



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Znak postępowania: Szp/FZ – 44/2016

Wrocław, dn. 27.09.2016 r.

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego
prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego
przez Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
pod nazwą

DOSTAWA APARATÓW USG ORAZ GASTROSKOPÓW

Integralną część niniejszej SIWZ stanowią:

Załącznik nr 1 - formularz ofertowy wraz z formularzem asortymentowo - cenowym

Załącznik nr 1.1 ÷ 1.9 – zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowych

Załącznik nr 2 - wzór umowy

Załącznik nr 3 – Jednolity europejski dokument zamówienia

.....RADCA PRAWNY.....
Sprawdzono pod względem prawnym
Krystyna Michalska

Z UPOWAŻNIENIA DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów i Administracji

mgr Zdzisław Raziuk
Zatwierdzam

ROZDZIAŁ I

INFORMACJE OGÓLNE

1. Nazwa oraz adres Zamawiającego:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, ul. H. Kamińskiego 73A, 51-124 Wrocław

adres do korespondencji:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych

ul. H. Kamińskiego 73A, 51-124 Wrocław

adres strony internetowej <http://www.wssk.wroc.pl>

Godziny urzędowania Zamawiającego: od poniedziałku do piątku od godz. 7:30 do 14:35

2. Ogłoszenie o niniejszym zamówieniu zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego oraz na tablicy ogłoszeń w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu w dniu publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, zwanego DUUE. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) została udostępniona na w/w stronie internetowej Zamawiającego od dnia publikacji ogłoszenia o zamówieniu w DUUE.
3. Rozliczenie między Zamawiającym a Wykonawcą będzie prowadzone wyłącznie w walucie polskiej (PLN). Zamawiający nie przewiduje prowadzenia rozliczeń z Wykonawcą w walutach obcych.

ROZDZIAŁ II

TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego przy wartości zamówienia powyżej 209 000,00 euro.
2. Podstawa prawna opracowania specyfikacji istotnych warunków zamówienia:
 - 1) Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), zwana dalej ustawą Pzp,
 - 2) Rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126),
 - 3) Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 grudnia 2015 r. w sprawie średniego kursu złotego w stosunku do euro stanowiącego podstawę przeliczania wartości zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2254),
 - 4) Ustawa z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 ze zm.)
 - 5) Ustawa z dnia 16 lutego 2017 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184 ze zm.)
 - 6) Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876)
 - 7) Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 211)
3. W zakresie nieuregulowanym niniejszą Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, zwaną dalej SIWZ zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp.

4. Do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawcę stosować się będzie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (Dz. U. z 2016 r., poz. 380 ze zm.), jeżeli przepisy ustawy Pzp nie stanowią inaczej.

ROZDZIAŁ III

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa aparatów USG oraz gastrooskopów, zwanych dalej urządzeniami medycznymi. Szczegółowe wymagania dotyczące minimalnych parametrów techniczno – użytkowych zawierają załączniki nr 1.1 ÷ 1.9 do SIWZ. Zaoferowane urządzenia medyczne muszą być fabrycznie nowe, wyprodukowane po 1 stycznia 2016 r. Nie dopuszcza się zaoferowania urządzeń rekondycjonowanych oraz urządzeń demonstracyjnych. Urządzenia medyczne muszą być wolne od wszelkich wad fizycznych (konstrukcyjnych) i prawnych.
2. Zaoferowane urządzenia medyczne muszą posiadać wymagane świadectwa i certyfikaty oraz oznakowanie przewidziane zapisami ustawy o wyrobach medycznych świadczące o wymaganym dopuszczeniu do stosowania i obrotu na terenie Polski tj. certyfikat CE i deklaracja zgodności zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
3. Wymagany minimalny okres gwarancji na urządzenia medyczne (w przypadku aparatów USG także na głowice i printer) wynosi min. 24 miesiące od daty odbioru przez Zamawiającego.
4. Przedmiot zamówienia obejmuje również uruchomienie oraz przeprowadzenie instruktażu personelu Zamawiającego w zakresie obsługi zaoferowanych urządzeń medycznych. Termin instruktażu zostanie ustalony po podpisaniu umowy z wybranym Wykonawcą.
5. W okresie gwarancji Wykonawca w ramach wynagrodzenia umownego zobowiązuje się do :
 - 1) bezpłatnej, planowej technicznej obsługi serwisowej zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy,
 - 2) przystąpienia do usunięcia awarii w terminie do 24 godzin w dni robocze (od poniedziałku do piątku w godz. 8:00 - 17:00) od momentu zgłoszenia awarii przez Zamawiającego. Za przystąpienie do usunięcia awarii Zamawiający uzna działanie Wykonawcy, które ma doprowadzić do usunięcia usterki lub rozpoczęcia diagnozy uszkodzenia w drodze telefonicznego wywiadu technicznego, serwisu zdalnego lub wizyty osobistej pracownika działu serwisu Wykonawcy,
 - 3) naprawy urządzenia medycznego w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku) od daty zgłoszenia awarii,
 - 4) przekazania Zamawiającemu, po każdej planowej czynności serwisowej oraz każdej naprawie, raportu serwisowego zawierającego opis wykonanych czynności serwisowych lub opis wykonanej naprawy z określeniem zużytych do naprawy części oraz określeniem czasu trwania naprawy serwisowej lub czynności serwisowej,
 - 5) zapewnienie urządzenia zastępczego na czas trwania naprawy dłuższej niż określona w pkt 3),
6. Serwis urządzeń medycznych musi być realizowany przez podmiot upoważniony przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności, zgodnie z art. 90 Ustawy o wyrobach medycznych. W związku z powyższym Wykonawca do oferty załączy wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności serwisowych.
7. Wskazanie przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia nazwy handlowej lub źródła pochodzenia określa klasę produktu i służy ustaleniu standardu, a nie wskazuje na konkretny wyrób lub konkretnego producenta. Oryginalne nazewnictwo lub symbolika podana została w celu dookreślenia przedmiotu zamówienia.
8. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych przy zachowaniu norm, parametrów i standardów, jakimi charakteryzuje się opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia. Opisane

parametry przedmiotu zamówienia stanowią minimum jakościowe wymagane przez Zamawiającego. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne zobowiązany jest wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego.

9. Przedmiot zamówienia musi być oznakowany przez producentów w taki sposób, aby możliwa była identyfikacja zarówno produktu jak i producenta.
10. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, **Zamawiający żąda dołączenia do oferty opisów, fotografii oraz innych podobnych materiałów**, których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego.
11. Opis oferowanego urządzenia medycznego nie powinien budzić żadnej wątpliwości Zamawiającego. Z opisu powinno wynikać, że oferowany przedmiot zamówienia jest o takich samych parametrach, jakie wymaga Zamawiający lub parametrach lepszych poprzez dokładne wskazanie parametrów zaoferowanego urządzenia wg. punktów wyszczególnionych przez Zamawiającego w zestawieniu wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowych.
12. Zamawiający ma prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów techniczno - użytkowych we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień do Wykonawcy.
13. Klasyfikacja zamówienia wg wspólnego słownika zamówień (CPV):
33.10.00.00 – 1 - Urządzenia medyczne
14. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych – **9 części**. Za część należy rozumieć „pakiet”. Zamawiający nie zastrzega maksymalnej liczby części, na które może zostać udzielone zamówienie jednemu Wykonawcy. Wykonawca może złożyć ofertę w odniesieniu do jednego, kilku lub wszystkich pakietów.
15. Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7)
16. Zamawiający nie przewiduje możliwości składania ofert wariantowych.
17. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
18. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia aukcji elektronicznej.
19. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu za wyjątkiem sytuacji o których mowa w art. 93 ust. 4 ustawy Pzp

ROZDZIAŁ IV

TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Zamawiający wymaga, aby zamówienie zostało zrealizowane do 45 dni liczonych od daty podpisania umowy.

ROZDZIAŁ V

WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:
 - 1) nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12 - 23 oraz art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp;
 - 2) spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w zakresie oferowanych dostaw.
2. Zamawiający dokona oceny czy Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu na podstawie złożonego wraz z ofertą oświadczenia w formie standardowego formularza jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zwanego dalej jednolitym dokumentem

sporządzonym zgodnie z wzorem stanowiącym załącznik nr 3 do SIWZ. Zamawiający informuje, że jednolity dokument można pobrać ze strony <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikat-dotyczacy-stosowania-jednolitego-europejskiego-dokumentu-zamowienia> i wypełnić w miejscach wskazanych przez Zamawiającego zgodnie z załącznikiem nr 3.

3. Informacje zawarte w jednolitym dokumencie stanowią wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
4. **Oferta wspólna:**
 - 1) Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie niniejszego zamówienia, w takim przypadku wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
 - 2) Oferta wspólna musi zostać przygotowana i złożona w następujący sposób:
 - a) partnerzy ustanawiają i wskazują pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;
 - b) oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich Partnerów;
 - c) wszelka korespondencja prowadzona będzie wyłącznie z Pełnomocnikiem.
 - 3) W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, **jednolity dokument składa każdy z wykonawców ubiegających się o zamówienie.**

ROZDZIAŁ VI

WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA

1. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający żąda następujących dokumentów:
 - 1) **informacji z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 uPzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
 - 2) **zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego** potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, 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.
 - 3) **zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego** albo innego dokumentu, potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert 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.
- 4) **oświadczenia wykonawcy:**
 - a) o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczenia podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia

społeczne lub zdrowotne albo - w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w spłat tych należności,

- b) o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego i zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne,
- c) o niezaleganiu z opłaceniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2016 r poz. 716)

5) oświadczenie Wykonawcy o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

UWAGA: Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 uPzp, przekaże zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 uPzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

2. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie nie krótszym niż 10 dni aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów określonych w ust. 1 pkt 1) – 4) oraz:
 - 1) w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 5. pkt 1 uPzp Zamawiający żąda **odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.**
 - 2) w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda **oświadczenia, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu w Polsce zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz.876), stanowi wyrób medyczny w rozumieniu przywołanej ustawy tj. certyfikat CE i deklarację zgodności.**
3. Zamawiający może na każdym etapie niniejszego postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne do złożenia aktualnych oświadczeń i dokumentów.

ROZDZIAŁ VI A

WYKORZYSTANIE POTENCJAŁU INNEGO PODMIOTU

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu w odniesieniu do całości zamówienia lub jego części polegać na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych, na zasadach określonych w art. 22 a ustawy Pzp.
2. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów przedstawia w odniesieniu do tych podmiotów dokumenty w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w okolicznościach o których mowa w art. 24 ust. 1 oraz art. 24 ust. 5
3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów przedstawiając Zamawiającemu dokumenty, które określają zakres dostępnych zasobów innego podmiotu, sposób wykorzystania tych zasobów przy wykonywaniu zamówienia oraz zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia. Zmiana lub rezygnacja z podwykonawcy na

zasoby, którego Wykonawca powoływał się na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 odbywa się zgodnie z art. 36 b ust. 2 ustawy Pzp.

4. Oświadczenia dotyczące Wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp oraz dotyczące podwykonawców składane są w oryginale.
5. Dokumenty inne niż oświadczenia składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.

ROZDZIAŁ VI B

DOKUMENTY SKŁADANE PRZEZ PODMIOTY ZAGRANICZNE

1. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o którym mowa w ust. 1 Rozdziału VI, składa:
 - 1) pkt 1) – informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp,
 - 2) pkt 2-4) - dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że
 - a) nie zalega z opłaceniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat 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) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.
2. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 1 niniejszego rozdziału, 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.
3. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w ust. 1 pkt 1) Rozdziału VI, składa dokument, o którym mowa w ust. 1 pkt 1) niniejszego rozdziału, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 uPzp. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby.
4. W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności wymaganych w Rozdziale VI dokumentów lub oświadczeń w formie elektronicznej pod określonym adresem internetowym ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobierze samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.
5. Dokumenty, o których mowa w ust.1 pkt 1) i pkt 2 lit b), powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert a dokument, o którym mowa w ust. 1 pkt 2 lit a), powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

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

ROZDZIAŁ VII

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

1. Wszelkie zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawcy mogą przekazywać pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną, za wyjątkiem oferty, oraz oświadczeń i dokumentów wymienionych w rozdziale VI niniejszej 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
2. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SIWZ.
3. 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.
4. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
5. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
6. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SIWZ.
7. Treść zapytań bez ujawniania źródła zapytania wraz z udzielonymi wyjaśnieniami, Zamawiający zamieści na stronie internetowej <http://wssk.wroc.pl/>
8. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu do składania ofert zmienić treść niniejszej SIWZ. Dokonaną zmianę treści SIWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią SIWZ a treścią udzielonych wyjaśnień i zmian, jako obowiązującą należy przyjąć treść informacji zawierającej późniejsze oświadczenie Zamawiającego.
9. Jeżeli przywołana w ust. 8 zmiana prowadzi będzie do zmiany lub sprostowania treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający przekaże Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej informację o zmianie ogłoszenia o zamówieniu.
10. Jeżeli w wyniku zmiany, o której mowa w ust. 8 nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu niezbędny będzie dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert oraz zamieści informację na stronie internetowej, określonej w ust. 7. Postanowienia ust. 6 stosuje się odpowiednio.
11. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych

51-124 Wrocław, ul. Kamińskiego 73A

z dopiskiem: **Szp/FZ – 44/2016**

12. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę drogą elektroniczną winny być kierowane drogą elektroniczną na adres zp@wssk.wroc.pl, a faksem na nr (71) 32 70 425.
13. Osobą uprawnioną przez Zamawiającego do porozumiewania się z Wykonawcami jest: Marzena Paszulewicz – Koordynator Sekcji Zamówień Publicznych.
14. Zamawiający informuje, że przepisy ustawy Pzp 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 VIII

WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca zobowiązany jest wpłacić wadium w kwocie **37 847,00 zł** (słownie: trzydzieści siedem tysięcy osiemset czterdzieści siedem złotych). Wadium dla ofert częściowych przedstawia się następująco:

Pakiet nr	Wysokość kwoty (zł)
1	3 056,00
2	6 666,00
3	2 593,00
4	2 580,00
5	2 580,00
6	1 620,00
7	3 812,00
8	6 481,00
9	8 459,00

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. 6b ust. 5 pkt. 2 Ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.
3. Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert.
4. Wadium wniesione w pieniądzu należy wnieść przelewem na konto Zamawiającego prowadzone przez PKO BP SA Regionalny Oddział Korporacyjny we Wrocławiu nr konta 95 1020 5226 0000 6002 0349 8904, z dopiskiem – „**Szp/FZ – 44/2016 – Pakiet nr**”
5. Za termin wniesienia wadium uważa się dzień wpływu środków na konto Zamawiającego.
6. Wadium wnoszone w innej formie niż pieniądze należy złożyć w oryginale w Kasie Zamawiającego od poniedziałku do piątku w godzinach 11:00 – 14:00.
7. Zamawiający zwróci niezwłocznie wadium:

- a) wszystkim Wykonawcom po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem pkt. 8,
 - b) na wniosek Wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
8. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczność, o których mowa w art. 25 ust. 1, oświadczenia o którym mowa w art. 25a ust.1, pełnomocnictw, lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3), co powodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez wykonawcę jako najkorzystniejszej.
9. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
- 1) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
 - 2) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
10. Z treści gwarancji lub poręczenia, winno wynikać bezwarunkowe, na każde pisemne żądanie zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych, o których mowa w ust. 8 i 9 niniejszego rozdziału.

ROZDZIAŁ IX

TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

- 1. Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą przez **60 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni. Odmowa wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą, nie powoduje utraty wadium.
- 3. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze najkorzystniejszej oferty, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

ROZDZIAŁ X

OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

- 1. Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:
 - 1) wypełniony **formularz ofertowy** sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego **Załącznik nr 1** do SIWZ,
 - 2) opisy, fotografie oraz inne podobne materiały dotyczące przedmiotu zamówienia,
 - 3) Jednolity europejski dokument zamówienia,
 - 4) potwierdzenie wniesienia wadium.

2. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę,
3. Ofertę należy przygotować ściśle według wymagań określonych w niniejszej SIWZ,
4. Oferta musi być podpisana przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy i zaciągania w jego imieniu zobowiązań finansowych, w wysokości odpowiadającej cenie oferty. Oznacza to, iż jeżeli z dokumentu określającego status prawny Wykonawcy lub pełnomocnictwa wynika, iż do reprezentowania Wykonawcy upoważnionych jest łącznie kilka osób, dokumenty wchodzące w skład oferty muszą być podpisane przez wszystkie te osoby,
5. W przypadku podpisania oferty oraz poświadczenia za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osobę niewymienioną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy, należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub kopii poświadczony notarialnie.
6. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczony kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości,
7. We wszystkich przypadkach, gdzie jest mowa o pieczętkach, Zamawiający dopuszcza złożenie czytelnego podpisu Wykonawcy,
8. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
9. Zaleca się, aby wszystkie strony oferty były ponumerowane a cała oferta wraz z załącznikami była w trwały sposób ze sobą połączona w sposób uniemożliwiający jej dekompletację.
10. Wszelkie miejsca w ofercie, w których Wykonawca naniósł poprawki lub zmiany wpisywanej przez siebie treści muszą być parafowane przez osobę (osoby) podpisującą (podpisujące) ofertę.
11. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
12. Oferty są jawne od chwili ich otwarcia.
13. Zamawiający nie ujawnia informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą one być udostępnione oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 Pzp, tj.: nazwy i adresu, informacji dotyczących ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności.
14. Nie wykazanie przez Wykonawcę, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa spowoduje odtajnienie zastrzeżonych informacji.
15. Za wykazanie, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa uważa się udowodnienie spełnienia łącznie następujących warunków:
 - 1) informacja ma charakter techniczny, technologiczny, organizacyjny przedsiębiorstwa lub inny posiadający wartość gospodarczą,
 - 2) informacja nie została ujawniona do wiadomości publicznej,
 - 3) podjęto w stosunku do niej niezbędne działania w celu zachowania poufności poprzez wskazanie konkretnych okoliczności, czynności, które zostały podjęte przez Wykonawcę jak np. wykazanie się wewnętrznymi regulaminami, pozwalającymi przypuszczać, iż informacja nie może zostać upubliczniona.
16. W związku z powyższym Wykonawca zobowiązany jest do wypełnienia odpowiedniego punktu wzoru formularza ofertowego. Zastrzeżone informacje winny być odpowiednio oznaczone na właściwym dokumencie widocznym napisem: „*tajemnica przedsiębiorstwa*” i złożone w odrębnej kopercie wewnętrznej, a na ich miejscu w dokumentacji należy zamieścić stosowne odesyłać.

ROZDZIAŁ XI

MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę, sporządzoną zgodnie z wymaganiami niniejszej SIWZ, należy przesłać lub złożyć w Dziale Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a, Budynek nr 10 **do godziny 09:00 do dnia 17.11.2016 r.**
2. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego, a nie data jej wysłania przesyłką pocztową lub kurierską.
3. Zamawiający niezwłocznie zawiadamia Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwraca ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.
4. Z zawartością ofert nie można zapoznać się przed upływem terminu otwarcia ofert.
5. Publiczne otwarcie ofert nastąpi w dniu **17.11.2016 r. o godz. 10:00** w Dziale Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych – Budynek nr 10 Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a.
6. Podczas otwarcia ofert Zamawiający przy udziale osób zainteresowanych poda:
 - 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - 2) nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także
 - 3) ceny oraz okresu gwarancji,
7. Niezwłocznie po upływie terminu składania ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej www.wssk.wroc.pl informacje dotyczące:
 - 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - 2) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - 3) ceny oraz okresu gwarancji

ROZDZIAŁ XII

OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Łączna cena ofertowa brutto dla danego pakietu musi uwzględniać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz wzorem umowy określonym w niniejszej SIWZ oraz obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia, w tym wszystkie opłaty i podatki, obejmujące m. in. podatek od towarów i usług (VAT).
2. Ceny muszą być podane i wyliczone w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest niższa od 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.
3. Sposób zapłaty i rozliczenia za realizację niniejszego zamówienia, określone zostały w wzorze umowy stanowiącej załącznik nr 2 do SIWZ.
4. Cena oferty winna być wyrażona w złotych polskich (PLN).
5. Zgodnie z art. 91 ust. 3a uPzp, jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

ROZDZIAŁ XIII

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

1. Zamawiający przyjął następujące kryteria oceny ofert:
 - 1) 60% - cena
 - 2) 35 % - ocena techniczna (jakość)
 - 3) 5 % - oferowany okres gwarancji (liczony w miesiącach, nie krótszy niż 24 m-ce, nie dłuższy niż 60 m-cy)
2. Kryterium zostanie wyliczone według poniższych wzorów:

Kryterium nr 1 – cena:

$$C = \frac{C_{\min.}}{C_{\text{bad.}}} \times 60 \% \times 100 \text{ pkt}$$

gdzie:

$C_{\min.}$ - min. cena spośród oferowanych

C_{bad} - cena oferty badanej

Kryterium nr 2 – ocena techniczna – jakość:

$$OT = \frac{OT_{\text{oferty bad.}}}{OT_{\max}} \times 35 \% \times 100 \text{ pkt}$$

gdzie:

$OT_{\text{oferty bad.}}$ – suma punktów uzyskana przez ofertę badaną

OT_{\max} – maksymalna suma punktów z tabeli możliwa do uzyskania dla Pakietu nr:

1- 80 pkt	3 – 30 pkt	5 – 30 pkt	7 – 50 pkt	9 – 60 pkt
2 – 210 pkt	4 – 30 pkt	6 – 20 pkt	8 – 80 pkt	

Kryterium nr 3 – zaoferowany okres gwarancji:

$$OG = \frac{OG_{\text{oferty bad.}}}{OG_{\max}} \times 5\% \times 100 \text{ pkt}$$

gdzie:

$OG_{\text{oferty bad.}}$ - okres gwarancji oferowany w badanej ofercie

OG_{max} - najdłuższy okres gwarancji (liczony w miesiącach) spośród złożonych ofert

Ocena końcowa (OK) wyliczana będzie według poniższego wzoru:

$$OK = C + OT + OG$$

gdzie:

C - cena

OK – ocena końcowa

OT – ocena techniczna

OG – ocena gwarancji

3. W toku dokonywania badania i oceny ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawców wyjaśnień treści złożonych przez nich ofert.
4. Zamawiający na podstawie art. 24aa uPzp, najpierw dokona oceny ofert na podstawie kryterium, o którym mowa w ust. 1, a następnie zbada, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
5. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w niniejszej SIWZ i ustawie Pzp i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryterium oceny ofert, tj. uzyska największą liczbę punktów.

ROZDZIAŁ XIV

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

1. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.
2. 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 któregośkolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia.
3. Zawarcie umowy nastąpi wg wzoru Zamawiającego określonego w załączniku nr 2 do niniejszej SIWZ. Postanowienia ustalone we wzorze umowy nie podlegają negocjacom.
4. W przypadku, gdy Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy, Zamawiający będzie mógł wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzenia ich ponownego badania i oceny chyba, że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy Pzp.
5. Zamawiający zawrze umowę z wybranym Wykonawcą w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, nie później jednak niż przed upływem terminu związania ofertą, z zastrzeżeniem art. 94 ust.2 pkt 1) lit a) ustawy Pzp.
6. Wybrany Wykonawca zostanie wezwany przez Zamawiającego do podpisania umowy zgodnej z wzorem umowy, załączonym do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (zał. nr 2 do SIWZ).

7. W terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy Zamawiający przekaze ogłoszenie o udzieleniu zamówienia do Urzędu Publikacji Unii Europejskiej.

ROZDZIAŁ XV

WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie wymaga od Wykonawcy wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

ROZDZIAŁ XVI

WZÓR UMOWY

1. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
2. Jako odrębny załącznik nr 2 do SIWZ, Zamawiający zamieścił wzór umowy, który określa warunki realizacji przedmiotowego zamówienia publicznego.

ROZDZIAŁ XVII

ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ

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, przysługują środki ochrony prawnej, o których mowa w Dziale VI uPzp.

FORMULARZ OFERTOWY

Zamawiający:

WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU
ul. H. Kamińskiego 73a
51-124 Wrocław

OFERTA

I. DANE WYKONAWCY

Nazwa i siedziba Wykonawcy*) <i>ul:</i> <i>kod:</i> <i>miejsowość:</i>
Forma prowadzonej działalności/ nr KRS- jeżeli dotyczy	
<i>*) w przypadku konsorcjum wpisać nazwę i siedzibę partnera oraz wpisać lidera</i> <i>ul:</i> <i>kod:</i> <i>miejsowość:</i>
NIP	
REGON	
Adres do korespondencji (jeżeli jest inny niż adres siedziby)	<i>ul:</i> <i>kod:</i> <i>miejsowość:</i>
Osoba odpowiedzialna za kontakty z Zamawiającym	
Dane teleadresowe na które należy przekazywać korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem	<i>e- mail:</i> <i>fax:</i> <i>tel.:</i>

II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

Składam ofertę na zamówienie publiczne prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego pn.:
„Dostawa aparatów USG oraz gastroskopów”
 dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu

III. CENA

Cena oferty zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 1.1 do formularza oferty wynosi:

*) Pakiet nr	
Cena brutto zł
Słownie cena brutto
Gwarancja	na oferowany przedmiot udzielam- miesięcznej gwarancji producenta liczonej od daty odbioru przedmiotu umowy
*) wpisać nr pakietu, w przypadku przystąpienia do większej ilości pakietów należy powielić wiersz	

IV. OSWIADCZENIA WYKONAWCY:

Oświadczam, że:

1. zamówienie zostanie zrealizowane w terminach określonych w SIWZ oraz we wzorze umowy;
2. w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia;
3. uważam się za związanego niniejszą ofertą na okres **60 dni** licząc od dnia otwarcia ofert;
4. oferowany w pakiecie nr przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych i należy do **klasy**..... na potwierdzenie powyższego posiadam ważne dokumenty i dostarczę je do wglądu na każde żądanie Zamawiającego;
5. zapewniam na terenie kraju autoryzowany przez producenta serwis gwarancyjny oferowanego przedmiotu zamówienia przez okres trwania gwarancji, na potwierdzenie powyższego załączam wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności;
6. zgłoszenie awarii będzie dokonywane przez Zamawiającego faxem wysyłanym na **adres serwisu gwarancyjnego znajdującego się w.....tel..... fax**
7. zobowiązuję się dołączyć przy dostawie w wersji papierowej i elektronicznej:
 - 1) informację na temat wymaganej lub zalecanej przez producenta okresowej obsługi technicznej urządzeń medycznych tj. zakres czynności wraz z częstotliwością ich wykonania,
 - 2) zestawienie elementów zużywalnych i elementów wskazanych przez producenta do okresowej wymiany,
 - 3) zestawienie materiałów eksploatacyjnych,
 - 4) pisemną informację, czy producent uzależnia utrzymanie gwarancji od stosowania przez użytkownika oryginalnych materiałów eksploatacyjnych, oraz wykonania zalecanych przeglądów technicznych.
8. wybór mojej oferty **będzie/nie będzie*)** prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego (w przypadku zaistnienia okoliczności, o której mowa należy wskazać nazwę rodzaj towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania, wskazując jego wartość bez kwoty podatku.
9. wszystkie wymagane w niniejszym postępowaniu przetargowym oświadczenia złożyłem ze świadomością odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń w celu uzyskania korzyści majątkowych;

***)wybrać odpowiednio, niepotrzebne skreślić**

V. ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY W PRZYPADKU PRYZNANIA ZAMÓWIENIA

W przypadku przyznania zamówienia zobowiązuję się do:

1. zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
2. wyznaczenia osoby do kontaktów z Zamawiającym w sprawach dotyczących realizacji przedmiotu umowy : e-mail:tel./fax:

VI. POTWIERDZENIE WNIESIENIA WADIUM

Wykonawca oświadcza, że wniósł wadium przed upływem terminu składania ofert w wysokości:

Pakiet nr.....

..... zł w formie

Nazwa banku i numer konta na które Zamawiający powinien dokonać zwrotu wadium
(wypełnić jeżeli dotyczy)

VII. PODWYKONAWCY (wypełnić, jeżeli dotyczy)

Dostawy objęte przedmiotowym zamówieniem zamierzam wykonać **samodzielnie/wykonać przy udziale podwykonawców***.

***)Przy realizacji przedmiotu zamówienia zobowiązuję się do zawarcia umowy z podwykonawcami:

1)w zakresie

*) *wybrać odpowiednio*

***) *wypełnić w przypadku powierzenia wykonania części zamówienia przy udziale podwykonawców*

VIII. TAJEMNICA PRZEDSIĘBIORSTWA

Korzystając z uprawnienia nadanego treścią art. 8 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 r. zastrzegam, że informacje:

.....
(wymienić czego dotyczy)

zawarte są w następujących dokumentach:

.....
które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z definicją zawartą w treści art. 11 ust. 4 ustawy z 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, (Dz. U. z 2003 r., nr 153, poz. 1503 z późn. zm.) i nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania.

Jednocześnie wykazuję, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, ponieważ:

UZASADNIENIE

Uwaga:

Zastrzeżone informacje winny być odpowiednio oznaczone na właściwym dokumencie widocznym napisem „tajemnica przedsiębiorstwa” i złożone w odrębnej kopercie wewnętrznej, a na ich miejscu w dokumentacji zamieszczone stosowne odsyłacze.

.....
(podpis i pieczęć imienna Wykonawcy lub osoby uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

pieczęć Wykonawcy

Wzór formularza asortymentowo – cenowego do Oferty

Pakiet nr.....*)

Nazwa przedmiotu zamówienia	Typ/ producent	jedn. miary	Ilość	cena jednostkowa netto	wartość netto	VAT %	cena jednostkowa brutto	wartość brutto
I	2	3	4	5	6	7	8	9
						RAZEM NETTO		
						RAZEM BRUTTO		

wartość brutto słownie:

*) należy powielić formularz dla każdego pakietu oddzielnie,
 **) na potrzeby ewidencji księgowości inwentarzewej Zamawiającego proszę
 wyszczególnić i wycenić wszystkie elementy przedmiotu zamówienia.

Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowych

Przedmiot zamówienia – *ultrasonograf z 3 głowicami – 1 szt.*

Nazwa własna

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne	Wartość oferowana – należy wskazać nr strony w katalogu, gdzie zostały potwierdzone oferowane wartości	Punktacja
1	2	3	4
I. KONSTRUKCJA I KONFIGURACJA			
1.	Aparat wykonany w technologii całkowicie cyfrowej		
2.	Cyfrowy, szerokopasmowy układ formowania wiązki z możliwością kształtowania impulsów		
3.	Aparat stacjonarny, o jedno modułowej konstrukcji na podstawie jezdnej o czterech skrętnych kołach z możliwością blokady skrętu i ustawieniem do jazdy na wprost.		
4.	Zakres stosowanych częstotliwości pracy min.2MHz-12MHz		1 – 2 MHz – 0 pkt 2 – 12 MHz – 5 pkt Powyżej 2 – 12 MHz – 10 pkt
5.	Liczba niezależnych przetwarzanych kanałów min. 20 000		20 000 – 0 pkt Powyżej 20 000 – 10 pkt
6.	Dynamika systemu min.170 dB		170 dB – 0 pkt 171 – 230 dB – 5 pkt 231 dB i więcej – 10 pkt
7.	Maksymalna dopuszczalna waga aparatu 70 kg.		
8.	Minimum 3 niezależne gniazda głowic obrazowych przełączanych elektronicznie.		
9.	Monitor LCD o przekątnej min. 17 cali o rozdzielczości min. 1280 x 1024 , zapewniający szeroki kąt widzenia z kompensacją światła z otoczenia		
10.	Monitor bez przepłotu lub na ruchomym przegubowym ramieniu z możliwością jego regulacji w płaszczyźnie pionowej - góra/dół i poziomej - lewo/prawo		

11.	Pulpit operatora- panel pozbawiony potencjometrów, przycisków, przełączników, wodoodporny ceramiczny/szklany panel jako jednolity element na sensorach dotykowych, pozbawiony potencjometrów, odporny na zalanie i zabrudzenia ustrojowe ,nadający się do dezynfekcji środkami w postaci płynnej w tym również preparatami na bazie alkoholu izopropylowego.		
12.	Regulacja wysokości pulpitu w zakresie góra/dół min. 20 cm.		
13.	Klawiatura do wprowadzenia danych pacjenta		
14.	Możliwość wprowadzenia systemu w tzw. stan uśpienia, a następnie wzbudzenia go ponownie do pracy w czasie max. 5 sekund		
15.	Możliwość pracy aparatu przy zasilaniu z wbudowanego fabrycznie akumulatora lub baterii, czas pracy aparatu przy zasilaniu z wbudowanego akumulatora lub baterii, po wyłączeniu urządzenia z prądu, maksymalnie 120 minut		
16.	Nagrywarka CD/DVD wbudowana w aparat		
17.	Zintegrowany z aparatem system archiwizacji obrazów na wbudowanym dysku twardym o pojemności min. 300GB z możliwością eksportowania danych na nośniki przenośne DVD w formatach kompatybilnych z systemem Windows oraz DICOM.		
18.	Wyjście wideo VGA oraz złącze sieci LAN do podłączenia siecią DICOM i zdalnym serwisem		
19.	Minimum 3 aktywne porty USB do archiwizacji obrazów statycznych oraz dynamicznych na przenośne pamięci typu Flash, Pendrive.		
20.	Wejście kabla EKG z 3 odprowadzeniami do monitorowania parametrów życiowych		
21.	Zasilanie 220 – 240 V; 50 Hz		
II. ELEMENTY OBRAZOWANIA			
1.	Głębokość penetracji/obrazowania 2D (B-mode) w minimalnym wymaganym zakresie od 1 do 30cm		1 – 30 cm – 0 pkt. 1 – 35 cm – 5 pkt. 0,5 – 35 cm i więcej – 10 pkt
2.	Częstotliwość odświeżania obrazu („frame rate”) w trybie 2D (B-mode) min. 750 obrazów/sekundę.		
3.	Minimalnie pięciokrotne powiększanie bez straty rozdzielczości obrazu w czasie rzeczywistym (tzw. zoom)		
4.	Dostępne obrazowanie harmoniczne i obrazowanie z inwersją fazy		
5.	Maksymalna liczba klatek (obrazów) przechowywana jednorazowo w pamięci dynamicznej (CINE LOOP) w trybie B-mode oraz kolor Doppler min. 1000 obrazów.		1000 – 0 pkt Powyżej 1000 – 10 pkt
6.	Minimalnie trzy strefowa regulacja wzmocnienia poprzecznego wiązki TGC.		
7.	Płynna zmiana szerokości wyświetlanego obrazu 2D (B-mode) dla wszystkich oferowanych głowic		

8.	Możliwość podziału obrazu na dwa i jednocześnie wyświetlanie obrazów w czasie rzeczywistym typu B+B, B+B/CD		
9.	Możliwość porównania na ekranie obrazów z archiwum z obrazami w czasie rzeczywistym		
10.	Funkcja redukująca szумы adaptacyjne i artefakty w obrazowaniu 2D np. SRI lub równoważne		
11.	Złożone obrazowanie wielokierunkowe badanych struktur w czasie rzeczywistym (wysyłanie przez te same kryształy głowicy kilku wiązek ultradźwiękowych pod różnymi kątami)		
12.	Możliwość linii środkowej dostępnej na głowicy oraz na ekranie w trybie 2D zapewniająca wizualizację toru prowadzenia igły w nawigacji poza płaszczyzną obrazowania.		
13.	Możliwość dostępnej siatki na obrazie w trybie 2D pozwalającej ocenić wielkość i odległość do struktury w zabiegach wymagających wprowadzenia igły		
14.	Minimum 30 ustawień programowanych dla aplikacji i głowic, tzw. „presetów”.		
15.	Funkcja automatycznej ciągłej optymalizacji obrazu B-Mode (ustawienie jasności, kontrastu obrazu i kompensacji wzmocnienia głębokościowego TGC), nie wymagająca od użytkownika ręcznego uruchamiania.		
16.	Automatyczna optymalizacja obrazu w trybie B-mode przy pomocy jednego przycisku (m.in. ustawienie jasności, kontrastu obrazu i kompensacji wzmocnienia głębokościowego TGC.)		
17.	Automatyczna optymalizacja obrazu w trybie Dopplera PW (m.in. dopasowanie linii bazowej i PRF/skali oraz wzmocnienia spektrum) dostępna na wszystkich głowicach		
III. TRYBY OBRAZOWANIA			
1.	Tryby pracy: B-mode (2D) Doppler Kolorowy (CD) Power Doppler oraz Kierunkowy Power Doppler z detekcją kierunku przepływu (CPA) Spektralny Doppler Pulsacyjny (PW) z wysoką częstotliwością przetwarzania HPRF Kolorowy i Spektralny Doppler Tkankowy (TDI) M-mode, Kolor M-mode, anatomiczny M-Mode Tryb Duplex (2D + PW) Tryb Triplex (2D+CD+PW)		
2.	Obrazowanie w częstotliwości harmonicznej		
3.	Obrazowanie trapezoidalne		
4.	Maksymalna mierzona prędkość przepływu kolorowego Dopplera (CD) min. 450 cm/s		
5.	Regulacja uchyłności bramki kolorowego Dopplera w sposób płynny w minimalnym zakresie od -15° do +15°		
6.	Maksymalna mierzona prędkość przepływu Dopplera PW przy zerowej korekcji kąta min.800 cm/s.		

7.	Szerokość regulacji bramki Dopplera PW w minimalnym zakresie od 10 mm do 29 mm		
8.	Zakres korekcji kąta bramki Dopplera PW w minimalnym zakresie +/- 80° ; korekcja kąta w skokach co jeden stopień w całym zakresie		
9.	Zakres prędkości dla Dopplera CW przy zerowej korekcji kąta bramki min. 20 m/s		
10.	Prostopadłe ustawienie linii trybu M-mode do badanych struktur anatomicznych		
11.	Doppler adaptacyjny poprawiający widoczność słabych sygnałów		

IV. GŁOWICE

1.	Szerokopasmowa elektroniczna głowica liniowa ze zmienną częstotliwością pracy		
2.	Częstotliwość pracy głowicy w minimalnym zakresie od 4.0 MHz do 13.0 MHz (+/- 1MHz)		
3.	Liczba elementów w głowicy min. 128		
4.	Szerokość czoła głowicy min. 40 mm.		
5.	Obrazowanie w częstotliwości harmonicznej		
6.	Min. 2D, Kolor Doppler, PW Doppler, Power (Angio) Doppler		
7.	Szerokopasmowa elektroniczna głowica sektorowa ze zmienną częstotliwością pracy		
8.	Częstotliwość pracy głowicy w minimalnym zakresie od 2.0 MHz do 5.0 MHz (+/- 1MHz)		
9.	Liczba elementów w głowicy min. 80		
10.	Kąt pola penetracji głowicy min. 90 stopni		
11.	Obrazowanie w częstotliwości harmonicznej		
12.	Min. 2D, Kolor Doppler, PW Doppler, CW Doppler, TDI		
13.	Szerokopasmowa elektroniczna głowica convex ze zmienną częstotliwością pracy		
14.	Częstotliwość pracy głowicy w minimalnym zakresie od 1.0 MHz do 6.0 MHz (+/- 1 MHz)		
15.	Liczba elementów w głowicy min. 128		
16.	Kąt skanowania głowicy min. 70 stopni		
17.	Min. obrazowanie harmoniczne, 2D, Kolor Doppler, PW Doppler, Power (Angio) Doppler		

V. POMIARY I PAKIETY OBLICZENIOWE/RAPORTY

1.	Pomiar odległości w trybie 2D min. 8 par kursorów pomiarowych na jednym obrazie		8 kursorów – 0 pkt 9 kursorów i więcej – 10 pkt
2.	Pomiar obwodu lub powierzchni metodą elipsy, obrysu linią ciągłą lub przerywaną w trybie 2D		
3.	Ręczny pomiar odległości w trybie Dopplera (wyznaczenie czasu i prędkości)		
4.	Oprogramowanie do badań pourazowych jamy brzusznej i serca –FAST; jamy brzusznej i struktur powierzchniowych; naczyniowych; dostępu do naczyń; echokardiografii dorosłych; oceny płuc oraz nerwów		
5.	Możliwość archiwizacji sekwencji obrazów ruchomych i statycznych na dysku twardym aparatu		

6.	Pakiet obliczeń automatycznych dla Dopplera PW (automatyczne obrysowanie i wyznaczanie widma dopplerowskiego wraz z analizą parametrów min. PI,RI,S,D) w czasie rzeczywistym i na zatrzymanym obrazie		
7.	Archiwizacja sekwencji obrazów ruchomych i statycznych oraz raportów z przeprowadzonego badania na dysku twardym aparatu		
VI. MOŻLIWOŚĆ ROZBUDOWY APARATU			
1.	Możliwość rozbudowy systemu o głowicę przezprzetykową, sektorową (TEE) ze zmienną częstotliwością pracy o zakresie częstotliwości pracy min. 2.0 MHz – 8.0 MHz (+/- 1 MHz), liczba elementów w głowicy min. 2000		
2.	Możliwość rozbudowy systemu o głowicę endowaginalną o zakresie częstotliwości pracy min. 4.0MHz – 10MHz (+/- 1 MHz); liczba elementów w głowicy min. 128.		
3.	Możliwość rozbudowy aparatu o Kolorowy i Spektralny Doppler Tkankowy (TDI)		Nie – 0 pkt. Tak – 10 pkt.
4.	Możliwość rozbudowy aparatu o obrazowanie poprawiające wizualizację igły prowadzonej np. w płaszczyźnie IN PLANE		Nie – 0 pkt. Tak – 10 pkt.
5.	Możliwość rozbudowy systemu o oprogramowanie DICOM		
6.	Możliwość rozbudowy o czytnik kodów paskowych pacjenta dający możliwość natychmiastowego wprowadzenia danych i archiwizacji w systemie szpitalnym		

Wymogiem jest, aby Wykonawca zaoferował urządzenie, o parametrach CO NAJMNIEJ takich, jakie są przedstawione w rubryce „Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne”. Niespełnienie tego warunku spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku parametru ocenianego, nie będącego parametrem granicznym – gdy odpowiedź może brzmieć TAK albo NIE, Wykonawca winien udzielić odpowiedzi TAK albo NIE. W przypadku zapisu „Podać” Wykonawca zobowiązany jest podać oferowane wartości. Za odpowiedzi „NIE” Zamawiający przyzna 0 pkt., a za odpowiedź „TAK” dodatkowe punkty w wysokości określonej w rubryce „Punktacja”.

.....
(podpis i pieczętka imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowych

Przedmiot zamówienia – *ultrasonograf z podstawą jezdnią – 2 szt.*

Nazwa własna

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne	Wartość oferowana – należy wskazać nr strony w katalogu, gdzie zostały potwierdzone oferowane wartości	Punktacja
1	2	3	4
I. KONSTRUKCJA			
1.	Kliniczny, cyfrowy, aparat ultrasonograficzny klasy Premium z kolorowym Dopplerem.		
2.	Przetwornik cyfrowy min. 12-bitowy		
3.	Cyfrowy system formowania wiązki ultradźwiękowej		
4.	Ilość niezależnych aktywnych kanałów przetwarzania min. 1 000 000		
5.	Ilość aktywnych gniazd głowic obrazowych min. 3 plus min. 1 parkingowe		
6.	Dynamika systemu min. 230 dB		230 dB – 0 pkt. 231-250 – 5 pkt. 251 i więcej – 10 pkt.
7.	Monitor LCD o wysokiej rozdzielczości bez przeplotu. Przekątna ekranu min. 17 cali		
8.	Konsola aparatu ruchoma w dwóch płaszczyznach: góra-dół, lewo-prawo		
9.	Dotykowy, programowalny panel sterujący LCD wbudowany w konsolę. Przekątna min. 10"		
10.	Zakres częstotliwości pracy min. od 2 MHz do 17 MHz		2-17 MHz – 0 pkt. 2-18 MHz – 5 pkt. Powyżej 2-18 MHz – 10 pkt.
11.	Liczba obrazów pamięci dynamicznej (tzw. CineLoop) min. 15 000 obrazów		15 000 – 0 pkt 15 001 – 18 000 – 5 pkt. Powyżej 18 000 – 10 pkt.
12.	Możliwość regulacji prędkości odtwarzania w pętli pamięci dynamicznej obrazów (tzw. CineLoop)		

13.	Możliwość uzyskania sekwencji CineLoop w trybie 4B tj. 4 niezależnych sekwencji CineLoop jednocześnie na jednym obrazie		
14.	Pamięć dynamiczna dla trybu M-mode lub D-mode min. 150 sek.		150 sek – 0 pkt 151-299 – 5 pkt. 300 i powyżej – 10 pkt.
15.	Regulacja głębokości pola obrazowania min. 1 – 35 cm		1-35 cm – 0 pkt. 1-40 cm – 5 pkt. 0,5-40 cm i więcej – 10 pkt.
16.	Ilość ustawień wstępnych (tzw. Presetów) programowanych przez użytkownika min. 70		
17.	Podstawa jezdna z czterema obrotowymi kołami z możliwością blokowania każdego z kół oraz blokadą kierunku jazdy		
II. OBRAZOWANIE I PREZENTACJA OBRAZU			
1.	Kombinacje prezentowanych jednocześnie obrazów. Min. <ul style="list-style-type: none"> • B, B + B, 4 B • M • B + M • D • B + D • B + C (Color Doppler) • B + PD (Power Doppler) • 4 B (Color Doppler) • 4 B (Power Doppler) • B + Color + M 		
2.	Odświeżanie obrazu (Frame Rate) dla trybu B min. 500 obrazów/s		
3.	Odświeżanie obrazu (Frame Rate) B + kolor (CD) min. 200 obrazów/s		
4.	Obrazowanie harmoniczne min. 4 pasma częstotliwości		4 pasma – 0 pkt. 5 pasm – 5 pkt. 6 pasm i powyżej – 10 pkt.
5.	Obrazowanie w trybie Doppler Kolorowy (CD)		
6.	Zakres prędkości Dopplera Kolorowego (CD) min. +/- 4,0 m/s		
7.	Obrazowanie w trybie Power Doppler (PD) i Power Doppler Kierunkowy		
8.	Obrazowanie w rozszerzonym trybie Color Doppler o bardzo wysokiej czułości i rozdzielczości z możliwością wizualizacji bardzo wolnych przepływów w małych naczyniach		
9.	Obrazowanie w trybie Dopplera Pulsacyjnego PWD oraz HPRF PWD (o wysokiej częstotliwości powtarzania)		
10.	Zakres prędkości Dopplera pulsacyjnego (PWD) (przy zerowym kącie bramki) min. +/- 6,0 m/s		
11.	Regulacja bramki dopplerowskiej min. 1 mm do 20 mm		1-20 mm – 0 pkt. Powyżej – 20 pkt.

12.	Możliwość odchylenia wiązki Dopplerowskiej min. +/- 30 stopni		
13.	Możliwość korekcji kąta bramki dopplerowskiej min. +/- 80 stopni		
14.	Automatyczna korekcja kąta bramki dopplerowskiej za pomocą jednego przycisku w zakresie min. +/- 80 stopni		
15.	Możliwość jednoczesnego (w czasie rzeczywistym) uzyskania spectrum przepływu z dwóch niezależnych bramek dopplerowskich		
16.	Obrazowanie typu „Compound” w układzie wiązek ultradźwięków wysyłanych pod wieloma kątami i z różnymi częstotliwościami (tzw. skrzyżowane ultradźwięki)		
17.	Liczba wiązek tworzących obraz w obrazowaniu typu „Compound” min. 5		
18.	System obrazowania wyostrzający kontury i redukujący artefakty szumowe – dostępny na wszystkich głowicach		
19.	Obrazowanie w trybie Triplex – (B+CD/PD +PWD)		
20.	Jednoczesne obrazowanie B + B/CD (Color/Power Doppler) w czasie rzeczywistym		
21.	Obrazowanie trapezowe i rombowe na głowicach liniowych		
22.	Automatyczna optymalizacja obrazu B i spektrum dopplerowskiego za pomocą jednego przycisku		
23.	Możliwość zmian map koloru w Color Dopplerze min. 30 map		
24.	Możliwość regulacji wzmocnienia GAIN w czasie rzeczywistym i po zamrożeniu		
III. ARCHIWIZACJA OBRAZÓW			
1.	Wewnętrzny system archiwizacji danych (dane pacjenta, obrazy, sekwencje)z dyskiem twardym o pojemności min. 320 GB		
2.	Zainstalowany moduł DICOM 3.0 umożliwiający zapis i przesyłanie obrazów w standardzie DICOM		
3.	Zapis obrazów w formatach: DICOM, JPG, BMP i TIFF oraz pętli obrazowych (AVI) w systemie aparatu z możliwością eksportu na zewnętrzne nośniki typu PenDrive lub płyty CD/DVD		
4.	Możliwość jednoczesnego zapisu obrazu na wewnętrznym dysku HDD i nośniku typu PenDrive oraz wydruku obrazu na printerze. Wszystkie 3 akcje dostępne po naciśnięciu jednego przycisku		
5.	Funkcja ukrycia danych pacjenta przy archiwizacji na zewnętrzne nośniki		Nie – 0 pkt Tak – 20 pkt
6.	Videoprinter czarno-biały		
7.	Wbudowane wyjście USB 2.0 do podłączenia nośników typu PenDrive		
8.	Wbudowana karta sieciowa Ethernet 10/100 Mbps		
9.	Możliwość podłączenia aparatu do dowolnego komputera PC kablem sieciowych 100 Mbps w celu wysyłania danych (obrazy, raporty)		

10.	Programowalny przełącznik nożny		
11.	Możliwość podłączenia aparatu do zewnętrznego monitora za pośrednictwem złącza SDI		
IV. FUNKCJE UŻYTKOWE			
1.	Powiększenie obrazu w czasie rzeczywistym min. x 8		
2.	Powiększenie obrazu po zamrożeniu min. x 8		
3.	Ilość pomiarów możliwych na jednym obrazie min. 10		
4.	Przełączanie głowic z klawiatury. Możliwość przypisania głowic do poszczególnych presetów		Nie – 0 pkt Tak – 20 pkt
5.	Podświetlany pulpit sterowniczy w min. 2 kolorach		
6.	Automatyczny obrys spektrum Dopplera oraz przesunięcie linii bazowej i korekcja kąta bramki Dopplerowskiej - dostępne w czasie rzeczywistym i po zamrożeniu		
7.	Raporty z badań z możliwością zapamiętywania raportów w systemie		
8.	Pełne oprogramowanie do badań: <ul style="list-style-type: none"> • Brzusznych • Ginekologiczno-położniczych • Małych narządów • Naczyniowych • Śródoperacyjnych • Mięśniowo-szkieletowych • Ortopedycznych • Kardiologicznych • Pediatrycznych 		
V. GŁOWICE			
1.	Głowica Convex , szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy. Podać typ.		
2.	Zakres częstotliwości pracy min. 1,0 – 5,0 MHz		
3.	Liczba elementów min. 190		
4.	Kąt skanowania min. 75 stopni		
5.	Obrazowanie harmoniczne min. 8 pasm częstotliwości		
6.	Głowica Liniowa szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy.	Podać typ	
7.	Zakres częstotliwości pracy min. 3,0 – 13,0 MHz		
8.	Liczba elementów min. 190		
9.	Szerokość pola skanowania max. 40 mm		
10.	Obrazowanie harmoniczne min. 8 pasm częstotliwości		
11.	Obrazowanie trapezowe		Nie – 0 pkt Tak – 20 pkt
12.	Głowica Śródoperacyjna Liniowa szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy.	Podać typ	
13.	Zakres częstotliwości pracy min. 3,0 – 13,0 MHz		
14.	Liczba elementów min. 190		
15.	Szerokość pola skanowania max. 40 mm		
16.	Obrazowanie harmoniczne min. 8 pasm częstotliwości		
17.	Obrazowanie trapezowe		Nie – 0 pkt Tak – 20 pkt
VI. MOŻLIWOŚCI ROZBUDOWY APARATU			

1.	Możliwość rozbudowy o brązowanie w trybie Dopplera Ciągłego (CWD) o zakresie prędkości min. +/- 15 m/s		
2.	Możliwość rozbudowy o głowicę kardiologiczną Phased Array min. 1,0-5,0 MHz, kąt obrazowania min. 90 st., obrazowanie harmoniczne		
3.	Możliwość rozbudowy systemu o wielopłaszczyznowe głowice przezprzetykowe		
4.	Możliwość rozbudowy systemu o wbudowany w aparat moduł Stress Echo + moduł EKG		
5.	Możliwość rozbudowy o funkcję i oprogramowanie umożliwiające badanie i pomiar sprężystości naczyń		Nie – 0 pkt Tak – 20 pkt
6.	Możliwość rozbudowy o obrazowanie panoramiczne na głowicach Liniowych		Nie – 0 pkt Tak – 20 pkt
7.	Możliwość rozbudowy systemu o głowicę Laparoskopową, min. 3,0-10,0 MHz, min. 190 elementów, obrazowanie harmoniczne min. 4 pasma częstotliwości		
8.	Możliwość rozbudowy systemu o objętościową głowicę Liniową 3D/4D (skanującą automatycznie), min. 4,0-13,0 MHz, min. 190 elementów, obrazowanie harmoniczne min. 4 pasma częstotliwości		
9.	Możliwość rozbudowy systemu o głowicę Rectalną dwupłaszczyznową w układzie Convex/Convex min. 4,0-8,0 MHz, min. 190 elementów, kąt skanowania min. 100 stopni dla każdej płaszczyzny, promień max. R10 mm, obrazowanie harmoniczne		
10.	Możliwość rozbudowy systemu o bezprzewodowy (podczerwień) programowalny pilot zdalnego sterowania		

Wymogiem jest, aby Wykonawca zaoferował urządzenie, o parametrach CO NAJMNIEJ takich, jakie są przedstawione w rubryce „Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne”. Niespełnienie tego warunku spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku parametru ocenianego, nie będącego parametrem granicznym – gdy odpowiedź może brzmieć TAK albo NIE, Wykonawca winien udzielić odpowiedzi TAK albo NIE. W przypadku zapisu „Podać” Wykonawca zobowiązany jest podać oferowane wartości. Za odpowiedzi „NIE” Zamawiający przyzna 0 pkt., a za odpowiedź „TAK” dodatkowe punkty w wysokości określonej w rubryce „Punktacja”.

.....
(podpis i pieczęć imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowychPrzedmiot zamówienia – *ultrasonograf – 1 szt.*

Nazwa własna

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne	Wartość oferowana – należy wskazać nr strony w katalogu, gdzie zostały potwierdzone oferowane wartości	Punktacja
1	2	3	4
I. KONSTRUKCJA I KONFIGURACJA			
1.	Aparat współpracujący z głowicą rektalną BK – Medical typ 8808e		
2.	Waga aparatu bez głowic max. 60 kg		
3.	Zakres częstotliwości pracy min. 2,0 – 18,0 MHz		
4.	Dynamika systemu min. 150 dB		
5.	Ilość niezależnych gniazd w aparacie min. 2		
6.	Monitor o orientacji pionowej i przekątnej min. 19 cali		
7.	Możliwość regulacji monitora min. 25 cm		
8.	Panel sterowania wykonany z silikonu zapewniający szczelność i ułatwiający czyszczenie i dezynfekcję		
9.	Możliwość regulacji panelu sterowania prawo/lewo min. 360°		
10.	Wewnętrzna archiwizacja badania w aparacie o dysku min. 250 GB Możliwość zgrania obrazów badania na pamięć zewnętrzną typu pen oraz na płytę CD		
II. ELEMENTY OBRAZOWANIA			
1.	Głębokość skanowania min. 2,0 cm – 25 cm		2,0cm–25cm-0pkt 2,0cm-28cm- 5 pkt >2,0cm-28cm-10pkt
2.	Frame rate (liczba klatek na sekundę) min. 600		
3.	Tryby pracy: 2D (B-mode), M mode, Doppler pulsacyjny, Doppler kolorowy, Power Doppler kolorowy, Duplex, Triplex, obrazowanie harmoniczne		
4.	Maksymalna liczba obrazów zapamiętanych w trybie CINE min. 3000		

5.	Oprogramowanie aplikacyjne i pomiarowe min. do urologii, ginekologii, położnictwa, jamy brzusznej, badań mięśniowo – szkieletowych, małych narządów, badań kolorektalnych, brachyterapii		
6.	Mierzona prędkość przepływu w Dopplerze pulsacyjnym min. 0,5 cm/s – 10,5 m/s		
7.	Mierzona prędkość przepływu w Dopplerze kolorowym min. 0,5 cm/s – 8,5 m/s		
8.	Szerokość bramki Dopplera pulsacyjnego min. 1 – 20 mm		
III. GŁOWICE			
1.	Głowica typu Convex		
1.1	Częstotliwość pracy min. 2,5 – 5,0 MHz		2,5 – 5,0MHz-0 pkt 2,5 – 6,0MHz 5 pkt >2,5 – 6,0MHz- 10pkt
1.2	Liczba elementów w głowicy min. 180		
1.3	Przystawka biopsyjna regulowanej średnicy na biopsje cienko i grubo igłowe w zakresie 0,6 – 2,4 mm, metalowa, wielokrotnego użytku z możliwością sterylizacji		
1.4	Przycisk na głowicy umożliwiający uruchomienie głowicy, zamrożenie i aktywacje obrazu		
2.	Głowica dwupłaszczyznowa do badań urologicznych typu convex-convex		
2.1	Częstotliwość pracy głowicy min. 6,0 – 9,0 MHz		6,0 – 9,0MHz -0 pkt 6,0-10,0MHz – 5 pkt >6,0-10,0MHz – 10pkt
2.2	Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 180		
2.3	Kanał biopsyjny przez środek głowicy (nasadka wraz z prowadnicą w ilości 2 sztuki)		
2.3	Jednoczesne obrazowanie dwóch płaszczyzn prostaty		
2.4	Dwa przyciski na głowicy odpowiedzialne za przełączanie płaszczyzn obrazowania		
3	Videoprinter czarno – biały		
IV. MOŻLIWOŚĆ ROZBUDOWY APARATU			
1.	Możliwość rozbudowy o głowicę kolorektalną objętościową 360° umożliwiającą tworzenie obrazów 3D z częstotliwością pracy min. 6,0 – 16,0 MHz		
2.	Możliwość rozbudowy o głowicę rektalną trypłaszczyznową <i>convex – convex – convex</i> , z kanałem biopsyjnym przechodzącym przez środek głowicy oraz wzdłuż głowicy: a) Częstotliwość pracy głowicy min. 5 – 12 MHz b) Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 320 c) Dwa przyciski na głowicy odpowiedzialne za przełączanie płaszczyzn prostaty		

3.	<p>Możliwość rozbudowy o głowice rektalną umożliwiającą jednoczesne obrazowanie prostaty w przekroju podłużnym i poprzecznym convex – liniowa:</p> <p>a) Długość czoła płaszczyzny liniowej min. 60 mm</p> <p>b) Dwa przyciski na głowicy odpowiedzialne za przełączanie płaszczyzn obrazowania</p> <p>c) Częstotliwość pracy głowicy min. 5 – 12 MHz</p> <p>d) Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 300</p>		
----	--	--	--

Wymogiem jest, aby Wykonawca zaoferował urządzenie, o parametrach CO NAJMNIJ takich, jakie są przedstawione w rubryce „Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne”. Niespełnienie tego warunku spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku parametru ocenianego, nie będącego parametrem granicznym – gdy odpowiedź może brzmieć TAK albo NIE, Wykonawca winien udzielić odpowiedzi TAK albo NIE. W przypadku zapisu „Podać” Wykonawca zobowiązany jest podać oferowane wartości. Za odpowiedzi „NIE” Zamawiający przyzna 0 pkt., a za odpowiedź „TAK” dodatkowe punkty w wysokości określonej w rubryce „Punktacja”.

.....
 (podpis i pieczęćka imienna osoby
 uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowych

Przedmiot zamówienia – *ultrasonograf – 1 szt.*

Nazwa własna

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne	Wartość oferowana – należy wskazać nr strony w katalogu, gdzie zostały potwierdzone oferowane wartości	Punktacja
1	2	3	4
I. KONSTRUKCJA I KONFIGURACJA			
1.	Aparat współpracujący z głowicą rektalną BK – Medical typ 8808e		
2.	Waga aparatu bez głowic max. 60 kg		
3.	Zakres częstotliwości pracy min. 2,0 – 18,0 MHz		
4.	Dynamika systemu min. 150 dB		
5.	Ilość niezależnych gniazd w aparacie min. 2		
6.	Monitor o orientacji pionowej i przekątnej min. 19 cali		
7.	Możliwość regulacji monitora min. 25 cm		
8.	Panel sterowania wykonany z silikonu zapewniający szczelność i ułatwiający czyszczenie i dezynfekcję		
9.	Możliwość regulacji panelu sterowania prawo/lewo min. 360°		
10.	Wewnętrzna archiwizacja badania w aparacie o dysku min. 250GB Możliwość zgrania obrazów badania na pamięć zewnętrzną typu pen oraz na płytę CD		
II. ELEMENTY OBRAZOWANIA			
1.	Głębokość skanowania min. 2,0 cm – 25 cm		2,0cm–25cm-0pkt 2,0cm-28cm- 5 pkt >2,0cm-28cm-10pkt
2.	Frame rate (liczba klatek na sekundę) min. 600		
3.	Tryby pracy: 2D (B-mode), M mode, Doppler pulsacyjny, Doppler kolorowy, Power Doppler kolorowy, Duplex, Triplex, obrazowanie harmoniczne		
4.	Maksymalna liczba obrazów zapamiętanych w trybie CINE min. 3000		

5.	Oprogramowanie aplikacyjne i pomiarowe min. do urologii, ginekologii, położnictwa, jamy brzusznej, badań mięśniowo – szkieletowych, małych narządów, badań kolorektalnych, brachyterapii		
6.	Mierzona prędkość przepływu w Dopplerze pulsacyjnym min. 0,5 cm/s – 10,5 m/s		
7.	Mierzona prędkość przepływu w Dopplerze kolorowym min. 0,5 cm/s – 8,5 m/s		
8.	Szerokość bramki Dopplera pulsacyjnego min. 1 – 20 mm		
III. GŁOWICE			
1.	Głowica typu Convex		
1.1	Częstotliwość pracy min. 2,5 – 5,0 MHz		2,5 – 5,0MHz-0 pkt 2,5 – 6,0MHz 5 pkt >2,5 – 6,0MHz-10 pkt
1.2	Liczba elementów w głowicy min. 180		
1.3	Przycisk na głowicy umożliwiający uruchomienie głowicy, zamrożenie i aktywacje obrazu		
2	Głowica liniowa		
2.2	Częstotliwość pracy min. 6 – 10 MHz		6,0 -10MHz – 0 pkt 6,0 – 12MHz – 5 pkt >6,0-12MHz- 10 pkt
2.3	Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 190		
2.3	Przycisk na głowicy umożliwiający uruchomienie głowicy, zamrożenie i aktywacje obrazu		
2.4	Szerokość czoła głowicy min. 45 mm		
3.	Videoprinter czarno – biały		
IV. MOŻLIWOŚĆ ROZBUDOWY APARATU			
1.	Możliwość rozbudowy o głowice kolorektalną objętościową 360° umożliwiającą tworzenie obrazów 3D z częstotliwością pracy min. 6,0 – 16,0 MHz		
2.	Możliwość rozbudowy o głowice rektalną trzy płaszczyznową convex – convex – convex z kanałem biopsyjnym przechodzącym przez środek głowicy oraz wzdłuż głowicy a) Częstotliwość pracy głowicy min. 5 – 12 MHz b) Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 320 c) Dwa przyciski na głowicy odpowiedzialne za przełączanie płaszczyzn prostaty		
3.	Możliwość rozbudowy o głowice rektalną umożliwiającą jednoczesne obrazowanie prostaty w przekroju podłużnym i poprzecznym convex - liniowa		
3.1	Długość czoła płaszczyzny liniowej min. 60 mm		
3.2	Dwa przyciski na głowicy odpowiedzialne za przełączanie płaszczyzn prostaty		
3.3	Częstotliwość pracy głowicy min. 5 – 12 MHz		

3.4	Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 300		
-----	--	--	--

Wymogiem jest, aby Wykonawca zaoferował urządzenie, o parametrach CO NAJMNIEJ takich, jakie są przedstawione w rubryce „Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne”. Niespełnienie tego warunku spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku parametru ocenianego, nie będącego parametrem granicznym – gdy odpowiedź może brzmieć TAK albo NIE, Wykonawca winien udzielić odpowiedzi TAK albo NIE. W przypadku zapisu „Podać” Wykonawca zobowiązany jest podać oferowane wartości. Za odpowiedzi „NIE” Zamawiający przyzna 0 pkt., a za odpowiedź „TAK” dodatkowe punkty w wysokości określonej w rubryce „Punktacja”.

.....
 (podpis i pieczęć imienna osoby
 uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowychPrzedmiot zamówienia – *ultrasonograf – 1 szt.*

Nazwa własna

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne	Wartość oferowana – należy wskazać nr strony w katalogu, gdzie zostały potwierdzone oferowane wartości	Punktacja
1	2	3	4
I. KONSTRUKCJA I KONFIGURACJA			
1.	Aparat współpracujący z głowicą rektalną BK – Medical typ 8808e		
2.	Waga aparatu bez głowic max. 60 kg		
3.	Zakres częstotliwości pracy min. 2,0 – 18,0 MHz		
4.	Dynamika systemu min. 150 dB		150dB – 0pkt 151 – 160dB – 5 pkt >160db - 10pkt
5.	Ilość niezależnych gniazd w aparacie min. 2		
6.	Monitor o orientacji pionowej i przekątnej min. 19 cali		
7.	Możliwość regulacji monitora min. 25 cm		
8.	Panel sterowania wykonany z silikonu zapewniający szczelność i ułatwiający czyszczenie i dezynfekcję		
9.	Możliwość regulacji panelu sterowania prawo/lewo min. 360°		
10.	Wewnętrzna archiwizacja badania w aparacie o dysku min. 250GB Możliwość zgrania obrazów badania na pamięć zewnętrzną typu pen oraz na płytę CD		
II. ELEMENTY OBRAZOWANIA			
1.	Głębokość skanowania min. 2,0 cm – 25 cm		2,0cm–25cm-0 pkt 2,0cm-28cm- 5 pkt >2,0cm-28cm-10 pkt
2.	Frame rate (liczba klatek na sekundę) min. 600		
3.	Tryby pracy: 2D (B-mode), M mode, Doppler pulsacyjny, Doppler kolorowy, Power Doppler kolorowy, Duplex, Triplex, obrazowanie harmoniczne		
4.	Maksymalna liczba obrazów zapamiętanych w trybie CINE min. 3000		

5.	Oprogramowanie aplikacyjne i pomiarowe min. do urologii (z podziałem na nerki, pęcherz, stercz i jądra), ginekologii, położnictwa, jamy brzusznej, badań mięśniowo – szkieletowych, małych narządów		
6.	Mierzona prędkość przepływu w Dopplerze pulsacyjnym min. 0,5 cm/s – 10,5 m/s		
7.	Mierzona prędkość przepływu w Dopplerze kolorowym min. 0,5 cm/s – 8,5 m/s		
8.	Szerokość bramki Dopplera pulsacyjnego min. 1 – 20 mm		
III. GŁOWICE			
1.	Głowica typu Convex		
1.1	Częstotliwość pracy min. 2,5 – 5,0 MHz		2,5 – 5,0MHz-0 pkt 2,5 – 6,0MHz 5 pkt >2,5 – 6,0MHz-10pkt
1.2	Liczba elementów w głowicy min. 180		
1.3	Przycisk na głowicy umożliwiający uruchomienie głowicy, zamrożenie i aktywacje obrazu		
2.	Videoprinter czarno – biały		
IV. MOŻLIWOŚĆ ROZBUDOWY APARATU			
1.	Możliwość rozbudowy o głowice liniową pracującą w zakresie częstotliwości od 6,0 – 18,0 MHz		
2.	Możliwość rozbudowy o głowice kolorektalną objętościową 360° umożliwiającą tworzenie obrazów 3 D z częstotliwością pracy min. 6,0 – 16,0 MHz		
3.	Możliwość rozbudowy o głowice rektalną trzypłaszczyznową convex – convex – convex z kanałem biopsyjnym przechodzącym przez środek głowicy oraz wzdłuż głowicy		
3.1	Częstotliwość pracy głowicy min. 5 – 12 MHz		
3.2	Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 320		
3.3	Dwa przyciski na głowicy odpowiedzialne za przełączanie płaszczyzn prostaty		

Wymogiem jest, aby Wykonawca zaoferował urządzenie, o parametrach CO NAJMNIEJ takich, jakie są przedstawione w rubryce „Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne”. Niespełnienie tego warunku spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku parametru ocenianego, nie będącego parametrem granicznym – gdy odpowiedź może brzmieć TAK albo NIE, Wykonawca winien udzielić odpowiedzi TAK albo NIE. W przypadku zapisu „Podać” Wykonawca zobowiązany jest podać oferowane wartości. Za odpowiedzi „NIE” Zamawiający przyzna 0 pkt., a za odpowiedź „TAK” dodatkowe punkty w wysokości określonej w rubryce „Punktacja”.

.....
(podpis i pieczętka imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowych

Przedmiot zamówienia – *przystawka biopsyjna do aparatu USG – 2 szt.*

Nazwa własna

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne	Wartość oferowana – należy wskazać nr strony w katalogu, gdzie zostały potwierdzone oferowane wartości	Punktacja
1	2	3	4
1.	Wielofunkcyjna przystawka biopsyjna kompatybilna z głowicą typu 8830 do aparatu USG Flex Focus firmy BK Medical		TAK – 20 pkt. NIE – 0 pkt.

Wymogiem jest, aby Wykonawca zaoferował urządzenie, o parametrach CO NAJMNIEJ takich, jakie są przedstawione w rubryce „Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne”. Niespełnienie tego warunku spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku parametru ocenianego, nie będącego parametrem granicznym – gdy odpowiedź może brzmieć TAK albo NIE, Wykonawca winien udzielić odpowiedzi TAK albo NIE. W przypadku zapisu „Podać” Wykonawca zobowiązany jest podać oferowane wartości. Za odpowiedzi „NIE” Zamawiający przyzna 0 pkt., a za odpowiedź „TAK” dodatkowe punkty w wysokości określonej w rubryce „Punktacja”.

.....
(podpis i pieczęć imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowychPrzedmiot zamówienia – *gastroskop/kolonoskop – 1 szt.*

Nazwa własna

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne	Wartość oferowana – należy wskazać nr strony w katalogu, gdzie zostały potwierdzone oferowane wartości	Punktacja
1	2	3	4
WIDEOGASTROSKOP			
1	Obrazowanie w standardzie HDTV 1080p		TAK – 5 pkt NIE – 0 pkt.
2	Obrazowanie w wąskim pasmie światła realizowanym poprzez filtr optyczny oraz cyfrowy		
3	Grubość całej sondy endoskopowej – max 9,2 mm		
4	Kanał roboczy – min. 2,8 mm		2,8 mm – 0 pkt Powyżej – 5 pkt
5	Głębokość ostrości 2 mm do 100 mm		
6	Zginanie końcówki endoskopu: G:210°, D:90°, L:100°, P:100°		
7	Pole widzenia min. 140°		
8	Ilość przycisków dowolnie programowalnych do sterowania funkcjami procesora – 4		
9	Długość sondy roboczej – 1020 – 1040 mm		
10	Aparat w pełni zanurzalny, nie wymagający nakładek uszczelniających		
11	Typ konektora – jednogniazdowy		
12	Współpraca z posiadanym torem wizyjnym HDTV Evis Exera III		
13	Współpraca z posiadaną myjnią ETD 4 bez dodatkowych adapterów		TAK – 5 pkt., NIE – 0 pkt.
14	Współpraca z programem ENDOALPHA do archiwizacji badań		TAK – 5 pkt., NIE – 0 pkt.
WIDOKOLONOSKOP			
1	Obrazowanie w standardzie HDTV 1080p		TAK – 5 pkt., NIE – 0 pkt.
2	Obrazowanie w wąskim pasmie światła realizowanym poprzez filtr optyczny oraz cyfrowy		
3	Grubość sondy endoskopowej – max 12,8 mm		12,8 – 0 pkt Poniżej – 5 pkt
4	Grubość końcówki sondy endoskopowej – max 12,8 mm		12,8 – 0 pkt Poniżej – 5 pkt

5	Kanał roboczy – max 3,7 mm		
6	Głębina ostrości od 2 mm do 100 mm		
7	Zginanie końcówki endoskopu: min. G:180°,D:180°, L:160°,P:160°		
8	Pole widzenia – min. 140°		
9	Kanał irygacyjny Water Jet		
10	Ilość przycisków do sterowania funkcjami procesora – 4		
11	Funkcja zmiany sztywności sondy pokrętelem w główicy endoskopu		
12	Długość sondy roboczej min. 1 300 mm		
13	Aparat w pełni zanurzalny, nie wymagający nakładek uszczelniających		
14	Typ konektora – jednogniazdowy		
15	Współpraca z posiadanym torem wizyjnym HDTV Evis Extra III		TAK – 5 pkt NIE – 0 pkt
16	Współpraca z posiadaną myjnią ETD4 bez dodatkowych adapterów		TAK – 5 pkt NIE – 0 pkt
17	Współpraca z programem ENDOALPHA do archiwizacji badań		TAK – 5 pkt NIE – 0 pkt

Wymogiem jest, aby Wykonawca zaoferował urządzenie, o parametrach CO NAJMNIEJ takich, jakie są przedstawione w rubryce „Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne”. Niespełnienie tego warunku spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku parametru ocenianego, nie będącego parametrem granicznym – gdy odpowiedź może brzmieć TAK albo NIE, Wykonawca winien udzielić odpowiedzi TAK albo NIE. W przypadku zapisu „Podać” Wykonawca zobowiązany jest podać oferowane wartości. Za odpowiedzi „NIE” Zamawiający przyzna 0 pkt., a za odpowiedź „TAK” dodatkowe punkty w wysokości określonej w rubryce „Punktacja”.

.....
(podpis i pieczęć imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowychPrzedmiot zamówienia – *ultrasonograf do badań położniczo - ginekologicznych – 1 szt.*

Nazwa własna

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne	Wartość oferowana – należy wskazać nr strony w katalogu, gdzie zostały potwierdzone oferowane wartości	Punktacja
1	2	3	4
I. KONSTRUKCJA I KONFIGURACJA			
1.	Aparat o nowoczesnej konstrukcji i ergonomii, wygodnej obsłudze, ze zintegrowaną stacją roboczą i systemem archiwizacji oraz urządzeniami do dokumentacji, sterowanymi z klawiatury		
2.	Ciężar aparatu max. 140 kg		
3.	Monitor wysokiej rozdzielczości min 1200 x 1200 pikseli, kolorowy, cyfrowy typu LED lub LCD o przekątnej ekranu min. 19"		
4.	Możliwość obrotu, pochyleń i zmiany wysokości monitora względem pulpitu		
5.	Możliwość zmiany wysokości i obrotu pulpitu względem operatora wraz z monitorem		
6.	Klawiatura alfanumeryczna do wprowadzania danych		
7.	Ekran dotykowy o przekątnej min. 10" do obsługi ultrasonografu		
8.	Cyfrowy system formatowania wiązki ultradźwiękowej o minimum 400 000 kanałów przetwarzania		
9.	Dynamika systemu min. 260 dB		260 dB – 0 pkt 261 i więcej – 10 pkt
10.	Zakres częstotliwości prac głowic min. 1,5 – 16 MHz		1,5 – 16 MHz – 0 pkt 2 – 16 MHz – 5 pkt Powyżej 2– 16 MHz – 10 pkt
11.	Ilość aktywnych, równoważnych gniazd do przyłączenia głowic obrazowych minimum 3		
12.	Możliwość jednoczesnego podłączenia do aparatu wszystkich oferowanych głowic		
13.	Liczba obrazów w trybie B w pamięci dynamicznej CINE: minimum 3500		

14.	Maksymalna długość filmu w pamięci CINE > 90 s		
II. OBRAZOWANIE I PREZENTACJA OBRAZU			
1.	B-mode		
2.	Głębokość penetracji aparatu minimum od 2,0 do 30,0 cm		2 – 30 cm – 0 pkt 2 – 35 cm – 5 pkt 2,5 – 35 cm i więcej – 10 pkt
3.	Obrazowanie w układzie skrzyżowanych ultradźwięków (nadawanie i odbiór) – minimum 7 stopni ustawienia (np. Sono CT)		
4.	Cyfrowa filtracja szumów „specklowych” – wygładzanie ziarnistości obrazu B bez utraty rozdzielczości		
5.	Podział ekranu na minimum 4 obrazy		
6.	Zoom dla obrazów „na żywo” i zatrzymanych. Całkowita wielkość powiększenia ≥ 20 x		
7.	Obrazowanie harmoniczne na wszystkich oferowanych głowicach		
8.	Obrazowanie w trybie B z dwoma lub więcej częstotliwościami nadawczymi jednocześnie – bliższe pole obrazu tworzone na podstawie wyższych częstotliwości, a dalsze na niższych		
9.	M – mode		
10.	Doppler kolorowy (CD)		
11.	Maksymalna obrazowana prędkość przepływu w kolorowym Dopplerze bez aliasingu ≥ 4 m/s		
12.	Power Doppler (PD)		
13.	Kolorowy Doppler tkankowy		
14.	Doppler pulsacyjny (PWD)		
15.	Maksymalna mierzona prędkość przy zerowym kącie korelacji w Dopplerze pulsacyjnym $\geq 7,5$ m/s		
16.	Regulacja wielkości bramki PW – Dopplera minimum 1 -14 mm		
17.	Możliwość regulacji położenia linii bazowej i korelacji kąta na obrazach w trybie Dopplera spektralnego zapisanych na dyskach		
18.	Triplex-mode (B+CD/PD+PWD) w czasie rzeczywistym		
19.	Funkcja 3D/4D		
20.	Obrazowanie 3D z wykorzystaniem funkcji akwizycji w układzie skrzyżowanych ultradźwięków.		
21.	Obrazowanie 3D z Kolor Doppler i Power Doppler w 3 płaszczyznach.		
22.	Rendering przestrzenny przepływów w naczyniach (uwidocznienie tylko przepływu) oraz z obrazem otaczających tkanek.		
23.	Obrazowanie tomograficzne – jednoczesne obrazowanie minimum 7 równoległych warstw z możliwością ustawienia ich położenia i odległości między nimi – w czasie rzeczywistym i na zapamiętanych obrazach 3D.		

24.	Obrazowanie trójwymiarowe z wykorzystaniem wirtualnego światła		
25.	Ilość linii obrazowych w pojedynczym obrazie B ≥ 1000		
26.	Ilość obrazów w trybie B składających się na obraz 3D ≥ 3000		
27.	Prędkość obrazowania 4D > 40 obrazów 3D/s		
III. OPROGRAMOWANIE POMIAROWO - OBLICZENIOWE			
1.	Pomiar odległości, obwodu, pola powierzchni, objętości		
2.	Pomiary ginekologiczne: a) Macica (długość, szerokość, wysokość) b) Objętość jajników (z trzech wymiarów liniowych) c) Endometrium d) Długość szyjki macicy e) Pomiary pęcherzyków f) Tętnice jajników: PS, ED, RI		
3.	Automatyczny obrys spektrum dopplerowskiego i automatyczne wyznaczanie parametrów przepływu (min. Vmax, Vmin, PI, RI, HR)		
4.	Pomiary i kalkulacje położnicze, w tym AFI, waga płodu		
5.	Automatyczny pomiar NT – automatyczny obrys badanego obszaru i wyznaczanie wartości NT		
6.	Automatyczny pomiar BPD i HC na obrazie główki płodu (automatyczny obrys i wyznaczanie wartości)		
7.	Automatyczny pomiar AC na obrazie brzuszka płodu (automatyczny obrys i wyznaczanie wartości)		
8.	Automatyczny pomiar FL na obrazie kości udowej płodu (automatyczny obrys i wyznaczanie wartości)		
9.	Raport z badania ginekologicznego		
10.	Raport z badania położniczego		
11.	Raport z badania położniczego ciąży mnogiej, min. dla 3 płodów		
12.	Oprogramowanie JOTA do procentowej oceny prawdopodobieństwa zmian nowotworowych guzów jajnika.		
13.	Graficzna prezentacja pomiarów na siatce centylowej		
IV. GŁOWICE			
1.	GŁOWICA CONVEX 2D do badań położniczych		
2.	Zakres częstotliwości obejmujący minimum przedział 2,5 – 5,0 MHz		2,5 – 5,0MHz-0 pkt 2,5 – 6,0MHz 5 pkt >2,5 – 6,0MHz-10pkt
3.	Ilość elementów: minimum 192 kryształy		
4.	Kąt obrazowania w trybie B minimum 110°		
5.	Obrazowanie w trybie krzyżujących się ultradźwięków (compounding)		
6.	Obrazowanie harmoniczne		
7.	Kolorowy Doppler tkankowy		
8.	GŁOWICA CONVEX OBJĘTOŚCIOWY 2D,3D,4D do badań położniczych		

9.	Zakres częstotliwości obejmujący przedział min 2,0 – 7,0 MHz. +/- 1 MHz		2 – 7,0MHz-0 pkt 2 – 10 MH - 5 pkt >2 – 10 MHz-10pkt
10.	Ilość elementów: minimum 192 kryształy.		
11.	Kąt obrazowania w trybie B minimum 85°		
12.	Obrazowanie w trybie krzyżujących się ultradźwięków (compounding)		
13.	Obrazowanie harmoniczne		
14.	Kolorowy Doppler tkankowy		
15.	GŁOWICA ENDOVAGINALNA 2D,3D,4D do badań położniczych i ginekologicznych		
16.	Zakres częstotliwości obejmujący przedział minimum 5,0-10,0 MHz +/- 1MHz		5 – 10 MHz-0 pkt 5 – 12MHz 5 pkt >5 – 12 MHz-10pkt
17.	Obrazowanie w technice harmonicznej		
18.	Kąt obrazowania w trybie B minimum 175°		
19.	Kąt obrazowania w trybie 4D minimum 175 °x 120 °		
20.	Ilość elementów min 192 kryształy		
21.	Regulacja położenia płaszczyzny skanowania w trybie 2D elektronicznie z pulpitu aparatu, bez konieczności zmiany położenia głowicy		
V. ARCHIWIZACJA I URZĄDZENIA PERYFERYJNE			
1.	Videoprinter monochromatyczny formatu A6		
2.	Archiwizacja danych pacjentów, raportów i obrazów na lokalnym HDD o pojemności minimum 500 GB i wbudowanym napędzie DVD – R/RW		
3.	Możliwość kopiowania archiwum (obraz, filmy, wyniki pomiarów, raporty) na płyty DVD i zewnętrzne dyski HDD o pojemności minimum 500 GB przez gniazdo USB		
4.	Zapis obrazów na płytach DVD w formatach JPEG, avi (MPEG-4), mov, DICOM		
5.	Możliwość zapisu obrazów na pamięci USB PenDrive w formatach avi i JPG. Gniazdo USB z przodu lub z boku aparatu		
6.	Gniazdo wyjściowe obrazu z aparatu: S-video, VGA, DVI (HDMI)		
VI. MOŻLIWOŚCI ROZBUDOWY			
1.	Oprogramowanie do automatycznego obrysu struktury i automatycznego obliczania objętości na obrazach w trybie 3D		
2.	Oprogramowanie do obliczania % unaczynienia tkanki w obrazach 3D		
3.	Oprogramowanie do biopsji pod kontrolą obrazu 4D		
4.	Obrazowanie w trybie STIC i STIC z kolorowym Dopplerem		
5.	Elastografia z oferowanej głowicy endowaginalnej z analizą ilościową i obliczeniami Ratio i Strain		

6.	Trójwymiarowe obrazowanie do oceny drożności jajowodów z użyciem środka kontrastowego		
7.	Głowica liniowa w technologii wielorzędowej, minimum 960 elementów w głowicy, szerokość czoła 50 mm +/- 5%, o zakresie częstotliwości obejmującej przedział 6 – 14 MHz		
8.	Oprogramowanie archiwizacyjne na zewnętrzny komputer PC z oceną ryzyka aberracji chromosomowych w pierwszym trymestrze z rekomendacją Fetal Medicine Foundation w Londynie		Nie – 0 pkt Tak – 10 pkt
9.	Głowica wolumetryczna mikroconvex do badań przez ciemieniowych, zakres częstotliwości min. 4 – 9 MHz +/- 5 MHz, ilość elementów w głowicy 192, kąt obrazowania min. 140°		Nie – 0 pkt Tak – 10 pkt

Wymogiem jest, aby Wykonawca zaoferował urządzenie, o parametrach CO NAJMNIEJ takich, jakie są przedstawione w rubryce „Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne”. Niespełnienie tego warunku spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku parametru ocenianego, nie będącego parametrem granicznym – gdy odpowiedź może brzmieć TAK albo NIE, Wykonawca winien udzielić odpowiedzi TAK albo NIE. W przypadku zapisu „Podać” Wykonawca zobowiązany jest podać oferowane wartości. Za odpowiedzi „NIE” Zamawiający przyzna 0 pkt., a za odpowiedź „TAK” dodatkowe punkty w wysokości określonej w rubryce „Punktacja”.

.....
(podpis i pieczęćka imienna osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowychPrzedmiot zamówienia – *gastroskop/kolonoskop*

Nazwa własna

Oferowany model

Producent

Kraj pochodzenia

Rok produkcji

Lp.	Minimalne parametry techniczne i funkcjonalne	Wartość oferowana – należy wskazać nr strony w katalogu, gdzie zostały potwierdzone oferowane wartości	Punktacja
1	2	3	4
WIDEOKOLONOSKOP – 2 szt.			
1	Grubość sondy endoskopowej max 12,9 mm .		12,9 – 0 pkt Poniżej – 5 pkt
2	Grubość końcówki sondy endoskopowej – max 12,9 mm .		12,9 – 0 pkt Poniżej – 5 pkt
3	Kanał roboczy – min 3,6 mm .		3,6 mm – 0 pkt Powyżej - 5 pkt
4	Głębokość ostrości: min 3-100 mm .		3-100 – 0 pkt Poniżej – 5 pkt
5	Zginanie końcówki Endoskopu: G:180°, D:180°, L:160°, P:160°.		
6	Pole widzenia – min 140°.		
7	Ilość przycisków do sterowania funkcjami procesora – min 4. Z możliwością dowolnego przypisania funkcji procesora.		4 – 0 pkt Powyżej – 5 pkt
8	Długość sondy roboczej – min 1600 mm .		1600 mm- 0 pkt Powyżej – 5 pkt
9	Długość całkowita max 2010 mm		
10	Funkcja identyfikacji endoskopu - mikrochip zawierający informacje o typie, nr seryjnym o średnicy zewnętrznej i średnicy kanału roboczego oraz schemat kierunku wyjścia narzędzia endoskopowego		
11	Dodatkowy kanał do płukania – water jet		
12	Współpraca z posiadanym torem wizyjnym HDTV firmy Olympus		
13	Możliwość mycia i dezynfekcji w płynach GA i PAA		
14	Współpraca z posiadanym przez Zamawiającego programem do archiwizacji EndoBase 10.6 – obsługa z przycisku endoskopu		
15	Funkcja zmiany sztywności sondy endoskopu		stała - 0 pkt. regulowana- 5 pkt.

WZÓR UMOWY

W dniu we Wrocławiu pomiędzy Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym we Wrocławiu z siedzibą we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a działającym na podstawie wpisu do KRS nr 0000101546 w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu, VI Wydział Gospodarczy Rejestrowy NIP 8951645574, REGON 000977893, reprezentowanym przez:
prof. dr hab. Wojciecha Witkiewicza - Dyrektora

a:

.....
– prowadzącą działalność na podstawie.....
NIP, REGON, reprezentowanym przez:

.....
zwany dalej „Wykonawca” została zawarta umowa o następującej treści:

§ 1
DEFINICJE

Słownik pojęć:

Dzień roboczy - od poniedziałku do piątku w godz. od 8⁰⁰ do 17⁰⁰.

Protokół Odbioru - dokument, w którym Zamawiający potwierdza zgodność parametrów dostarczonego urządzenia medycznego z ofertą Wykonawcy. Protokół winien zawierać: nazwę Zamawiającego i Wykonawcy, numer umowy, sygnaturę sprawy której dotyczy umowa, nazwę urządzenia medycznego i/lub jego nazwę handlową, zestawienie elementów składowych dostawy, nazwę producenta, nr seryjny/fabryczny, adnotację o udzieleniu gwarancji, adnotację o przeprowadzonym uruchomieniu urządzenia i jego gotowości do użytkowania, imię, nazwisko i podpisy osób upoważnionych przez Wykonawcę i Zamawiającego do odbioru, datę i miejsce odbioru oraz uwagi.

Instrukcja – udzielenie osobom, wskazanym przez Zamawiającego instrukcji dotyczących bezpiecznego użytkowania i prawidłowej obsługi dostarczonego urządzenia medycznego.

Czas reakcji serwisu technicznego – okres czasu liczony od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego awarii urządzenia medycznego do chwili podjęcia reakcji serwisu technicznego Wykonawcy.

Reakcję serwisu technicznego - działanie, które doprowadzi do usunięcia usterki lub będzie rozpoczęciem diagnozy uszkodzenia w drodze telefonicznego wywiadu technicznego, serwisu zdalnego lub wizyty pracownika działu serwisu technicznego Wykonawcy,

Uruchomienie urządzenia medycznego – zespół czynności, przewidziany przez producenta, wykonanych przez Inżyniera serwisu technicznego mających na celu przygotowanie urządzenia medycznego do użytkowania; takich jak: montaż, konfiguracja, kontrola parametrów pracy, wykonanie testów itp.

Raport serwisowy – dokument sporządzony przez Inżyniera serwisu technicznego, po przeprowadzeniu przeglądu technicznego lub przeprowadzeniu naprawy, zawierający opis wykonanych czynności serwisowych lub opis wykonanej naprawy z określeniem czasu trwania pracy i zużytych do naprawy części. Raport serwisowy musi zawierać informację, czy urządzenie medyczne jest sprawne i może być użytkowane.

Urządzenie zastępcze – urządzenie medyczne dostarczone przez Wykonawcę na czas naprawy o parametrach i funkcjonalności równej lub lepszej niż posiadanej przez urządzenie naprawiane,

Elementy zużywalne – elementy urządzenia medycznego, które ulegają zużyciu podczas prawidłowej eksploatacji urządzenia i co pewien okres czasu (np. kilka miesięcy lub lat) wymagają wymiany na nowe (np.: żarówki, przetworniki i kable wielokrotnego użycia, akumulatory itp.).

Materiały eksploatacyjne – materiały ulegające sukcesywnemu zużyciu podczas użytkowania urządzenia medycznego, których zużycie może zależeć od ilości wykonanych procedur medycznych (np.: żele, papiery do drukarek, tonery, itp.).

§ 2

PRZEDMIOT UMOWY

W wyniku przeprowadzonej procedury przetargowej w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie Ustawy Prawo zamówień publicznych (sygnatura sprawy Szp/FZ – 44/2016) Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia, zainstalowania i uruchomienia oraz przeprowadzenia instruktażu określonego w pakiecie nr typ/producent, zwanym dalej „urządzeniem medycznym” zgodnie z ofertą przetargową będącą załącznikiem nr 1 do umowy.

§ 3

TERMIN WYKONANIA PRZEDMIOTU UMOWY

1. Wykonawca zrealizuje przedmiot umowy w terminie do 45 dni liczonych od daty podpisania umowy.
2. Wykonawca zgłosi Zamawiającemu z minimum 3 dniowym wyprzedzeniem gotowość do realizacji przedmiotu umowy celem szczegółowego uzgodnienia terminu i miejsca dostawy urządzenia medycznego.

§ 4

ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY

Wykonawca zobowiązuje się do:

- 1) dostarczenia urządzenia medycznego do siedziby Zamawiającego,
- 2) wykonania przedmiotu umowy zgodnie z ofertą będącą załącznikiem nr 1 do niniejszej umowy, z Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz z obowiązującymi przepisami,
- 3) przeprowadzenia instruktażu w terminie i miejscu uzgodnionym z Zamawiającym. Protokół instruktażu stanowi załącznik nr 2 do umowy.
- 4) dostarczenia w wersji papierowej i elektronicznej następujące dokumenty:
 - a) instrukcję obsługi urządzenia medycznego w języku polskim oraz dokumentację techniczną (serwisową),
 - b) pisemną informację na temat wymaganej lub zalecanej przez producenta okresowej obsługi technicznej urządzenia medycznego tj. zakres czynności wraz z częstotliwością ich wykonania,
 - c) zestawienie elementów wskazanych przez producenta do okresowej wymiany,
 - d) zestawienie elementów zużywalnych,
 - e) zestawienie materiałów eksploatacyjnych,
 - f) pisemną informację czy producent uzależnia utrzymanie gwarancji od stosowania przez użytkownika oryginalnych materiałów eksploatacyjnych oraz wykonania zalecanych przeglądów technicznych.

§ 5

ZOBOWIĄZANIA ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający zobowiązuje się do:

- 1) nie rozpakowania urządzenia medycznego przed przybyciem przedstawiciela Wykonawcy,
- 2) zapłaty wynagrodzenia Wykonawcy za dostarczony przedmiot umowy zgodnie z ofertą przetargową,
- 3) użytkowania urządzenia medycznego zgodnie z instrukcją obsługi.

§ 6

WYNAGRODZENIE WYKONAWCY

1. Strony ustalają łączną wartość przedmiotu umowy w wysokości:

.....zł netto

(słownie:)

.....zł brutto

(słownie:)

w tym:

Pakiet nr

.....zł netto

(słownie:)

.....zł brutto

(słownie:)

2. Podstawą wystawienia faktury będzie protokół odbioru oraz protokół z przeprowadzonego instruktażu.
3. Zapłata nastąpi przelewem bankowym w terminie 30 dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury przez Zamawiającego, na konto Wykonawcy wskazane na fakturze.
4. Za termin zapłaty uważa się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 7

WARUNKI DOSTAWY

1. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu urządzenie medyczne fabrycznie nowe, wyprodukowane po 1 stycznia 2016 r. kompletne, o wysokim standardzie, zarówno pod względem jakości jak i funkcjonalności oraz wolne od wad fizycznych (konstrukcyjnych) i prawnych.
2. W przypadku stwierdzenia podczas odbioru, że dostarczone urządzenie medyczne, o którym mowa w ust. 1 nie odpowiada oferowanym przez Wykonawcę wymaganiom parametrom technicznym, Wykonawca zobowiązuje się w terminie 3 dni do dokonania wymiany urządzenia medycznego zgodnie z oferowanymi parametrami techniczno – użytkowymi wskazanymi w formularzu ofertowym.
3. Wykonawca ponosi koszty dostarczenia urządzenia medycznego Zamawiającemu oraz koszty jego ubezpieczenia do dnia odbioru przez Zamawiającego.

§ 8

WARUNKI GWARANCJI I NAPRAWY

1. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy objęty jest - miesięczną gwarancją producenta liczoną od daty odbioru urządzenia medycznego.
2. Wykonawca w okresie gwarancji zobowiązuje się w ramach wynagrodzenia umownego do:
 - 1) przeprowadzenia planowej technicznej obsługi serwisowej (przeглядów technicznych) zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy,
 - 2) przestrzegania terminów planowej obsługi serwisowej,
 - 3) zachowania czasu reakcji serwisu w wymiarze 24 godziny w dni robocze,
 - 4) zakończenia naprawy urządzenia w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii,
 - 5) przekazania Zamawiającemu, po każdej planowej czynności serwisowej oraz każdej naprawie, raportu serwisowego,
 - 6) zapewnienia urządzenia zastępczego na czas trwania naprawy dłuższej niż określona w pkt 4) niniejszego paragrafu,
3. W przypadku konieczności wymiany urządzenia medycznego w okresie gwarancji, gwarancja jest wznawiana.
4. Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego zgłaszania usterek urządzenia medycznego telefonicznie i potwierdzenia zgłoszenia faksem na adres serwisu gwarancyjnego Wykonawcy w tel., fax., e-mail:.....
5. Wykonawca zobowiązuje się do potwierdzenia przyjęcia zgłoszenia usterki przez Zamawiającego faksem na nr 71/32 70 353 lub na adres e - mail podany na zgłoszeniu.

§ 9

OSOBY UPRAWNIONE DO KONTAKTÓW

Strony wyznaczają niżej wymienione osoby do wzajemnego kontaktowania się przy realizacji przedmiotu umowy:

- 1) ze strony Zamawiającego –, tel., email:, który/a jest upoważniony do podpisania protokołu odbioru,
- 2) ze strony Wykonawcy - tel.:, e-mail:..... który/a jest upoważniony do podpisania protokołu odbioru.

§ 10
PODWYKONAWSTWO

1. Wykonawca wykona przedmiot umowy we własnym zakresie lub przy pomocy podwykonawców:
 - 1) w zakresie
2. *) Do zawarcia przez Wykonawcę umowy z podwykonawcą wymagana jest zgoda Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający w terminie 14 dni od przedstawieniu mu przez Wykonawcę umowy z podwykonawcą lub jej projektu nie zgłosi na piśmie sprzeciwu lub zastrzeżeń, uważa się, że wyraził zgodę na zawarcie umowy.
*) *niepotrzebne skreślić*

§ 11
KARY UMOWNE

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy,
 - 2) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy określonego w danym pakiecie w wysokości 0,2 % wartości umownej brutto pakietu, którego dotyczy zwłoka za każdy dzień zwłoki,
 - 3) za zwłokę w naprawie przedmiotu umowy w wysokości 0,2 % wartości umownej brutto pakietu, którego dotyczy zwłoka, za każdy dzień zwłoki,
2. Zamawiający nie naliczy Wykonawcy kary umownej, o której mowa w ust. 1 pkt 3) niniejszego paragrafu w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę Zamawiającemu urządzenia zastępczego (o parametrach i funkcjonalności równej lub lepszej od naprawianego przedmiotu umowy) w terminie 5 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii.
3. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego w wysokości 10% wartości umowy brutto niezrealizowanej części umowy.
4. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

§ 12
ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiający może odstąpić od umowy w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
2. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości, o których mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu.
3. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie natychmiastowym w przypadku nie usunięcia wady, o której mowa w § 7 ust. 2, po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy przez Zamawiającego do usunięcia wady.
4. W przypadkach, o których mowa w ust.1 i 3 niniejszego paragrafu Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy.

§ 13
POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.
2. Wszelkie zmiany do umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Spory wynikłe w związku z niniejszą umową rozstrzygał będzie Sąd Powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

Załączniki:
Załącznik nr 1 – oferta
Załącznik nr 2 – wzór protokołu instruktażu

PROTOKÓŁ PRZEPROWADZENIA INSTRUKTAŻU

W związku z przekazaniem do użytkowania w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym we Wrocławiu przy ul. H. Kamieńskiego 73A urządzenia medycznego typu:

.....

wyprodukowanego przez:.....

w dniu (dniach): udzielono użytkownikom instruktażu w zakresie:

- obsługi i użytkowania,
-
-
-

w/w urządzenia.

Osoby objęte instruktażem:		
l.p.	imię, nazwisko	podpis
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
6.		
7.		
8.		
9.		
10.		

Instruktaż przeprowadzony został przez przedstawiciela firmy:

nazwa:

adres:

kontakt:

Przeprowadzony instruktaż pozwoli na prawidłową i bezpieczną eksploatację sprzętu przez użytkowników.

Osoby prowadzące instruktaż:		
l.p.	imię, nazwisko	podpis
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		

Protokół sporządzono w egzemplarzach

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

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

Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

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

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [][][][]/S [][][]-[][][][][][][]

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

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

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

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

Tożsamość zamawiającego	Odpowiedź:
Nazwa:	Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź: przetarg nieograniczony
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia	DOSTAWA APARATÓW USG ORAZ GASTROSKOPÓW
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy)	Szp/FZ - 44/2016

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]

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

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

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

<p>Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Imię i nazwisko,</p>	<p>[.....],</p>

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

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

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

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

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

- udział w
- organizacji przestępczej;**
- korupcja;**
- nadużycie finansowe;**
- przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**
- pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**
- praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**

<p>Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>	
<p>Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>	
<p>Jeżeli tak, proszę podać: a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>	
<p>W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samoczyszczenie”)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>	
<p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki</p>	<p>[.....]</p>	

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

<p>Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:</p>	<p>Odpowiedź:</p>	
<p>Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>	
<p>Jeżeli nie, proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to</p>	<p>Podatki</p>	<p>Składki na ubezpieczenia społeczne</p>

<p>dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? - Proszę podać datę wyroku lub decyzji. - W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?</p>	<p>a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie - [.....] - [.....] c2) [...] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>	<p>a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie - <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie - [.....] - [.....] c2) [...] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>
<p>Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI

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

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

<p>c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Proszę podać szczegółowe informacje: - Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej. <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>- [.....] - [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

<p>sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

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

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

Część IV: Kryteria kwalifikacji

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

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

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

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

A: KOMPETENCJE

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

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

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

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

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta

<p>1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący (-): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [....] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obrot w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący: i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [....] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [....] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [....] waluta (liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [....] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y – oraz wartość): [.....], [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [....] waluta (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

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

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:</p>	<p>[.....] [.....]</p>								
<p>3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>								

<p>jakości?</p>	
<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:</p>	<p>a) [.....] b) [.....]</p>
<p>7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:</p>	<p>[.....]</p>
<p>8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące</p>	<p>Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]</p>
<p>9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom następującą część (procentową) zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyrażne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

formie elektronicznej, proszę wskazać:	
--	--

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

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

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

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

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p>	<p>[.....]</p>

<p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty. Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
---	---

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

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

Data, miejscowość oraz podpis(-y): [.....]