

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny nr 5
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-952 Katowice ul. Ceglana 35**

Znak sprawy : D/ZP/381/60B/13

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

na dostawę aparatury anestezjologicznej
(CPV 33123210-3, 33170000-2, 33100000-1)

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego poniżej 130 000 EURO** na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2010 r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.)

Specyfikację istotnych warunków zamówienia wraz z załącznikami
zatwierdził w dniu 27.06.2013 r.

DYREKTOR

Dariusz Jorg

I. Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

40-952 Katowice, ul. Ceglana 35

NIP: 954-22-74-017 Regon: 001325767

Tel. 32/358-12-00 lub 32/358-13-32 fax. 32/251-84-37 lub 32/358-14-32

Internet : www.klinika.katowice.pl e-mail : zp@szpitalceglana.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie prowadzone będzie w trybie przetargu nieograniczonego.

III. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

1. Dostawa **aparatury anestezyjologicznej** wraz z instalacją i uruchomieniem oraz przeszkoleniem użytkowników:

Część 1 – kardiomonitor (5 szt.) i Centrala Intensywnego nadzoru - o parametrach technicznych opisanych w załączniku nr 4.1 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 2 – respirator (3 szt.) - o parametrach technicznych opisanych w załączniku nr 4.2 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Część 3 – urządzenie do ogrzewania pacjenta (5 szt.) - o parametrach technicznych opisanych w załączniku nr 4.3 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

2. Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z póź. zm.) i z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:

Dla części nr 1 - dostawa w terminie do 28 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy, a instalacja, uruchomienie oraz przeszkolenie użytkowników w terminie do 30 września 2013 r.
Dla części nr 2 i 3 - dostawa, instalacja i uruchomienie aparatury oraz przeszkolenie użytkowników w terminie do 28 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy.

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW :

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:
 - 1). posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania.
 - 2). posiadania wiedzy i doświadczenia
 - 3). dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia
 - 4). sytuacji ekonomicznej i finansowej.
2. Zamawiający nie określa szczegółowych warunków udziału. Dla potwierdzenia, że Wykonawcy spełniają wszystkie warunki umożliwiające ubieganie się o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy dołączą do oferty stosowne oświadczenie stanowiące Załącznik nr 2a). specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
3. Ponadto o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - 1). nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia (art. 24 ust. 1 ustawy Pzp)
 - 2). złożą ofertę, której treść odpowiada treści niniejszej Specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
4. Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne

zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.

5. Ocena spełniania warunków zostanie dokonana na podstawie przedłożonych w ofercie dokumentów i oświadczeń według formuły spełnia/nie spełnia.

VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW , JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. Dla potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu opisanych w pkt V.1 SIWZ Wykonawca dołączy do oferty oświadczenie stanowiące załącznik nr 2a). do SIWZ.
2. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust.1 ustawy Wykonawca dołączy do oferty:
 - a. oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia – załącznik nr 2b). do SIWZ
 - b. aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert
2. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej stosuje się odpowiednio § 4.1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. 2013 r. poz. 231).
3. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust.2 pkt 5 ustawy Wykonawca dołączy do oferty: oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej według załącznika nr 3 do SIWZ.

VII. WYKAZ DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA, ŻE OFEROWANE DOSTAWY SPEŁNIAJĄ WYMAGANIA OKREŚLONE PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca dołączy do oferty:
 - a. zaświadczenia niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym tj. deklaracje zgodności z wymaganiami zasadniczymi, certyfikat jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego
 - b. opis oferowanego przedmiotu zamówienia np. katalogi, foldery producenta zawierające opis, parametry techniczne w celu potwierdzenia spełnienia wymogów stawianych przez Zamawiającego w SIWZ.

VIII. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI.

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji wpłynęły do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji wpłynęły po upływie terminu składania wniosków, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Dla ułatwienia udzielania odpowiedzi wszelkie pytania dotyczące przedmiotu zamówienia prosimy przesyłać równocześnie e-mailem na adres zp@szpitalceglana.pl

2. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazuje oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania. Do przekazywania oświadczeń, dokumentów, pełnomocnictw uzupełnianych na podstawie art. 26 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych stosuje się formę pisemną.
3. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami: Andrzej Rechowicz – Kierownik Działu Zamówień Publicznych, fax 32 3581-432 e-mail : zp@szpitalceglana.pl

IX. WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

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

XI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY

1. Wykonawca ponosi wszelkie koszty przygotowania i złożenia oferty.
2. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na dowolną ilość części.
3. Ofertę sporządza się w języku polskim z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Zamawiający wymaga w ofercie następujących dokumentów:
 - a) Wypełniony czytelnie, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy formularz ofertowy według druku stanowiącego załącznik nr 1 niniejszej specyfikacji.
 - b) Podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną / osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy formularz oświadczeń Wykonawcy według druku stanowiącego załącznik nr 2a) niniejszej specyfikacji.
 - c) Podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną / osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy formularz oświadczeń Wykonawcy według druku stanowiącego załącznik nr 2b) niniejszej specyfikacji.
 - d) Wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną / osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy formularz oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej według druku stanowiącego załącznik nr 3 niniejszej specyfikacji.
 - e) Wypełniony, podpisany i opieczetowany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy formularz parametrów technicznych oferowanego przedmiotu zamówienia na druku stanowiącym załącznik nr 4.1, 4.2, 4.3 (odpowiednio do oferowanej/nich części) niniejszej specyfikacji
 - f) Załączenie do oferty wymaganych przez Zamawiającego dokumentów i oświadczeń wyszczególnionych w pkt VI i VII SIWZ.
5. Dokumenty określone w pkt. VI.2.b i VII.1.a,b winny być przedstawione w formie oryginałów albo poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy) kserokopii. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
6. W przypadku udzielenia pełnomocnictwa do reprezentacji Wykonawcy wymagane jest złożenie oryginału dokumentu lub kserokopii poświadczonej notarialnie.

7. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski potwierdzonym za zgodność z oryginałem przez wykonawcę (osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy).
8. Dla wykonawców występujących wspólnie ma w szczególności zastosowanie art. 23 Prawa zamówień publicznych. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty.
9. W przypadku oferty składanej przez wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego, dokumenty potwierdzające, że wykonawca nie podlega wykluczeniu składa każdy z wykonawców oddzielnie.
10. Jeżeli wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 Pzp polega na zasobach innych podmiotów, na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b Pzp, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, zamawiający żąda przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów dotyczących tego podmiotu w zakresie wymaganym dla wykonawcy. Postanowienia dotyczące podmiotów, które mają siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej stosuje się odpowiednio.
11. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.
12. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie gwarantującej zachowanie w poufności jej treści oraz zabezpieczenie jej nienaruszalności do terminu otwarcia ofert.
13. Koperta powinna być zaadresowana według poniższego wzoru :
„ Nazwa , adres Wykonawcy

.....

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 5 ŚUM w Katowicach
ul. Ceglana 35 40-952 Katowice
D/ZP/381/60B/13

Oferta na dostawę aparatury anestezjologicznej
Nie otwierać przed 08.07.2013 r. godz.10.30”

14. Wykonawca może wprowadzić zmiany do złożonej oferty bądź wycofać ofertę pod warunkiem , że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian bądź wycofaniu przed upływem terminu składania ofert – w sposób analogiczny do sposobu złożenia oferty.
15. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.
16. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
17. W przypadku, gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym, muszą być oznakowane klauzulą: „, Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” i dołączone do oferty; zaleca się ,aby były trwale, oddzielnie spięte.

XII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Opakowaną w wyżej wymieniony sposób ofertę należy złożyć w Samodzielnym Publicznym Szpitalu Klinicznym Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach przy ul. Ceglanej 35 w sekretariacie pokój 154

Termin składania ofert upływa w dniu 08.07.2013 r. o godz.10.00.

Zamawiający niezwłocznie zwróci oferty złożone po terminie do składania ofert.

Otwarcie ofert nastąpi w Samodzielnym Publicznym Szpitalu Klinicznym Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach przy ul. Ceglanej 35 w pokoju 758 w dniu **08.07.2013 r.** o godz. 10.30

XIII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena musi uwzględniać wszystkie wymagania niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia tj. obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia np.:
 - koszty transportu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego;
 - koszty ubezpieczenia dostawy do Zamawiającego
 - koszty załadunku i rozładunku;
 - koszty cła i podatków, jeśli takie występują;
 - koszty instalacji i uruchomienia przedmiotu zamówienia;
 - koszty przeszkolenia użytkowników i wydania stosownych certyfikatów.
2. Cena ma być wyrażona w złotych polskich.
3. Cenę netto i brutto oraz należny podatek VAT należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
4. Stawka podatku VAT jest określana zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2004 r. Nr 54, poz. 535 z póź. zm.).

XV. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJACY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

Jedynym kryterium oceny ofert jest cena 100% wagi dla każdej zaoferowanej części.

Sposób obliczania liczby punktów badanej oferty za cenę:

C min. – cena minimalna spośród ocenianych ofert

Cn – cena badanej oferty

100 – stały współczynnik

$(C_{min} / C_n) \times 100 \times 100\% = \text{ilość punktów badanej oferty}$

Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która otrzyma największą liczbę punktów za ww. kryterium.

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

1. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający jednocześnie zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty o:
 - wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), albo imię i nazwisko, siedzibę albo adres zamieszkania i adres Wykonawcy, którego ofertę wybrano oraz uzasadnienie jej wyboru oraz nazwy (firmy), albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację
 - Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
 - Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
 - terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2 ustawy Pzp, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.
2. Zawiadomienie o wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający niezwłocznie umieści na stronie internetowej www.klinika.katowice.pl oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.

3. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183 ustawy Pzp, z wybranym Wykonawcą w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty faksem lub drogą elektroniczną, albo 10 dni – jeżeli zostało przesłane w inny sposób, na warunkach będących istotnymi postanowieniami, a stanowiącymi wzór umowy – załącznik nr 5 do niniejszej specyfikacji. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem ww. terminów jeżeli w postępowaniu złożono tylko jedną ofertę, a także, gdy w postępowaniu nie odrzucono żadnej oferty oraz nie wykluczono żadnego Wykonawcy. Miejsce i termin podpisania umowy Zamawiający wskaże wybranemu w wyniku niniejszego postępowania Wykonawcy. Jeżeli wybrana oferta została złożona przez Wykonawców o których mowa w art. 23 Prawa zamówień publicznych Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie niniejszego zamówienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

XVII. POZOSTAŁE REGUŁY POSTĘPOWANIA

1. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 Prawa zamówień publicznych.
2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
3. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, nie ustanawia dynamicznego systemu zakupów oraz nie zamierza zawrzeć umowy ramowej.
4. Termin płatności – w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT wystawionej po podpisaniu dokumentu odbioru aparatury anestetycznej bez zastrzeżeń.
5. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2010 r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.) oraz Kodeksu cywilnego.

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

1. Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych przysługują środki ochrony prawnej zgodnie z Działem VI ustawy Pzp.
2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy Pzp.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - opisu sposobu dokonywania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu
 - wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia
 - odrzućenia oferty odwołującego.

Załączniki:

1. Formularz ofertowy
- 2a). 2b). Formularze oświadczeń Wykonawcy
3. Formularz oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej
- 4.1, 4.2, 4.3 Formularze parametrów technicznych
- 5 . Wzór umowy

D/ZP/381/60B/13

Załącznik nr 1

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

**FORMULARZ OFERTOWY
DLA SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO SZPITALA KLINICZNEGO NR 5
ŚLĄSKIEGO UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W KATOWICACH**

Nazwa Wykonawcy

Siedziba:

REGON NIP

Tel. fax

Internet e-mail

Ubiegając się o zamówienie publiczne na dostawę do Samodzielnego Publicznego Szpitala Klinicznego Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach **aparatury anestezyjologicznej** wraz z instalacją i uruchomieniem oraz przeszkoleniem użytkowników oferuję

-w części nr 1 – kardiomonitor (5 szt.) i centrala intensywnego nadzoru (1 szt.) o parametrach technicznych opisanych w załączniku nr 4.1

cena netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa z podatkiem VAT:zł

(słownie:.....zł)

przy cenie jednostkowej netto kardiomonitora -zł./sztukę

przy cenie jednostkowej netto centrali intensywnego nadzoru -zł./sztukę

-w części nr 2 – respirator (3 szt.) o parametrach technicznych opisanych w załączniku nr 4.2

cena netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa z podatkiem VAT:zł

(słownie:.....zł)

przy cenie jednostkowej netto respiratora -zł./sztukę

-w części nr 3 – urządzenie do ogrzewania pacjenta (5 szt.) o parametrach technicznych opisanych w załączniku nr 4.3

cena netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa z podatkiem VAT:zł

(słownie:.....zł)

przy cenie jednostkowej netto urządzenia do ogrzewania pacjenta -zł./sztukę

Termin dostawy : Dla części nr 1 - dostawa w terminie do 28 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy, a instalacja , uruchomienie oraz przeszkolenie użytkowników w terminie do 30 września 2013 r. Dla części nr 2 i 3 - dostawa, instalacja i uruchomienie aparatury oraz przeszkolenie użytkowników w terminie do 28 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy.

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy*

cd. Załącznika nr 1

Termin płatności: – w ciągu 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT wystawionej po podpisaniu dokumentu odbioru aparatury anestezyjologicznej bez zastrzeżeń.

Warunki gwarancji określono w załączniku nr 4.1, 4.2, 4.3

- Zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty i zobowiązujemy się spełnić wszystkie wymienione w Specyfikacji wymagania Zamawiającego
- Jesteśmy związani niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia tj. 30 dni od daty zakończenia terminu składania ofert.
- Zawarta w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia treść wzoru umowy (załącznik nr 7) wraz z załączonym wzorem umowy o powierzeniu przetwarzania danych osobowych została przez nas zaakceptowana i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego
- Oświadczamy, że następująca część zamówienia..... będzie powierzona podwykonawcom
- Oświadczamy, że przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia są zgodne z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z póź. zm.) i z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
- Znając treść art. 297 §1 Kodeksu Karnego, oświadczamy, że dane zawarte w ofercie, dokumentach i oświadczeniach są zgodne ze stanem faktycznym.

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy*

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

Oświadczam, że zgodnie z art. 22 ust.1 ustawy Prawo zamówień publicznych spełniam warunki dotyczące:

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

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/ osób
uprawnionych do reprezentowania Wykonawcy*

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia, w szczególności na podstawie art.

24 ust.1 ustawy, który stanowi, że z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

- 1). Wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, lub zostali zobowiązani do zapłaty kary umownej, jeżeli szkoda ta lub obowiązek zapłaty kary umownej wynosiły nie mniej niż 5% wartości realizowanego zamówienia i zostały stwierdzone orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania;
- 2). Wykonawców, z którymi dany zamawiający rozwiązał albo wypowiedział umowę w sprawie zamówienia publicznego albo odstąpił od umowy w sprawie zamówienia publicznego, z powodu okoliczności, za które wykonawca ponosi odpowiedzialność, jeżeli rozwiązanie albo wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej nastąpiło w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, a wartość niezrealizowanego zamówienia wyniosła co najmniej 5% wartości umowy;
- 3). Wykonawców w stosunku, do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem Wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego;
- 4). Wykonawców, którzy zalegają z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 5). osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 6). spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 7). spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 8). spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 9). osoby prawne, których zarządzającego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
- 10). podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia, na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary;
- 11). wykonawców będących osobami fizycznymi, które prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku;
- 12). wykonawców będących spółką jawną, spółką partnerską, spółką komandytową, spółką komandytowo-akcyjną lub osobą prawną, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub zarządzającego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku.

Równocześnie oświadczam, że przyjmuję do wiadomości, iż niezależnie od wyżej wymienionych przypadków powodujących wykluczenie z postępowania, zostanę z tego postępowania wykluczony także w razie zaistnienia okoliczności wymienionych w art. 24 ust. 2 ustawy, który stanowi, że z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawców, którzy:

- 1). wykonywali bezpośrednio czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania, z wyłączeniem czynności wykonywanych podczas dialogu technicznego, o którym mowa w art. 31a ust. 1 lub posługiwali się w celu sporządzenia oferty osobami uczestniczącymi w dokonywaniu tych czynności, chyba, że udział tych wykonawców w postępowaniu nie utrudni uczciwej konkurencji,
- 2). nie wnieśli wadium do upływu terminu składania ofert, na przedłużony okres związania ofertą lub w terminie, o którym mowa w art. 46 ust. 3, albo nie zgodzili się na przedłużenie okresu związania ofertą – w przypadku, gdy wadium jest wymagane
- 3). złożyli nieprawdziwe informacje mające wpływ lub mogące mieć wpływ na wynik prowadzonego postępowania,
- 4). nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu,
- 5). należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.) złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym postępowaniu, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

.....
podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

D/ZP/381/60B/13

Załącznik nr 3

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

**Oświadczenie / Informacja* Wykonawcy
o przynależności do tej samej grupy kapitałowej
(art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych)**

Oświadczam, że przynależę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50 poz. 331 z późn.zm.), w której skład wchodzi następujące podmioty:

- 1)
- 2)
- 3)

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy*

Informuję, że nie należę do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50 poz. 331 z późn.zm.).

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy*

Należy podpisać: Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej **LUB Informację*

WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNE
OFEROWANEGO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

KARDIOMONITOR (5 SZT.) I CENTRALA INTENSYWNEGO NADZORU (1 SZT.)

	Kardiomonitor (1 szt.)	Kardiomonitor (4 szt.)	Centrala intensywnego nadzoru (1 szt.)
PRODUCENT			
MODEL/TYP			
KRAJ POCHODZENIA			
ROK PRODUKCJI			

L.p.	Wymagane parametry techniczne	Wartość wymagana	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)
	Kardiomonitor – 1 szt.		
1.	Kardiomonitor o budowie kompaktowej lub modułowej, chłodzony konwekcyjnie, wyposażony w rączkę do przenoszenia.	TAK	
2.	Zasilanie z sieci 230 V AC oraz z wbudowanego akumulatora przez min. 60 min.	TAK	
3.	Kolorowy wyświetlacz LCD TFT wbudowany w kardiomonitor o przekątnej min. 19" i rozdzielczości nie gorszej niż 1280x1024 pikseli z możliwością regulacji jasności i kontrastu.	TAK	
4.	Jednoczesna prezentacja min. 8 krzywych dynamicznych na ekranie, możliwość wybrania ekranu przez użytkownika	TAK	
5.	Trendy monitorowanych parametrów min. 96 h (graficzne i tabelaryczne) z rozdzielczością nie gorszą niż 10 s	TAK	
6.	Obsługa przez ekran dotykowy, oprogramowanie w języku polskim	TAK	
7.	Alarmy min. trzystopniowe z możliwością zawieszania czasowego i na stałe.	TAK	
8.	Konfigurowane przez użytkownika min. 3 zestawy alarmowe wraz z możliwością automatycznego konfigurowania zakresów alarmowych na podstawie bieżących danych z monitorowania	TAK	
9.	Zapis w pamięci monitora min. 120 zdarzeń alarmowych z zapisem wszystkich wartości liczbowych oraz min. 10 fal dynamicznych jednocześnie (6 odprowadzeń EKG, krzywa pletyzmograficzna, fala oddechu, fala kapnograficzna, fala ciśnienia krwawego)	TAK	
10.	Ciągły zapis w pamięci kardiomonitora wszystkich monitorowanych wartości liczbowych i wszystkich monitorowanych fal dynamicznych (dotyczy wszystkich monitorowanych krzywych min.6 odprowadzeń , krzywej SpO2 i krzywej oddechu , fali CO2 , dwie fale ciśnienia inwazyjnego) z okresu min. 96 h wraz z zaznaczeniem sytuacji alarmowych	TAK	
11.	Możliwość konfigurowania i zapamiętywania min. 10 ekranów przez użytkownika w tym możliwość ustawienia ekranu z dużymi cyframi (wybór i ustawianie cyfr przez użytkownika)	TAK	
12.	Wbudowane złącze RJ-45 do podłączenia do centrali intensywnego nadzoru	TAK	
13.	Wbudowane złącze USB do przenoszenia wszystkich danych	TAK	

	(wszystkich wartości cyfrowych i wszystkich krzywych dynamicznych) z 96 godzinnej pamięci kardiomonitora na nośnik elektroniczny (Pendrive) i następnie do PC użytkownika oraz dodatkowe złącze USB umożliwiające podłączenie urządzeń peryferyjnych (np. myszy lub klawiatury)		
14.	Pomiar EKG/ST/Arytm/Resp - monitorowanie z kabla 3 żyłowego - zakres częstości akcji serca: min. 15-300 bpm - obserwacja min. 6 odprowadzeń EKG jednocześnie - możliwość wyboru 1 z 5 prędkości fal - detekcja stymulatora serca ze znacznikiem w kanale EKG - analiza odcinka ST z min. 6 odprowadzeń jednocześnie - analiza co najmniej 12 arytmii - respiracja metodą impedancyjną - częstości oddechu w zakresie min. 10-140 /min - alarm bezdechu w zakresie min. 5-45 s - prezentacja fali oddechu - wybór elektrod do detekcji oddechu bez konieczności przepinania kabla EKG - wyposażenie do kardiomonitora: kabel EKG 3 żyłowy - możliwość rozbudowy o funkcję jednoczesnej prezentacji 12 odprowadzeń EKG z kabla 10 żyłowego.	TAK	
15.	Pomiar SpO2 odporny na niską perfuzję i artefakty ruchowe typu Nellcor OxiMax - prezentacja krzywej pletyzmograficznej - wartość saturacji w zakresie min. 1-100% - tętno obwodowe w zakresie min. 20-300 bpm - możliwość ustawienia wysokiej czułości pomiaru SpO2 - wyposażenie do kardiomonitora: przedłużacz wraz z czujnikiem typu klips na palec	TAK	
16.	Pomiar ciśnienia krwi metodą nieinwazyjną - zakres min. 15-270 mmHg - pomiar automatyczny w min. zakresie od 1 do 480 min - pomiar ciągły oraz na żądanie - pomiar wartości pulsu z mankietu z prezentacją na ekranie - pomiar i jednoczesna prezentacja ciśnienia skurczowego, średniego, rozkurczowego - podręczna pamięć w menu ciśnienia: min. 15 ostatnich pomiarów z podaniem wartości skurczowej, rozkurczowej i średniej, daty oraz godziny i minuty pomiaru - możliwość ustawienia przez użytkownika górnego poziomu pompowania - wyposażenie do kardiomonitora: 2 mankiety ciśnienia dla dorosłych w różnych rozmiarach oraz wężyk do podłączenia mankietu	TAK	
17.	Pomiar ciśnienia krwi metodą inwazyjną - pomiar w dwóch kanałach - zakres pomiarowy: min. od minus 40 do plus 320 mmHg - prezentacja wartości skurczowej, rozkurczowej, średniej i pulsu - prezentacja fal - wyposażenie do modułu: 2 zestawy pomiarowe oraz niezależne urządzenie do pomiaru ciśnienia wewnątrzczaszkowego ICP wraz z zestawem do pomiaru oraz kablem interfejsowym do połączenia tego urządzenia z modulem inwazyjnego ciśnienia w kardiomonitorze w celu prezentacji fali ICP na ekranie kardiomonitora	TAK	
18.	Pomiar temperatury w jednym kanale - zakres pomiarowy min. od 10 do 45 C - prezentacja wartości T1 - wyposażenie do kardiomonitora: sonda temperatury	TAK	
19.	Pomiar zawartości CO2 we frakcji wdechowej i wydechowej (inCO2 i etCO2) - pomiar w strumieniu głównym - zakres pomiarowy: min. 1-99 mmHg - prezentacja krzywej kapnograficznej	TAK	

	- monitorowanie częstości oddechu - wyposażenie: zestaw pomiarowy (czujnik wraz z adapterem wielorazowym oraz 2 szt adapterów jednopacjentowych)		
20.	Wbudowany lub wyjmowany moduł do pomiaru rzutu serca metodą termodylucji wraz z obliczeniami hemodynamicznymi - wyposażenie do modułu: zestaw pomiarowy (kabel intarfejsowy, czujnik Swane Ganz a oraz sonda temperatury)	TAK	
21.	Możliwość rozbudowy: - nieinwazyjny pomiar rzutu serca metodą ICG - pomiar ciśnienia inwazyjnego w trzecim i czwartym kanale - pomiar temperatury w drugim kanale - analizator gazów anestetycznych - rejestrator termiczny sześciokanałowy	TAK	
22.	Kardiomonitor z wieszakiem na szynę, rączką do przenoszenia oraz przygotowanymi otworami gwintowanymi od spodu aparatu.	TAK	
23.	Współpraca z opisaną centralą intensywnego nadzoru	TAK	
24.	Waga kardiomonitora z modułami i akumulatorem poniżej 8,5 kg.	TAK	
	Kardiomonitor - 4 szt		
25.	Kardiomonitor o budowie kompaktowej lub modułowej, chłodzony konwekcyjnie, wyposażony w rączkę do przenoszenia.	TAK	
26.	Zasilanie z sieci 230 V AC oraz z wbudowanego akumulatora przez min. 60 min.	TAK	
27.	Kolorowy wyświetlacz LCD TFT wbudowany w kardiomonitor o przekątnej min. 19" i rozdzielczości nie gorszej niż 1280x1024 pikseli z możliwością regulacji jasności i kontrastu.	TAK	
28.	Jednoczesna prezentacja min. 8 krzywych dynamicznych na ekranie, możliwość wybrania ekranu przez użytkownika	TAK	
29.	Trendy monitorowanych parametrów min. 96 h (graficzne i tabelaryczne) z rozdzielczością nie gorszą niż 10 s	TAK	
30.	Obsługa przez ekran dotykowy, oprogramowanie w języku polskim	TAK	
31.	Alarmy min. trzystopniowe z możliwością zawieszania czasowego i na stałe.	TAK	
32.	Zapis w pamięci monitora min. 120 zdarzeń alarmowych z zapisem wszystkich wartości liczbowych oraz min. 10 fal dynamicznych jednocześnie (6 odprowadzeń EKG, krzywa pletyzmograficzna, fala oddechu, fala kapnograficzna, fala ciśnienia krwawego)	TAK	
33.	Ciągły zapis w pamięci kardiomonitora wszystkich monitorowanych wartości liczbowych i wszystkich monitorowanych fal dynamicznych (dotyczy wszystkich monitorowanych krzywych min.6 odprowadzeń , krzywej SpO2 i krzywej oddechu , fali CO2 , dwie fale ciśnienia inwazyjnego) z okresu min. 96 h wraz z zaznaczeniem sytuacji alarmowych	TAK	
34.	Możliwość konfigurowania i zapamiętywania min. 10 ekranów przez użytkownika w tym możliwość ustawienia ekranu z dużymi cyframi (wybór i ustawianie cyfr przez użytkownika)	TAK	
35.	Wbudowane złącze RJ-45 do podłączenia do centrali intensywnego nadzoru	TAK	
36.	Wbudowane złącze USB do przenoszenia wszystkich danych (wszystkich wartości cyfrowych i wszystkich krzywych dynamicznych) z 96 godzinnej pamięci kardiomonitora na nośnik elektroniczny (Pendrive) i następnie do PC użytkownika oraz dodatkowe złącze USB umożliwiające podłączenie urządzeń peryferyjnych (np. myszy lub klawiatury)	TAK	
37.	Pomiar EKG/ST/Arytm/Resp - monitorowanie z kabla 3 żyłowego - zakres częstości akcji serca: min. 15-300 bpm - obserwacja min. 6 odprowadzeń EKG jednocześnie - możliwość wyboru 1 z 5 prędkości fal - detekcja stymulatora serca ze znacznikiem w kanale EKG - analiza odcinka ST z min. 6 odprowadzeń jednocześnie - analiza co najmniej 12 arytmii - respiracja metodą impedancyjną	TAK	

	- częstości oddechu w zakresie min. 10-140 /min - alarm bezdechu w zakresie min. 5-45 s - prezentacja fali oddechu - wybór elektrod do detekcji oddechu bez konieczności przepinania kabla EKG - wyposażenie do kardiomonitora: kabel EKG 3 żyłowy - możliwość rozbudowy o funkcję jednoczesnej prezentacji 12 odprowadzeń EKG z kabla 10 żyłowego.		
38.	Pomiar SpO2 odporny na niską perfuzję i artefakty ruchowe typu Nellcor OxiMax - prezentacja krzywej pletyzmograficznej - wartość saturacji w zakresie min. 1-100% - tętno obwodowe w zakresie min. 20-300 bpm - możliwość ustawienia wysokiej czułości pomiaru SpO2 - wyposażenie do kardiomonitora: przedłużacz wraz z czujnikiem typu klips na palec	TAK	
39.	Pomiar ciśnienia krwi metodą nieinwazyjną - zakres min. 15-270 mmHg - pomiar automatyczny w min. zakresie od 1 do 480 min - pomiar ciągły oraz na żądanie - pomiar wartości pulsu z mankieta z prezentacją na ekranie - pomiar i jednoczesna prezentacja ciśnienia skurczowego, średniego, rozkurczowego - podręczna pamięć w menu ciśnienia: min. 15 ostatnich pomiarów z podaniem wartości skurczowej, rozkurczowej i średniej, daty oraz godziny i minuty pomiaru - możliwość ustawienia przez użytkownika górnego poziomu ciśnienia w pompowanym mankiecie - wyposażenie do kardiomonitora: 2 mankiety ciśnienia dla dorosłych w różnych rozmiarach oraz wężyk do podłączenia mankieta	TAK	
40.	Pomiar ciśnienia krwi metodą inwazyjną - pomiar w jednym kanale - zakres pomiarowy: min. od minus 40 do plus 320 mmHg - prezentacja wartości skurczowej, rozkurczowej, średniej i pulsu - prezentacja fal - możliwość podłączenia niezależnego urządzenia do pomiaru ciśnienia wewnątrzczaszkowego ICP - wyposażenie do modułu: zestaw pomiarowy (kabel interfejsowy i przetwornik)	TAK	
41.	Pomiar temperatury w jednym kanale - zakres pomiarowy min. od 10 do 45 C - prezentacja wartości T1 - wyposażenie do kardiomonitora: sonda temperatury	TAK	
42.	Pomiar zawartości CO2 we frakcji wdechowej i wydechowej (inCO2 i etCO2) - pomiar w strumieniu głównym - zakres pomiarowy: min. 1-99 mmHg - prezentacja krzywej kapnograficznej - monitorowanie częstości oddechu - wyposażenie: zestaw pomiarowy (czujnik wraz z adapterem wielorazowym oraz 2 szt adapterów jednopacjentowych)	TAK	
43.	Możliwość rozbudowy: - pomiar ciśnienia inwazyjnego w drugim, trzecim i czwartym kanale - pomiar temperatury w drugim kanale - pomiar rzutu serca metodą ICG lub termodylucji - analizator gazów anestetycznych - rejestrator termiczny sześciokanałowy	TAK	
44.	Kardiomonitor z wieszakiem na szynę, rączką do przenoszenia oraz przygotowanymi otworami gwintowanymi od spodu aparatu.	TAK	
45.	Współpraca z opisaną centralą intensywnego nadzoru	TAK	
	Centrala intensywnego nadzoru		

46.	Kardiomonitor centralny współpracujący z wyżej opisanymi kardiomonitorami.	TAK	
47.	Kolorowy monitor min. 19 cali (1280x1024 pikseli) oraz hardware centrali w jednej, wspólnej obudowie.	TAK	
48.	Zasilanie sieciowe oraz z wbudowanego akumulatora przez min. 1 godzinę	TAK	
49.	Obserwacja do 8 monitorowanych stanowisk jednocześnie	TAK	
50.	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim poprzez ekran dotykowy oraz mysz i klawiaturę komputerową	TAK	
51.	Wpisywanie danych demograficznych pacjenta z pozycji centrali i bezpośrednio w kardiomonitorach	TAK	
52.	Archiwizacja wszystkich parametrów tj. wszystkich monitorowanych krzywych dynamicznych oraz wszystkich wartości cyfrowych i trendów z min. 96 godz. monitorowania	TAK	
53.	Zapis trendów graficznych i tabelarycznych z min. 96 godz. z rozdzielczością nie gorszą niż 10 s	TAK	
54.	Możliwość wydruku na sieciowej drukarce laserowej w formacie A4	TAK	
55.	Możliwość zmiany ustawień alarmowych w monitorach z pozycji centrali	TAK	
56.	Możliwość zmiany jasności ekranów w kardiomonitorach z pozycji centrali	TAK	
57.	Komunikacja interaktywna w ramach systemu: monitor-centrala, centrala-monitor	TAK	
58.	Siec przesyłanych danych: ETHERNET (standard komputerowy IEEE802.3) z wykorzystaniem złącza RJ-45	TAK	
59.	Wyposażenie: drukarka laserowa umożliwiająca wydruki z centrali i poszczególnych monitorów	TAK	

Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania

Okres gwarancji wynosimiesiące/miesiący (co najmniej 24 miesiące) od dnia zakończenia dostawy, instalacji i uruchomienia przedmiotu zamówienia oraz przeszkolenia użytkownika.

Obsługa serwisowa gwarancyjna będzie prowadzona przez autoryzowany serwis techniczny z siedzibą (nazwa, adres, tel., fax, e-mail):

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy*

WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNE
OFEROWANEGO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

RESPIRATOR (3 SZT.)

PRODUCENT	
MODEL/TYP	
KRAJ POCHODZENIA	
ROK PRODUKCJI	

L.p.	Wymagane parametry techniczne	Wartość wymagana	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)
	PARAMETRY OGÓLNE		
1.	Respirator do terapii niewydolności oddechowej różnego pochodzenia, do stosowania w warunkach intensywnej terapii.	TAK	
2.	Respirator dla dorosłych, dzieci powyżej 4 kg	TAK	
3.	Zasilanie powietrzem z centralnego źródła sprężonego gazu 2,7 do 6,0 bar	TAK	
4.	Zasilanie w tlen z centralnego źródła sprężonego gazu 2,7 do 6,0 bar	TAK	
5.	Możliwość prowadzenia wentylacji awaryjnie przy zasilaniu jednym gazem, powietrzem lub tlenem.	TAK	
6.	Zasilanie AC 230 VAC 50 Hz (+10%)	TAK	
7.	Awaryjne zasilanie ze zintegrowanego akumulatora na minimum 0,5 godziny pracy.	TAK	
	TRYBY WENTYLACJI		
8.	Wentylacja wspomagana/kontrolowana CMV/ Assist – IPPV	TAK	
9.	Zsynchronizowana przerywana wentylacja wymuszona SIMV.	TAK	
10.	Wentylacja spontaniczna (SPONT)	TAK	
11.	Dodatnie ciśnienie końcowo-wydechowe/ Ciągłe dodatnie ciśnienie w drogach oddechowych PEEP/CPAP	TAK	
12.	Wentylacja na dwóch poziomach ciśnienia typu BiPAP lub Bi-Level lub DuoPAP lub APRV	TAK	
13.	Wentylacja nieinwazyjna NIV	TAK	
14.	Wentylacja bezdechu z możliwością ustawienia parametrów oddechowych	TAK	
15.	Wdech manualny	TAK	
	RODZAJ ODDECHU WYMUSZONEGO	TAK	
16.	Oddech kontrolowany objętością VCV i ciśnieniem PCV	TAK	
17.	Oddech kontrolowany ciśnieniem z docelową objętością typu PRVC lub AutoFlow lub APV lub VC+	TAK	
	RODZAJ ODDECHU SPONTANICZNEGO		
18.	Oddech spontaniczny wspomagany ciśnieniem PSV/ASB i objętością VS	TAK	
19.	Oddech spontaniczny wspomagany proporcjonalnie z	TAK	

	automatycznym pomiarem podatności i oporów oddechowych		
20.	Automatyczna kompensacja oporu przepływu rurki dotchawiczej lub tracheostomijnej typu ATC lub TC lub TRC	TAK	
	PARAMETRY REGULOWANE		
21.	Częstość oddechów minimum 1-100 1/min	TAK	
22.	Objętość pojedynczego oddechu minimum 50-2000 ml	TAK	
23.	Szczytowy przepływ wdechowy dla oddechów wymuszonych objętościowo- kontrolowanych minimum 3-120 l/min	TAK	
24.	Czas plateau minimum od 0,0 do 2,0 sekund	TAK	
25.	Ciśnienie wdechowe PCV minimum 5-80cmH2O	TAK	
26.	Ciśnienie wspomagania PSV/ASB minimum 0-60 cmH2O	TAK	
27.	Ciśnienie PEEP/CPAP minimum 0-30 cmH2O	TAK	
28.	Wysoki poziom ciśnienia przy trybach BIPAP lub BILEVEL lub DuoPAP lub APRV. Wymagany zakres minimalny: 5-50 cmH2O	TAK	
29.	Niski poziom ciśnienia przy trybach BIPAP lub BILEVEL lub DuoPAP lub APRV Wymagany zakres minimalny: 0-30 cmH2O	TAK	
30.	Czas wysokiego poziomu ciśnienia w zakresie 0,2 do minimum 15 sekund	TAK	
31.	Płynnie regulowany czas lub współczynnik narastania przepływu /ciśnienia dla PCV/PSV/ASB.	TAK	
32.	Regulowane procentowe kryterium zakończenia fazy wdechowej w trybie PSV/ASB w zakresie minimum 5 – 50%.	TAK	
33.	Przepływowy tryb rozpoznawania oddechu własnego pacjenta. Minimalny wymagany zakres czułości triggera przepływowego to 0,5 do 15 l/min	TAK	
34.	Ciśnieniowy tryb rozpoznawania oddechu własnego pacjenta regulowany w zakresie minimum 0,5 – 15 cmH2O.	TAK	
35.	Stężenie tlenu w mieszaniu oddechowej regulowane płynnie mieszalnik elektroniczno -pneumatyczny kontrolowany mikroprocesorowo	TAK	
	INNE FUNKCJE WENTYLACJI		
36.	Możliwość wyboru krzywej przepływu dla oddechów obowiązkowych objętościowo- kontrolowanych	TAK	
37.	Możliwość wyboru sposobu nastawiania parametrów wzajemnie zależnych (czas wdechu, czas wydechu, stosunek I:E)	TAK	
38.	Manualne przedłużenie fazy wdechowej	TAK	
39.	Manualne przedłużenie fazy wydechowej	TAK	
40.	Możliwość wspomagania oddechu spontanicznego ciśnieniem PSV na obu poziomach ciśnienia przy trybach BIPAP lub BILEVEL lub APRV.	TAK	
41.	Automatyczna kompensacja przecieków możliwa do włączenia w trybach inwazyjnych i nieinwazyjnych wentylacji Zamawiający wymaga, aby respirator posiadał funkcje umożliwiającą kompensację wpływu przecieków w układzie oddechowym i automatycznie regulował w obecności przecieku czułość wdechową i wydechową.	TAK	
	MONITOR		
42.	Podstawowy kolorowy monitor o przekątnej całkowitej minimum 12” do obrazowania parametrów wentylacji oraz wyboru i nastawiania parametrów wentylacji. Ekran umożliwia obsługę poprzez dotyk także w przypadku używania rękawiczek ochronnych	TAK	
43.	Graficzna prezentacja pętli ciśnienie- objętość i przepływ – objętość.	TAK	
44.	Możliwość zatrzymania krzywych prezentowanych na monitorze w dowolnym momencie w celu ich analizy	TAK	
	POMIARY PARAMETRÓW WENTYLACJI		

45.	Pomiar parametrów nie wymagający sterylizacji, dezynfekcji lub wymiany czujników pomiarowych pomiędzy pacjentami.	TAK	
46.	Integralny pomiar stężenia tlenu	TAK	
47.	Całkowita częstość oddychania i objętość pojedynczego oddechu	TAK	
48.	Całkowita objętość wentylacji minutowej i spontanicznej wentylacji minutowej	TAK	
49.	Ciśnienie szczytowe i średnie ciśnienie w układzie oddechowym	TAK	
50.	Stosunek wdech/wydech I:E	TAK	
51.	Ciśnienie plateau	TAK	
52.	Ciśnienie PEEP/CPAP	TAK	
53.	Ciśnienie AutoPEEP	TAK	
54.	Podatność statyczna płuc pacjenta	TAK	
55.	Podatność dynamiczna płuc pacjenta	TAK	
56.	Pomiar P0,1 ciśnienia okluzji po 100ms.	TAK	
57.	Pomiar NIF/MIP maksymalnego ciśnienia wdechowego, negatywnej siły wdechowej.	TAK	
58.	Opory wdechowe płuc pacjenta	TAK	
59.	Indeks dyszenia RSB (f/Vt)	TAK	
	ALARMY		
60.	Hierarchia alarmów w zależności od ważności	TAK	
61.	Stopniowanie aktywnego alarmu w zależności od czasu trwania sytuacji alarmowej	TAK	
62.	Zaniku zasilania sieciowego i bateryjnego	TAK	
63.	Niskiego ciśnienia tlenu i powietrza	TAK	
64.	Za niskiego lub zbyt wysokiego stężenia tlenu w ramieniu wdechowym	TAK	
65.	Wysokiej i niskiej całkowitej objętości minutowej	TAK	
66.	Wysokiego i niskiego ciśnienia wdechowego lub rozłączenia układu oddechowego	TAK	
67.	Niskiego ciśnienia wdechowego lub rozłączenia układu oddechowego	TAK	
68.	Wysokiej częstości oddechów	TAK	
69.	Wysokiej i niskiej objętości oddechowej	TAK	
70.	Limit wysokiej objętości wdechowej dla wentylacji kontrolowanej ciśnieniem z docelową objętością, wentylacji wspomaganej objętością i trybu kompensacji oporów rurki intubacyjnej	TAK	
71.	Zatkania gałęzi wydechowej układu pacjenta	TAK	
72.	Niskiej częstości oddechów lub bezdechu	TAK	
73.	Pamięć alarmów z komentarzem	TAK	
	POZOSTAŁE FUNKCJE I WYPOSAŻENIE		
74.	Zabezpieczenie przed przypadkową zmianą parametrów wentylacji	TAK	
75.	Prezentacja na ekranie trendów graficznych i tabelarycznych z min. 24 godzin	TAK	
76.	Łatwy wybór elementów obsługi na ekranie poprzez dotyk	TAK	
77.	W przypadku zmiany trybu i parametrów wentylacji, możliwość łatwego powrotu do poprzednich ustawień	TAK	
78.	Test aparatu sprawdzający poprawność działania i szczelność układu oddechowego wykonywany automatycznie lub na żądanie użytkownika	TAK	
79.	Wydechowy filtr przeciwbakteryjny (konstrukcja aparatu uniemożliwia wentylację bez filtra wydechowego)	TAK	
80.	Zestaw filtrów wielorazowych wdechowych i wydechowych do aparatu -2 komplety	TAK	
81.	Nebulizator ultradźwiękowy typu Aeroneb	TAK	
82.	Jednorazowe układy oddechowe, wykonane z rur gładkich w środku z rozłączalnym łącznikiem Y – 10 szt. do całego	TAK	

	zamówienia		
	INNE		
83.	Komunikacja z urządzeniem w języku polskim	TAK	
84.	Drukowana instrukcja w języku polskim do każdego aparatu, instrukcja w formie elektronicznej w języku polskim i angielskim – 1szt do 3 aparatów	TAK	
85.	Okres przydatności do użycia materiałów jednorazowych – co najmniej 24 miesiące od dnia dostawy.	TAK	
86.	Urządzenie fabrycznie nowe, rok produkcji 2013	TAK	

Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania

Okres gwarancji wynosimiesiące/miesiący (co najmniej 24 miesiące) od dnia zakończenia dostawy, instalacji i uruchomienia przedmiotu zamówienia oraz przeszkolenia użytkownika.

Obsługa serwisowa gwarancyjna będzie prowadzona przez autoryzowany serwis techniczny z siedzibą (nazwa, adres, tel.,fax, e-mail):

.....

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy*

D/ZP/381/60B/13

Załącznik nr 4.3

WYMAGANE PARAMETRY TECHNICZNE
OFEROWANEGO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

URZĄDZENIE DO OGRZEWANIA PACJENTA (5 SZT.)

PRODUCENT	
MODEL/TYP	
KRAJ POCHODZENIA	
ROK PRODUKCJI	

L.p.	Wymagane parametry techniczne	Wartość wymagana	Parametr oferowany (wypełnia Wykonawca)
	PARAMETRY OGÓLNE		
1.	Urządzenie ogrzewające pacjenta ciepłym powietrzem	TAK	
2.	Min. 4 zakresy temperatury	TAK	
3.	Podstawa jezdna do aparatu (wózek z koszykiem na koce)	TAK	
4.	Możliwość zamocowania aparatu na zwykłym stojaku do kroplówek oraz łóżku pacjenta	TAK	
5.	Giętki, łatwy do przemywania i dezynfekcji przewód grzewczy, łączący urządzenie z kocem.	TAK	
6.	Długość przewodu grzewczego min 1,5 m	TAK	
7.	Antywirusowy i antybakteryjny filtr powietrza o wysokiej skuteczności filtracji HEPA	TAK	
8.	Kontrola przegrzania urządzenia powyżej zadanej temperatury-alarm optyczny i akustyczny plus automatyczne wyłączenie urządzenia	TAK	
9.	Licznik przepracowanych godzin	TAK	
10.	Minimalny wymagany przepływ powietrza – 1350 l/min	TAK	
11.	Zasilanie 230V, 50/60Hz	TAK	
12.	Koce wykonane z tkaniny nie zawierającej lateksu. Materiał radioprzezierny, bez konieczności usuwania koca z ciała pacjenta przy wykonywaniu badań obrazowych Rtg. Materiał perforowany umożliwiający równomierny przepływ powietrza	TAK	
13.	Dostępne koce ogrzewające pacjenta min. w 4 rozmiarach, dostosowane do różnego rodzaju potrzeb (koc na dolną część ciała; koc na górną część ciała; koc na całe ciało; koce pediatryczne)	TAK	
	WYPOSAŻENIE		
14.	Jednorazowe koce ogrzewające dla dorosłych - koc na całe ciało - 50 szt.(do całości zamówienia)	TAK	
	INNE		

15.	Drukowana instrukcja obsługi w języku polskim do każdego urządzenia, instrukcja w formie elektronicznej w języku polskim i angielskim-1 szt.do całości zamówienia	TAK	
16.	Okres przydatności do użycia materiałów jednorazowych – co najmniej 24 miesiące od dnia dostawy	TAK	
17.	Urządzenie fabrycznie nowe, rok produkcji 2013	TAK	

Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymienione w powyższej tabeli wymagania

Okres gwarancji wynosimiesiące/miesiący (co najmniej 24 miesiące) od dnia zakończenia dostawy, instalacji i uruchomienia przedmiotu zamówienia oraz przeszkolenia użytkownika.

Obsługa serwisowa gwarancyjna będzie prowadzona przez autoryzowany serwis techniczny z siedzibą (nazwa, adres, tel.,fax, e-mail):

.....

.....
*podpis i pieczęć osoby uprawnionej/osób uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy*

UMOWA - wzór

Zawarta w dniu w Katowicach pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Szpitalem Klinicznym Nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

z siedzibą: 40 - 952 Katowice, ul. Ceglana 35

wpisanym do KRS pod numerem 0000049660

NIP 954- 22-74-017 REGON 001325767

zwanym w treści umowy Zamawiającym , reprezentowanym przez:

Dyrektora Szpitala -Dariusza Jorg

a

.....

z siedzibą:

wpisanym pod numerem

NIP REGON.....

zwanym w treści umowy Wykonawcą reprezentowanym przez:

1.

2.

W wyniku przeprowadzonego przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2010 r., nr 113, poz. 759 z późn. zm.) została zawarta umowa następującej treści

§1.

PRZEDMIOT UMOWY

1. Na podstawie oferty wybranej w/w postępowaniu Zamawiający zamawia a Wykonawca przyjmuje do wykonania sprzedaż, dostarczenie, zainstalowanie, uruchomienie oraz przeszkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego z zakresu obsługi i prawidłowej eksploatacji aparatury anestezjologicznej zwanej dalej **Aparaturą**, której parametry techniczne określone zostały w załączniku nr 1 do niniejszej umowy (wymagane parametry techniczne wybranej w postępowaniu oferty).
2. Wykonawca zobowiązuje się do realizowania przedmiotu umowy zgodnie z warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
3. Wykonawca oświadcza, że Aparatura jest produktem firmy:
.....
Rok produkcji –
Model -
4. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że Aparatura:
 - a. jest nowa, kompletna, zdatna oraz dopuszczona do obrotu i używania
 - b. posiada wszystkie wymagane prawem certyfikaty lub dokumenty równoważne
 - c. jest wolna od wad
 - d. nie jest obciążona prawami osób trzecich oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu ich sprowadzenia na polski obszar celny.

§2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY

1. Wykonawca zobowiązuje się: - dla części nr 2 i 3 - dostarczyć, zainstalować i uruchomić Aparaturę oraz przeszkolić wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do 28 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy, co zostanie potwierdzone dokumentem z odbioru Aparatury podpisanym i opieczetowanym przez obie Strony; dla części nr 1 – dostarczyć Aparaturę w terminie do 28 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy, a także

- zainstalować, uruchomić oraz przeszkolić wskazanych użytkowników w terminie do 30 września 2013 r., co zostanie potwierdzone dokumentem z odbioru Aparatury podpisanym i opieczetowanym przez obie Strony. (dla części nr 1) Wykonawca zobowiązuje się utrzymywać kontakt z wykonawcą prac budowlanych w miejscu instalacji Aparatury (Oddział intensywnej terapii) celem dopracowania uzgodnień dotyczących podłączenia Aparatury.
2. Zawiadomienie o terminie dostarczenia przez Wykonawcę Aparatury winno nastąpić najpóźniej na trzy dni robocze przed dostawą.
 3. Wykonawca ponosi koszty transportu, rozładunku, zainstalowania i ubezpieczenia Aparatury do miejsca odbioru w siedzibie Zamawiającego.
 4. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu razem z Aparaturą:
 - instrukcję obsługi
 - dokument określający częstość przeglądów technicznych lub innych okresowo powtarzanych czynności serwisowych zalecanych przez producenta
 - wykaz dostawców części zamiennych, zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych
 - wykaz podmiotów upoważnionych do wykonywania czynności serwisowych.
 5. Wszystkie dokumenty wymienione w ust. 4 zostaną dostarczone Zamawiającemu w języku polskim.
 6. Dostarczona Aparatura może być rozpakowana wyłącznie w obecności koordynatora Zamawiającego przez przedstawiciela Wykonawcy, który odpowiada za braki ilościowe i jakościowe.
 7. Przeszkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego z zakresu obsługi i prawidłowej eksploatacji Aparatury zostanie potwierdzone imiennymi certyfikatami.
 8. Wykonawca przeszkoli wskazanych pracowników Działu Aparatury i Techniki Medycznej w zakresie bieżącej obsługi technicznej Aparatury.
 9. Zamawiający będący Administratorem Danych Osobowych w rozumieniu Ustawy o ochronie danych osobowych (t. jedn. Z 2002r. Dz.U nr 101, poz. 926 z późn. zm.) powierza Wykonawcy przetwarzanie wszelkich rodzajów danych osobowych na zasadach określonych w zawartej pomiędzy stronami umowie o Powierzenie Przetwarzania Danych Osobowych stanowiącej załącznik nr 2 do umowy (dotyczy części nr 1).

§3.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Za należyte wykonanie całej umowy Wykonawca otrzyma wynagrodzenie wynikające z przedstawionej oferty w kwocie (osobno w zależności od uzyskanych części)
brutto: zł (słownie:..... /100)
w tym:
netto: zł należny podatek VAT zł
2. Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie, o którym mowa w ust.1 w ciągu 30 dni od otrzymania faktury VAT wystawionej po podpisaniu dokumentu odbioru Aparatury bez zastrzeżeń. W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie.
3. Strony dopuszczają możliwość podwyższenia wynagrodzenia brutto należnego Wykonawcy wyłącznie w formie pisemnego aneksu do niniejszej umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT.
4. Za datę dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§4.

WARUNKI GWARANCJI I SERWISU

1. Wykonawca udziela miesięcznej gwarancji na Aparaturę, która rozpoczyna się od dnia podpisania przez Zamawiającego bez zastrzeżeń dokumentu z odbioru Aparatury w siedzibie Zamawiającego.
2. Odpowiedzialność z tytułu gwarancji obejmuje wszelkie wady Aparatury nie wynikające z winy Zamawiającego.

3. W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać nieodpłatnej naprawy albo wymiany Aparatury lub jego poszczególnych części (podzespołów) także w przypadku, gdy konieczność naprawy lub wymiany jest wynikiem eksploatacyjnego zużycia Aparatury lub jej części (podzespołów). Obowiązek, o którym mowa w zdaniu poprzednim nie dotyczy jednorazowych materiałów eksploatacyjnych.
4. Obsługa serwisowa gwarancyjna będzie prowadzona przez autoryzowany serwis technicznyz siedzibą O zmianie podmiotu świadczącego usługi serwisowe Wykonawca niezwłocznie powiadomi Zamawiającego na piśmie.
5. Zamawiający upoważnia do zgłaszania awarii pracowników Działu Aparatury i Techniki Medycznej. Zgłaszanie awarii odbywać się będzie drogą e-mailową lub faksem na adres/numer wskazany w Załączniku nr 1 do umowy.
6. Wykonawca jest zobowiązany przystąpić do naprawy gwarancyjnej w siedzibie Zamawiającego i określić przyczynę uszkodzenia nie później niż w terminie 48 godz. (w dni robocze) od otrzymania zgłoszenia awarii od Zamawiającego.
7. Wykonawca gwarantuje naprawę uszkodzonej Aparatury w czasie nie dłuższym niż 5 (pięć) dni roboczych od chwili zgłoszenia awarii.
8. W przypadku, gdy czas naprawy będzie dłuższy niż 5 (pięć) dni roboczych Wykonawca zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć na okres przedłużającej się naprawy sprawne urządzenie zastępcze tożsame z Aparaturą w celu bieżącej eksploatacji przez Zamawiającego.
9. W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 2 (dwie) naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany podzespołu na nowy.
10. Okres gwarancji ulega przedłużeniu o pełen okres niesprawności dostarczonej Aparatury.
11. Konserwacje i przeglądy w okresie gwarancji będą w ramach wynagrodzenia określonego w niniejszej umowie realizowane przez autoryzowany serwis, o którym mowa w ust. 4 w ilości zalecanej przez producenta, ale co najmniej jeden raz w roku, przy czym w ostatnim miesiącu gwarancji odbędzie się gruntowny, bezpłatny przegląd.
12. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić dostępność części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych do urządzenia przez okres minimum 10 lat od daty dostarczenia Aparatury do siedziby Zamawiającego.

§5.

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a. za opóźnienie w zrealizowaniu całości obowiązków określonych w § 2 ust. 1 umowy - w wysokości 100,00zł (słownie: sto złotych00/100) za każdy dzień opóźnienia;
 - b. za opóźnienie w wykonaniu naprawy gwarancyjnej względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 7 – w wysokości 50,00zł (słownie: pięćdziesiąt złotych00/100) za każdy dzień opóźnienia, o ile nie zostanie dostarczona tożsama Aparatura na czas przedłużającej się naprawy zgodnie z § 4 ust. 8 umowy;
 - c. w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 3 ust. 1 niniejszej umowy.
2. Zamawiający ma prawo dochodzić kar umownych poprzez potrącenie ich na podstawie księgowej noty obciążeniowej z jakimikolwiek należnościami Wykonawcy, aż do całkowitego zaspokojenia roszczeń. W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 14 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego.
3. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§6.

ROZWIĄZANIE I ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca ma prawo żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
2. Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy opóźnienie w zrealizowaniu dostawy Aparatury przekroczy 10 dni kalendarzowych.
3. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres Wykonawcy podany w umowie.
4. Rozwiązanie umowy na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych i odszkodowań.

§7.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy - Prawo zamówień publicznych, ustawy o wyrobach medycznych i Kodeksu Cywilnego.
2. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
3. (dla części nr 1) Strony dopuszczają możliwość przedłużenia terminu instalacji, uruchomienia Aparatury i przeszkolenia wskazanych użytkowników określonego w § 2 ust. 1 umowy w przypadku przesunięcia terminu odbioru prac budowlanych w miejscu instalacji Aparatury.
4. Wykonawca nie może bez uzyskania wcześniejszej pisemnej zgody Zamawiającego, przejąć jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący Zamawiającego.
5. Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy będzie rozstrzygał sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
6. W sprawach związanych z realizacją niniejszej umowy (w tym podpisanie dokumentu z odbioru Aparatury) Wykonawca powołuje koordynatora w osobie:..... a Zamawiający koordynatora w osobie: Kierownik Działu Aparatury i Techniki Medycznej.
7. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, w tym dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załączniki do umowy:

1. Wymagane parametry techniczne
2. Umowa o powierzenie przetwarzania danych osobowych

Wykonawca

Zamawiający

Załącznik nr 2 do umowy D/ZP/381/60B/13

UMOWA O POWIERZENIE PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH
NR

zawarta w dniuroku w pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Szpitalem Klinicznym nr 5 Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

ul. Ceglana 35, 40-952 Katowice,

KRS 0000049660

NIP 954-22-74-017 REGON 001325767

reprezentowanym przez:

Dyrektora Szpitala - Dariusza Jorga

zwanym w dalszej treści umowy **Powierzającym**,

a

.....

KRS

NIP REGON

reprezentowanym przez:

.....

zwanym w dalszej treści umowy **Wykonawcą**.

§ 1.

W związku z powierzeniem Wykonawcy świadczenia usług polegających na przeprowadzaniu przeglądów technicznych, usług serwisowych oraz innych wymaganych do prawidłowego działania aparatury anestezjologicznej na podstawie odrębnej umowy nr **D/ZP/381/60B/13 na dostawę aparatury anestezjologicznej** zawartej w dniu, zwanej dalej „Umową” z której wynika konieczność udostępnienia Wykonawcy posiadanych przez Powierzającego danych osobowych, Powierzający udostępni Wykonawcy posiadane i przyszłe zbiory danych osobowych przechowywane w bazach danych posiadanego oprogramowania.

§ 2.

Zabezpieczenie powierzonych danych osobowych

1. Wykonawca zobowiązuje się do ochrony powierzonych mu danych, a w szczególności przestrzegania przepisów ustawy o ochronie danych osobowych i przepisów wykonawczych, oraz zgodnie z powszechnie przyjętymi standardami i ustalonymi przez Strony warunkami. Obowiązek zachowania tajemnicy obejmuje wszystkich uczestników procesu realizacji Umowy i dotyczy w szczególności wszelkich informacji, danych, materiałów uzyskanych w związku z zawarciem Umowy.
2. Powierzający jest administratorem danych osobowych w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 (tekst jednolity Dz.U.02.101.926 z póź. zm) o ochronie danych osobowych (zwanej dalej „Ustawą”), jednocześnie w pełni realizuje **odpowiednia** ochronę danych zgodnie

z dyspozycją art. 36-39 Ustawy oraz przepisami wykonawczymi wydanymi na podstawie art. 39a Ustawy.

3. Powierzający powierza a Wykonawca zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu na podstawie art. 31 Ustawy dane osobowe wyłącznie w zakresie oraz celu związanym z realizacją Umowy, o której mowa w § 1.
4. Przetwarzanie przez Wykonawcę danych osobowych w zakresie oraz celach innych niż wyraźnie wskazane powyższymi postanowieniami oraz objęte upoważnieniem udzielanym w treści niniejszej umowy jest niedopuszczalne.
5. Wykonawca zobowiązuje się do zastosowania przy przetwarzaniu danych osobowych, środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę danych, w zakresie określonym w art. 36-39a Ustawy, przedkładając Powierzającemu **oświadczenie** wykazujące stosowanie właściwych środków zabezpieczenia danych osobowych.
6. Wykonawca jest obowiązany zapewnić, aby urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania powierzonych mu kopii danych osobowych były zgodne z wymogami rozporządzenia wykonawczego Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. Nr 100, poz. 1024).
7. Wykonawca oraz Powierzający oświadczają, że na funkcję administratorów bezpieczeństwa informacji wyznaczono następujące osoby:

Imię i nazwisko	Firma
.....	Wykonawca
Urszula Rytel	Powierzający

8. Wykonawca zobowiązuje się przesłać Powierzającemu **imiennie upoważnienia** (kopie) osób, które będą przetwarzać dane osobowe zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy oraz przepisami prawa.
9. W przypadku zakończenia niniejszej umowy, Wykonawca jest bezwzględnie zobowiązany do **usunięcia** (zwrotu lub zniszczenia potwierdzonego protokołem powierzonych mu danych osobowych) oraz skasowania wszelkich kopii tych danych będących w posiadaniu Wykonawcy oraz do podjęcia stosownych działań w celu wyeliminowania możliwości dalszego przetwarzania danych powierzonych na podstawie niniejszej umowy.
10. Obowiązek zachowania tajemnicy nie dotyczy obowiązku ujawniania, wynikającego z bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, jak również w przypadku, gdy jest to potrzebne do wszczęcia lub prowadzenia postępowania karnego, cywilnego, administracyjnego lub innego podobnego.
11. Każda ze Stron obowiązana jest zorganizować i utrzymywać środki bezpieczeństwa i sposoby postępowania, jakie w praktyce będą możliwe dla zapewnienia bezpiecznego przechowywania danych otrzymanych od drugiej Strony, a także dołożyć wszelkich starań by zapobiec jakimkolwiek nieautoryzowanemu wykorzystaniu, ujawnieniu, czy dostępowi do tych danych.

§ 3.

Wykonawca oświadcza, że zna przepisy ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych oraz rozporządzenia Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych i zobowiązuje się do przetwarzania danych zgodnie z tymi przepisami. W szczególności do obowiązków Wykonawcy należy stworzenie i stosowanie przy przetwarzaniu danych odpowiednich procedur i zabezpieczeń technicznych, informatycznych i prawnych wymaganych przepisami prawa.

§ 4.

Powierzenie realizacji Umowy nr D/ZP/381/60B/13 na dostawę aparatury anestezjologicznej osobom trzecim wymaga każdorazowo uzyskania przez Wykonawcę uprzedniej pisemnej zgody Powierzającego na osobę podwykonawcy.

Powierzający wyraża wtedy również zgodę na dalsze powierzenie przetwarzania danych osobowych podwykonawcom w zakresie realizacji Umowy nr D/ZP/381/60B/13 na dostawę aparatury anestezjologicznej przy odpowiednim zastosowaniu zasad określonych w niniejszej umowie, w zakresie w jakim niezbędne będzie udostępnienie i przetwarzanie takich danych dla wykonywania obowiązków wynikających z umowy podwykonawczej zawartej przez Wykonawcę z podwykonawcą, pod warunkiem, że podwykonawca zastosuje środki zabezpieczające, określone w przepisach prawa dotyczące przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych. Powierzający wyraża także wtedy zgodę na udostępnienie podwykonawcom informacji poufnych, wskazanych w niniejszej umowie, w zakresie w jakim będzie to niezbędne dla wykonywania obowiązków wynikających z umowy podwykonawczej zawartej przez Wykonawcę z podwykonawcą. Jednocześnie Wykonawca oświadcza, że za działania lub zaniechania osób trzecich, którym powierzono wykonanie zobowiązań odpowiada jak za własne działania lub zaniechania.

§ 5.

1. W razie stwierdzenia, że Wykonawca nie wykonuje lub nienależycie wykonuje którykolwiek z obowiązków wynikających z niniejszej umowy lub z przepisów o ochronie danych osobowych Wykonawca zapłaci Powierzającemu karę umowną w wysokości 10.000,00zł za każde stwierdzone naruszenie.
2. W przypadku gdyby wysokość szkody Powierzającego przekroczyła wysokość kary umownej Powierzający ma prawo do odszkodowania w pełnej wysokości.
3. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za przestrzeganie przez niego oraz przez osoby którymi się posługuje przepisów ustawy o ochronie danych osobowych oraz przepisów wykonawczych.

§ 6.

1. Jakiegokolwiek nieporozumienia, spory czy roszczenia wynikłe lub powstałe na tle niniejszej umowy, albo jej wykonywania, ważności czy złamania jej postanowień, będą rozstrzygane przez sąd właściwy miejscowo dla siedziby Powierzającego.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego, ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych oraz przepisy regulujące inne rodzaje tajemnicy, a w szczególności tajemnicę przedsiębiorstwa oraz prawa pacjenta.

3. Wykonawca nie może bez uzyskania wcześniejszej pisemnej zgody Powierzającego, przelać jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie.
4. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 7

Umowa została sporządzona w 3 egzemplarzach.

.....
WYKONAWCA

.....
POWIERZAJĄCY

