diagnostykę problemów laryngologicznych, • diagnostykę zainubowanego już pacjenta w celu zbadania prawidłowości położenia rurki, 	
4	Zasilanie akumulatorowe o bezpiecznym poziomie napięcia, pozwalające na pracę przez min. 1,5 godziny wraz ładowarką sieciową 230 VAC.	
5	Oświetlenie pola diagnostycznego przy użyciu diod LED o białej barwie światła.	
6	Kąt widzenia min. 80 stopni.	
7	Głębokość ostrości w zakresie min. 5 – 50 mm.	

8	Wziernik wielokrotnego użytku, wymienialny dezynfekowany poprzez moczenie w płynach dezynfekcyjnych, sterylizowalny przy pomocy sterylizatora plazmowego.	
9	Automatyczna regulacja ostrości i kontrastu.	
10	Stopień ochrony min. IP50.	
11	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
12	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	
13	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Pakiet 2. Monitor blokady nerwowo-mięśniowej.

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 3 użytkowników nowoczesnego monitora blokady nerwowo-mięśniowej (przewodnictwa nerwowo-mięśniowego). Miejscem instalacji urządzenia jest blok operacyjny zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie. Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkowania w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego w celu diagnozowania ludzi na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonaniem wpisem potwierdzającym poprawną instalację urządzenia i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model :	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

Monitor blokady nerwowo-mięśniowej- 1 sztuka

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Urządzenie o niewielkich rozmiarach, przenośne o intuicyjnej i łatwej obsłudze, którego zadaniem jest precyzyjne informowanie o stopniu zwiótczenia na czytelny wyświetlacz LCD lub LED..	
3	Tryby stymulacji: seria poczwórna (TOF), liczba potężcowa (PTC), pojedynczy impuls (ST), podwójny impuls (DBS), stymulacja tężcowa (TET),	
4	Prąd stymulacji w zakresie min. 0-6 mA przy założonej impedancji <5kOhm.	
5	Kalibracja z ręcznym ustawianiem prądu, kalibracja automatyczna.	
6	Regulacja TOF w przedziale min. 1-60 min.	

7	Powierzchniowy czujnik temperatury.	
8	Programowalne górne i dolne granice alarmowe.	
9	Regulacja czułości przetwornika przyśpieszenia.	
10	Zasilanie sieciowe 230 VAC	
11	Lokalizacja nerwów.	
12	Bezpieczna dezynfekowana obudowa.	
13	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
14	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	
15	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Pakiet 3. System monitorowania pacjenta.

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 15 użytkowników nowoczesnego, 12 stanowiskowego systemu monitorowania biologicznych parametrów życiowych pacjentów po znieczuleniu. Miejscem instalacji systemu są sale intensywnego nadzoru pooperacyjnego i stanowisko monitorowania w odcinku opieki pooperacyjnej zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie. System powinien się składać z min. 12 kardiomonitorów zainstalowanych przy łóżkach pacjentów oraz centrali monitorującej dla personelu medycznego. System ten – stacjonarny uzupełniony musi być o 1 monitor mobilny.

Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkowania w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego w celu diagnozowania ludzi na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonaniem wpisem potwierdzającym poprawną instalację systemu i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model : <ul style="list-style-type: none"> • monitor pacjenta • centrala monitorująca 	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

Kardiomonitor - min. 12 sztuk

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Nowoczesny monitor przeznaczony do monitorowania pacjenta przy łóżku szpitalnym EKG, SpO2, NIBP, oddechu i temperatury.	
3	Dotykowy ekran LCD TFT min. o przekątnej min. 12 cali, zintegrowany w jednej obudowie z kardiomonitorem.	
4	Obudowana posiadająca fabrycznie uchwyt do transportu oraz zestaw do bezpiecznego użytkowania przy łóżku pacjenta – mocowanie naścienne . Obudowa bezpieczna przystosowana do pracy w szpitalach, dezynfekowana.	
5	Zasilanie sieciowe 230 VAC oraz akumulatorowe pozwalające na pracę przez min. 30 minut przy założeniu monitorowania EKG, oddechu ETCO ₂ , SpO2 i pomiaru NIBP co 15 minut.	
6	Obsługa urządzenia i instrukcja obsługi w języku polskim.	
7	Prezentowanie na ekranie co najmniej pięciu zestawionych przebiegów jednocześnie, wyróżnionych innymi kolorami z podaniem aktualnych wartości (lub ostatnich pomiarów).	
8	Bezpieczeństwo – urządzenie musi być przystosowane do pracy ciągłej być bezpieczne. Wymaga się spełnienia normy: IEC 60601-1.	
9	Kardiomonitor musi umożliwiać pamięć spersonalizowanych dla danego pacjenta trendów dla wszystkich mierzonych parametrów z min. ostatnich 5 dni, zapisu krzywej EKG w czasie rzeczywistym z min. 2 godzin oraz min. 60 zdarzeń arytmii. Dane te muszą być w łatwy sposób udostępniane w celu analizy zmian czynności serca z dowolnie wybranego przedziału czasowego. Prezentacja wyników w postaci cyfrowej oraz w postaci trendów graficznych.	
10	Alarmy dźwiękowe i wizualne wszystkich monitorowanych parametrów z możliwością wyciszenia i zmian granic alarmowych. Kardiomonitor musi być wyposażony w złącze alarmowe dla systemu przywoławczego pacjenta.	
11	Funkcjonalność dająca możliwość przenoszenia danych pacjentów zapisanych na zewnętrznym nośniku celem ich odczytu na innym kardiomonitorze, lub komputerze PC wyposażonym w system operacyjny Windows.	
12	Łączność – karta sieciowa LAN (RJ-45), wyjście VGA, min. 1xUSB, łączność WiFi.	
13	Kardiomonitor musi zostać i skonfigurowany do pracy w systemie centralnego monitoringu (komunikacja LAN).	
14	EKG. Monitorowanie EKG 3-5 odpr. wraz z automatycznym wykrywaniem arytmii. Klasyfikacja rodzajów zaburzeń rytmu. Prezentacja wartości HR, ST oraz PVC. Pomiar odcinka ST w zakresie min. od -0,9 do +0,9 mV, Pomiar HR w zakresie min. 30-300 /min, Wykrywanie impulsów i sygnalizowanie stymulatora serca z możliwością wyboru kanału do detekcji oraz graficznym zaznaczeniem na krzywej EKG. Zabezpieczenie przed impulsem defibrylacyjnym i zakłóceniami wysokiej częstotliwości.	
15	Możliwość jednoczesnej prezentacji min. 3 kanałów EKG jednocześnie z wykresami innych parametrów	
16	Możliwość zmiany pozycji punktów pomiarowych.	
17	RESPIRACJA. Pomiar impedancyjny częstości oddechu w zakresie min. 0-120 odd./min, Alarm bezdechu programowany w zakresie min. 10-40 sekund.	

18	SPO2. Technologia pomiaru SpO2 o z funkcją eliminowania zakłóceń, Wyświetlane wartości cyfrowej saturacji i tętna, krzywej pletyzmograficznej oraz liczbowego wskaźnika perfuzji. Zmiana tonu odczytu pulsu z SPO2 wraz ze spadkiem/wzrostem wartości SPO2.	
19	Pomiar SpO2 w zakresie min. 70-100%.	
20	Pomiar tętna w zakresie min. 30-240 bpm.	
21	Pomiar ciśnienia NIBP. Tryb ręczny lub automatycznie wyzwalany w przedziałach min. 1 min. – 240 minut oraz tryb ciągły. Wyposażony w system ochrony przed zbyt wysokim ciśnieniem w mankiecie. Zakres pomiarowy min. 30-240 mmHg.	
22	Monitorowanie dynamicznego ciśnienia krwi z prezentacją wyników w postaci trendu oraz wartości.	
23	TEMPERATURA. Pomiar z dwóch kanałów z prezentacją różnicy temperatur, Zakres pomiaru min. 10-45°C.	
24	Do zestawu min. należy dostarczyć i zainstalować uchwyty ściennie z możliwością regulacji w min. 2 płaszczyznach a także 2 podstawy jezdne podstawy jezdne. Wymaga się aby elementy montażowe dawały możliwość wypięcia monitora bez użycia narzędzi.	
25	Wyposażenie - dla każdego z 5 kardiomonitorów należy dostarczyć : - 2 mankiety do pomiaru NIBP, średni i duży z przewodami - 2 zestawy kable EKG 3-odprowadzeniowy typu żabka - 2 czujniki temperatury - 2 wielorazowego użytkowania czujniki saturacji SPO2 typu klips dla dorosłych	
26	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
27	Gwarancja - min. 24 miesiące na kardiomonitor. Gwarancja min. 6 miesięcy na akcesoria (z wyłączeniem przypadków naturalnego zużycia). Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania w wraz z aktualizacją oprogramowania.	
28	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Kardiomonitor mobilny - przenośny- min. 1 sztuka.

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Nowoczesny monitor przeznaczony do monitorowania pacjenta przy łóżku szpitalnym EKG, SpO2, NIBP, oddechu i temperatury.	
3	Dotykowy ekran LCD TFT min. o przekątnej min. 12 cali, zintegrowany w jednej obudowie z kardiomonitorem.	
4	Obudowana posiadająca fabrycznie uchwyt do transportu oraz zestaw do bezpiecznego użytkowania przy łóżku pacjenta – mocowanie naścienne . Obudowa bezpieczna przystosowana do pracy w szpitalach, dezynfekowana.	
5	Zasilanie sieciowe 230 VAC oraz akumulatorowe pozwalające na pracę przez min. 30 minut przy założeniu monitorowania EKG, oddechu ETCO ₂ , SpO2 i pomiaru NIBP co 15 minut.	
6	Obsługa urządzenia i instrukcja obsługi w języku polskim.	
7	Prezentowanie na ekranie co najmniej pięciu zestawionych przebiegów jednocześnie, wyróżnionych innymi kolorami z podaniem aktualnych wartości (lub ostatnich pomiarów).	

8	Bezpieczeństwo – urządzenie musi być przystosowane do pracy ciągłej być bezpieczne. Wymaga się spełnienia normy: IEC 60601-1.	
9	Kardiomonitor musi umożliwiać pamięć spersonalizowanych dla danego pacjenta trendów dla wszystkich mierzonych parametrów z min. ostatnich 5 dni, zapisu krzywej EKG w czasie rzeczywistym z min. 2 godzin oraz min. 60 zdarzeń arytmii. Dane te muszą być w łatwy sposób udostępniane w celu analizy zmian czynności serca z dowolnie wybranego przedziału czasowego. Prezentacja wyników w postaci cyfrowej oraz w postaci trendów graficznych.	
10	Alarmy dźwiękowe i wizualne wszystkich monitorowanych parametrów z możliwością wyciszenia i zmian granic alarmowych. Kardiomonitor musi być wyposażony w złącze alarmowe dla systemu przywoławczego pacjenta.	
11	Funkcjonalność dająca możliwość przenoszenia danych pacjentów zapisanych na zewnętrznym nośniku celem ich odczytu na innym kardiomonitorze, lub komputerze PC wyposażonym w system operacyjny Windows.	
12	Łączność – karta sieciowa LAN (RJ-45), wyjście VGA, min. 1xUSB, Łączność WiFi.	
13	Kardiomonitor musi zostać i skonfigurowany do pracy w systemie centralnego monitoringu (komunikacja LAN).	
14	EKG. Monitorowanie EKG 3-5 odpr. wraz z automatycznym wykrywaniem arytmii. Klasyfikacja rodzajów zaburzeń rytmu. Prezentacja wartości HR, ST oraz PVC. Pomiar odcinka ST w zakresie min. od -0,9 do +0,9 mV, Pomiar HR w zakresie min. 30-300 /min, Wykrywanie impulsów i sygnalizowanie stymulatora serca z możliwością wyboru kanału do detekcji oraz graficznym zaznaczeniem na krzywej EKG. Zabezpieczenie przed impulsem defibrylacyjnym i zakłóceniami wysokiej częstotliwości.	
15	Możliwość jednoczesnej prezentacji min. 3 kanałów EKG jednocześnie z wykresami innych parametrów	
16	Możliwość zmiany pozycji punktów pomiarowych.	
17	RESPIRACJA. Pomiar impedancyjny częstości oddechu w zakresie min. 0-120 odd./min, Alarm bezdechu programowany w zakresie min. 10-40 sekund.	
18	SPO2. Technologia pomiaru SpO2 o z funkcją eliminowania zakłóceń, Wyświetlane wartości cyfrowej saturacji i tętna, krzywej pletyzmograficznej oraz liczbowego wskaźnika perfuzji. Zmiana tonu odczytu pulsu z SPO2 wraz ze spadkiem/wzrostem wartości SPO2.	
19	Pomiar SpO2 w zakresie min. 70-100%.	
20	Pomiar tętna w zakresie min. 30-240 bpm.	
21	Pomiar ciśnienia NIBP. Tryb ręczny lub automatycznie wyzwalany w przedziałach min. 1 min. – 240 minut oraz tryb ciągły. Wyposażony w system ochrony przed zbyt wysokim ciśnieniem w mankiecie. Zakres pomiarowy min. 30-240 mmHg.	
22	Monitorowanie dynamicznego ciśnienia krwi z prezentacją wyników w postaci trendu oraz wartości.	
23	TEMPERATURA. Pomiar z dwóch kanałów z prezentacją różnicy temperatur, Zakres pomiaru min. 10-45°C.	
24	Do zestawu min. 5 kardiomonitorów należy dostarczyć i zainstalować 5 uchwyty ścienne z możliwością regulacji w min. 2 płaszczyznach a także jedną podstawę jezdną. Wymaga się aby elementy montażowe dawały możliwość wypięcia monitora bez użycia narzędzi.	

25	Wyposażenie - dla każdego z 5 kardiomonitorów należy dostarczyć : - 2 mankiety do pomiaru NIBP, średni i duży z przewodami - 2 zestawy kable EKG 3-odprowadzeniowy typu żabka - 2 czujniki temperatury - 2 wielorazowego użytkowania czujniki saturacji SPO2 typu klips dla dorosłych	
26	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
27	Gwarancja - min. 24 miesiące na kardiomonitor. Gwarancja min. 6 miesięcy na akcesoria (z wyłączeniem przypadków naturalnego zużycia). Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania w wraz z aktualizacją oprogramowania.	
28	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Centrala monitorująca

1	W ramach zamówienia należy dostarczyć i zainstalować system monitoringu centralnego umożliwiający zapis, wyświetlanie przebiegów parametrów fizjologicznych oraz trendów różnych pacjentów, a także alarmów z wyżej opisanych kardiomonitorów.	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
2	Urządzenie i oprogramowanie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, wraz ze wszelkimi niezbędnymi do jego funkcjonowania licencjami na oprogramowanie.	
3	Centrala musi posiadać dwukierunkową komunikację umożliwiającą sterowanie funkcjami kardiomonitorów , w tym: - uruchamianie pomiarów ciśnienia, - zmianę limitów alarmowych, - wybór odprowadzenia do monitorowania oddechu, - zmianę szybkości wyświetlania wykresów.	
4	Stanowisko monitoringu centralnego elementy składowe: - komputer klasy PC lub dedykowane urządzenie funkcjonalnie równoważne z systemem operacyjnym gwarantujący wydajnościowo prawidłową i płynną pracę zaproponowanego rozwiązania, przystosowany do pracy ciągłej, macierz dyskowa zabezpieczona min. RAID1 o pojemności 1 Tb, mysz z klawiatura, dodatkowa karta sieciowa 1 G RJ45, - drukarka laserowa kolorowa A4 , - oprogramowanie użytkowe, aktualizowane przy każdym przeglądzie technicznym nieodpłatnie jeśli jest takowa udostępnione przez producenta.	
5	Zasilanie sieciowe poprzez baterię UPS – awaryjne zasilanie zabezpieczające pracę centrali przez min . 15 minut. Ochrona przepięciowa układu zasilania.	
6	Monitor LCD kolorowy o przekątnej min. 21'' i rozdzielczości min. 1280x1024, lub dwa monitory o przekątnej min. 19''.	
7	Interfejs oprogramowania medycznego stacji w całości w języku polskim.	
8	Funkcja podglądu i analizy wszystkich krzywych, wartości i alarmów z wybranego monitora przyłóżkowego.	
9	Możliwość dowolnego ustawienia kolejności monitorów przyłóżkowych oraz kolejności wyświetlanych parametrów.	
10	Możliwość wyboru układu sektorów łóżek na ekranie w zależności od liczby aktualnie używanych kardiomonitorów	
11	Przegląd limitów alarmowych zapewniający widok obrazu przyłóżkowych limitów alarmowych dla wszystkich aktywnych parametrów ze wszystkich monitorów.	

12	Sygnalizacja alarmowa optyczna i akustyczna. Głośniki załączyć do zestawie.	
13	Możliwość obliczenia dawkowania leków.	
14	Przegląd i analiza spersonalizowanych danych za okres min. ostatnich 7 dób dla każdego kardiomonitora w sieci centralnego monitoringu .	
15	Możliwość dostosowania układu wyświetlanych łóżek: jedno, wiele kardiomonitorów.	
16	Drukowanie raportów zapisów kardiomonitorów. Wydruk na żądanie wybranych mierzonych parametrów. Drukowanie zapisów EKG. Drukowanie informacji o trendach i alarmach. Wydruk na formacie papieru A4 przy pomocy dostarczonej drukarki kolorowej, laserowej.	
17	Eksport danych w formacie medycznym HL7 i PDF.	
18	Instrukcja użytkowa oprogramowania w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	
19	Gwarancja min. 24 miesiące. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania w wraz z aktualizacją oprogramowania.	

Okablowanie i prowadzenie prac instalacyjnych, wymagania dodatkowe.

Zdaniem wykonawcy jest wykonanie całego okablowania niezbędnego do uruchomienia dostarczanego systemu. Prace dotyczą budynku szpitala realizującego świadczenia medyczne, dlatego ich część która mogłaby stanowić uciążliwość dla pacjentów będzie musiała być wykonywana w uzgodnieniu z kierownictwem poszczególnych oddziału tak aby w możliwie dużym stopniu zminimalizować ich wpływ na pacjentów.

Okablowanie musi być prowadzone estetycznie, bezpiecznie. Urządzenia i złącza oznaczone i opisane, Elementy starego okablowania systemów monitorowania należy zdemontować i zutylizować.

Całość systemu będącego przedmiotem zamówienia musi być objętą gwarancją na okres min 24 miesięcy z naprawą w miejscu eksploatacji. Wymaga się gwarancji dostępności serwisu i części zamiennych przez okres min. 10 lat.

Pakiet 4. Monitor głębokości znieczulenia.

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 3 użytkowników nowoczesnego monitora głębokości znieczulenia. Zadaniem urządzenia jest umożliwienie anestezjologom zapobieganie wybudzeniom w czasie zabiegów, redukcja dawek podawanych leków oraz zwiększenie bezpieczeństwa pacjenta.

Miejszem instalacji urządzenia jest blok operacyjny zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie. Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkownika w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego w celu diagnozowania ludzi na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonany wpisem potwierdzającym poprawną instalację urządzenia i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model :	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

Monitor głębokości znieczulenia - 1 sztuka

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Urządzenie o niewielkich rozmiarach, przenośne o intuicyjnej i łatwej obsłudze, którego zadaniem jest precyzyjne informowanie o stopniu znieczulenia na czytelnym wyświetlaczu LCD lub LED.	
3	Wykorzystanie czynnego systemu dokonującego stymulacji. mierzącego i przetwarzającego potencjały wywołane słuchowo AEP Auditory Evoked Potentials	
4	Wykorzystanie biernego systemu spontanicznej aktywności EEG.	
5	Prezentacja wyników liczbowo oraz w postaci wykresu na osi czasu.	
6	Regulacja głośności impulsu.	
7	Bezpieczna dezynfekowana obudowa.	
8	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
9	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	
10	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Pakiet 5. Myjnia ultradźwiękowa do narzędzi z suszeniem.

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 10 użytkowników nowoczesnej myjni ultradźwiękowej do narzędzi chirurgicznych. Miejsmem instalacji urządzenia jest blok operacyjny zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie. Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkownika w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonany wpisem potwierdzającym poprawną instalację urządzenia i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model :	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

Myjnia ultradźwiękowa do narzędzi chirurgicznych z suszeniem - 1 sztuka

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Automatyczny system wielofunkcyjny do mycia przyrządów chirurgicznych	
3	Zadaniem urządzenia jest: <ul style="list-style-type: none">• ultradźwiękowe mycie z automatycznym dozowaniem detergentu lub płynu dezynfekcyjnego,• wielokrotne cykle płukania z odprowadzeniem wody,• obróbka termiczna w temperaturach min 85 – 93 stopni Celsjusza,• skuteczne suszenie,• rejestracja raportów z cykli mycia na nośnik elektroniczny.	
4	Urządzenie z elektronicznym programatorem i kontrolerem cyklu mycia.	
5	Czytelny, dotykowy wyświetlacz LCD do sterowania i kontroli pracy urządzenia.	
6	Pojemność komory min.40 litrów tak aby można było umyć narzędzie o długości 50 cm.	
7	Wykonana z trwałego i bezpiecznego materiału np. stali nierdzewnej.	
8	Zaopatrzona w zestaw koszy służący do układania narzędzi do mycia	
9	Urządzenie bezpieczne nie niszczące powierzchni mytych narzędzi.	
10	Zasilanie sieciowe 230 VAC	
13	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć

14	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	
15	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Pakiet 6. System ogrzewania pacjenta.

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 10 użytkowników nowoczesnego systemu ogrzewania pacjenta. Miejszem instalacji urządzenia jest blok operacyjny zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie. Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkowania w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonany wpisem potwierdzającym poprawną instalację urządzenia i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model :	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

System ogrzewania pacjenta - 1 sztuka

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	System ogrzewania pacjenta do stosowania podczas zabiegów operacyjnych.	
3	Materac grzewczy dopasowany do stołu operacyjnego o wymiarach 180 x 50 cm nie uwzględniając zagłówek.	
4	Urządzenie z elektroniczną kontrolą temperatury i panelem sterowania z wyświetlaczem.	
5	Trwały i bezpieczny materac medyczny przystosowany do wielokrotnego użytku i czyszczenia powierzchni w warunkach sali operacyjnej. Zapewniający pewne i łatwe mocowanie do stołu operacyjnego.	
6	System nie może powodować nadmiernego ogrzewania otoczenia i zespołu operacyjno-zabiegowego.	
7	Elastyczny i wygodny materac grzewczy zasilany bezpiecznym poziomem napięcia.	
8	Zakres temperatury pracy w minimalnym zakresie 37-40 stopni Celsjusza z automatyczną ochroną przed przekroczeniem progów.	
9	Spełniający wymogi normy PN-EN 60601-1:2011 - BEZPIECZEŃSTWO PODSTAWOWE i FUNKCJONOWANIE ZASADNICZE MEDYCZNYCH URZĄDZEŃ ELEKTRYCZNYCH i MEDYCZNYCH SYSTEMÓW ELEKTRYCZNYCH	

10	Zasilanie sieciowe 230 VAC	
13	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
14	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	
15	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Pakiet 7. Łóżko transportowe pacjenta.

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 15 użytkowników 2 nowoczesnych łóżek transportowych dla pacjentów z butlą tlenową. Miejszem instalacji urządzenia jest blok operacyjny zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie. Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkowania w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonany wpisem potwierdzającym poprawną instalację urządzenia i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model :	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

Łóżko - wózek transportowy pacjenta - 2 sztuki

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Kolumnowy wózek transportowy przeznaczony do użytkowania w szpitalach w celu szybkiego, sprawnego i bezpiecznego transportu pacjenta wraz z medycznym sprzętem zabezpieczającym.	
3	Wytrzymały, lekki i zwrotny wózek do transportu pacjentów w pozycji leżącej o nośności do min. 300 kg, długości min. 200 i szerokości 80 cm.	
4	Regulacja wysokości min do 90 zapewniająca łatwe i bezpieczne przekładanie pacjenta.	
5	Centralna Blokada kół wraz z możliwością jazdy kierunkowej. Koła o średnicy min. 15 cm z gumową powierzchnią jezdnią.	
6	Szyny boczne i odbojniki krążkowe na narożnikach zabezpieczające przed skutkami przypadkowych uderzeń.	
7	Wysokiej jakości materac z tworzywa dającego się czyścić środkami dezynfekcyjnymi, 2 pokrowce materaca w komplecie.	

8	Wygodne, wyprofilowane i bezpieczne uchwyty z obu stron (od głowy i nóg pacjenta). Półka lub kosz na rzeczy pacjenta i butlę tlenową. Każdy wózek wyposażony butlę tlenową z dozownikiem o pojemności min. 2 litrów.	
9	Regulowanej wysokości wysięgnik płynów pacjenta, uchwyt na kasetę RTG	
10	Leże przeziernie dla promieni RTG.	
11	Uchylny wspomagany segment pleców.	
12	Opuszczane boczne barierki bezpieczeństwa.	
13	Hydrauliczna regulacja wysokości, pedały przechyłów Trendelenburga.	
14	Powłoki zmywalne środkami dezynfekcyjnymi .	
15	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
16	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	
17	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Pakiet 8. Defibrylator.

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 15 użytkowników 2 nowoczesnych defibrylatorów. Miejszem instalacji urządzenia jest blok operacyjny zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie . Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkowania w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonany wpisem potwierdzającym poprawną instalację urządzenia i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model :	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

Defibrylator - 2 sztuki

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Zasilanie akumulatorowe gwarantujące monitorowanie pacjenta przy pełnym naładowaniu min. 2 godziny. Ładowarka 230 VAC w zestawie. Wskaźnik kontroli naładowania.	
3	Ekran TFT min. 4" o wysokim kontraście zapewniający dobrą czytelność zapisu w trudnych warunkach oświetlenia.	
4	Drukarka termiczna o rozdzielczości min. 200 dpi.	
5	Urządzenie musi mieć możliwość podłączenia do komputera PC w celu transmisji zapisów.	

6	DEFIBRYLACJA: - rodzaj impulsu: dwufazowy - energia (tryb MANUAL): 2-360J, - energia (tryb AUTO): 140-360J, zwiększanie energii w zależności od oporności pacjenta - czas ładowania: do 6 sekund dla 200J	
7	EKG: - zapis EKG min. 2 kanały, - oporność pacjenta: 23-200 Ohm - częstość akcji serca: 30-300 uderzeń / min - alarmy: 30-300 / min	
8	Łyżki dla dorosłych i dla dzieci – dopuszcza się stosowanie nakładek.	
9	Obudowa wzmocniona odporna wstrząsy i dezynfekcję. Uchwyt, walizka lub etui do transportu.	
10	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
11	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	
12	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Pakiet 9. Respirator.

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 3 użytkowników 1 nowoczesnego respiratora. Miejszem instalacji urządzenia jest blok operacyjny zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie . Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkowania w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonany wpisem potwierdzającym poprawną instalację urządzenia i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model :	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

Respirator - 1 sztuka.

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Zasilanie akumulatorowe gwarantujące monitorowanie i pracę respiratora przy pełnym naładowaniu min. 1 godziny. Ładowarka 230 VAC w zestawie. Wskaźnik kontroli naładowania.	
3	Prezentacja krzywych skalarnych ciśnienia i przepływu w czasie rzeczywistym.	

4	Pomiar ETCO ₂ i SpO ₂	
5	Tryby wentylacji kontrolowane ciśnieniem lub objętością w szczególności: CMV, SIMV, CPAP, BIPAP.	
6	Alarmy: awarii zasilania, braku ładowania, krytycznego poziomu naładowania baterii, braku przejścia testu, nieprawidłowej maski, znacznej nieszczelności, niskiego lub wysokiego poziomu ciśnienia, bezdechu.	
7	Czytelny wyświetlacz LCD lub LED.	
8	Menu użytkownika w języku polskim.	
9	Obudowa wzmocniona odporna wstrząsy i dezynfekcję. Uchwyt, walizka lub etui do transportu.	
10	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
11	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	
12	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Pakiet 10. Ramię C z negatoskopami analogowo-cyfrowy.

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 15 użytkowników nowoczesnego systemu obrazowania – Ramienia C. Miejscem instalacji urządzenia jest blok operacyjny zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie. Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkownika w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonany wpisem potwierdzającym poprawną instalację urządzenia i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model :	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

Ramię C - 1 sztuka

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Nowoczesne cyfrowe urządzenie obrazujące o mocy generatora >=2kW,	
3	Możliwość wykonania fluoroskopii i zdjęć RTG. W szczególności do zastosowania w onkologii i ortopedii, przystosowany konstrukcyjnie i technologicznie do pracy na bloku operacyjnym.	
4	Stacja technika wyposażona w min. jeden diagnostyczny ekran na podstawie jezdnej min. 19 cali.	

5	Rejestracja i kontrola parametrów ekspozycji.	
6	Konstrukcja detektora cyfrowego maksymalizująca ruchomość aparatu. Bezprzewodowy przycisk nożny.	
7	Tor wizyjny obrazu min. 12 bit.	
8	Komunikacja i integracja z posiadanym RIS Alteris i PACS Carestream (DICOM 3.0).	
9	Obudowa wzmocniona, dezynfekowana. Zwrotna podstawa jezdna do transportu, szerokość wózka z ramieniem ≤ 80 cm. Blokada kół. Obrót orbitalny, poprzeczny, ruch pionowy.	
10	Lampa rtg z anodą stacjonarną. Wielkość ogniska lampy (w przypadku lampy z dwoma ogniskami rozmiary mniejszego ogniska) $\leq 0,6$ mm.	
11	Wymaga się po zainstalowaniu urządzenia przeprowadzenia testów specjalistycznych zgodnie Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej. Testy muszą wykazać zgodność parametrów katalogowych określonych przez producenta z faktycznie uzyskiwanymi.	
12	Zasilanie sieciowe 230 VAC jednofazowe.	
13	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
14	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne i testy specjalistyczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	
15	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Negatoskop analogowo-cyfrowy - 2 sztuki

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016.	
2	Urządzenie przystosowane technologicznie do pracy na bloku operacyjnym, wyposażone w 1 monitor i 1 negatoskop żaluzjowy.	
3	Kompletne urządzenie posiadające komputer medyczny z monitorem referencyjnym - min. 21 cali - w jednej obudowie. Wymaga się złącza USB i stacji DVD dla użycia nośników zewnętrznych do odczytu obrazów.	
4	Monitor z kalibracją DICOM (pozwalający na przeglądanie obrazów diagnostycznych bez utraty informacji zawartych w formacie DICOM). Obudowa chroniąca monitor szybą z antyrefleksem, zmywalna i dezynfekowana do powieszenia na ścianie.	
5	W zestawie zmywalna, składana, silikonowa klawiatura, myszka medyczna, półka.	
6	Wraz z negatoskopem należy dostarczyć wszelkie niezbędne licencje na oprogramowanie, sterowniki, materiały montażowe, kable, złączki, zawiesia, tj. urządzenie gotowe do pracy.	
7	Urządzenie musi umożliwiać przeglądanie obrazów medycznych pobieranych z sieci LAN (połączenie z PACS-Carestream, RIS-Alteris, HIS-Comarch-NX), stacji DVD, gniazd USB i innych nośników. Wymaga się instalacji dedykowanych gniazd LAN (od najbliższego punktu dystrybucyjnego zlokalizowanego ok. 40 metrów od sal operacyjnych, droga kablowa jest dostępna, są wolne porty w przełączniku i patchpanelu UTP).	
8	Wymaga się żaluzjowego, jednoklatkowego negatoskopu LED.	

9	Obudowa wzmocniona odporna wstrząsy i dezynfekcję. Uchwyt, walizka lub etui do transportu.	
10	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	załączyć
11	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	
12	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	

Pakiet 11. Aparat do znieczulenie ogólnego .

Przedmiotem zadania jest dostawa, instalacja, uruchomienie i szkolenie 3 użytkowników 1 kompletnego, nowoczesnego stanowiska do znieczulenia. Stanowisko wyposażone musi być w aparat do znieczulenia z monitorem funkcji życiowych i analizą gazów. Miejsmem instalacji urządzenia jest blok operacyjny zakładu chirurgii ogólnej szpitala Centrum ATTIS Sp. z o.o. przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie . Przedmiot zamówienia należy dostarczyć i zainstalować. Załączyć instrukcję użytkowania w języku polskim, niezbędne certyfikaty dopuszczające do użytku medycznego na terenie Polski. Do przedmiotu zamówienia należy załączyć uzupełniony paszport techniczny z dokonany wpisem potwierdzającym poprawną instalację urządzenia i datę następnego przeglądu technicznego.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model :	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	Proszę załączyć do oferty.
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

Aparat do znieczulenia ogólnego

Lp.	Wymagania techniczne	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie w całości nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2016	
2	Aparat na podstawie jezdnej z centralnym hamulcem.	
3	Zasilanie sieciowe, wbudowane oświetlenie blatu roboczego.	
4	Niezawierający parowników wziewnych środków anestetycznych.	
5	Podstawowe tryby wentylacji - CMV, wentylacja wspomagana ciśnieniowo lub objętościowo, wentylacja spontaniczna i manualna. Respirator sterowany elektronicznie.	
5	Zasilanie w gazy: O ₂ i powietrze. Możliwość zasilania tlenem z butli.	
6	Ciągłe monitorowanie parametrów wentylacji, w szczególności: O ₂ w mieszaninie gazów wdechowych, wentylacji minutowej, objętości oddechowej, SpO ₂ , ETCO ₂ , EKG, NIBP.	
7	Alarmy, w szczególności bezdechu, mieszaniny hipoksycznej, skrajnych zmian ciśnienia w drogach oddechowych.	

8	Graficzne i ciągłe przedstawianie krzywej oddechowej pacjenta.	
9	Ssak z manometrem i regulacją podciśnienia.	
10	Monitor > 11 cali.	
11	Wysuwany blat oraz szuflady na akcesoria.	
12	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	
13	Integracja z systemem informatycznym szpitala HIS – Optimed NX firmy Comarch w zakresie przekazywania danych personalnych z planu operacyjnego jako lista robocza i zwrotne załączenie do HIS protokołu z przebiegu znieczulenia.	
14	Instrukcja w postaci papierowej - 1 egzemplarz i elektronicznej w jęz. polskim.	
15	Gwarancja - min. 24 miesiące. Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat. W okresie gwarancji bezpłatne okresowe przeglądy techniczne dopuszczające urządzenia do użytkowania.	

Nazwa i adres wykonawcy
/pieczęć Wykonawcy/

**OŚWIADCZENIE
DOTYCZĄCE PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ**

W związku z ubieganiem się o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „**Zakup aparatury i sprzętu medycznego**” nr ref. sprawy: FZP/ZP-26/D/20/16

Stosownie do zapisów art. 24 ust. 11 ustawy Pzp, oświadczam/my, że:

* **NIE NALEŻĘ** do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 uPzp

* **NALEŻĘ** do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 uPzp
wraz z następującymi uczestnikami postępowania:

.....
.....

* należy właściwie zaznaczyć, a przy opcji drugiej podać wymagane informacje

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

data	imię i nazwisko	podpis
wykonawcy lub osoby upoważnionej		