

Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Kościuszki 1, 37-400 Nisko

Znak sprawy: Z.II.2300/Zp/26/2013

Nisko, 26/09/2013

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dostawa ambulansu ratunkowego typu C z zabudową części medycznej wraz z wyposażeniem do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetarg nieograniczony na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).

Zatwierdzono w dniu:
26/09/2013

DYREKTOR
*Samodzielnego Publicznego
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku*

Stanisław Krasny

Nisko, Wrzesień 2013

1. NAZWA (FIRMA) ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

ul. Kościuszki 1, 37-400 Nisko, NIP: 865-20-74-945, REGON: 000306680

Tel. (15) 8416 703, 8416 779, Fax. (15) 8416 704, www.szpital-nisko.pl, e-mail: przetargi@szpital-nisko.pl

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie prowadzone będzie w trybie: **przetarg nieograniczony**

3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 3.1. Przedmiotem zamówienia jest: **Dostawa ambulansu ratunkowego typu C z zabudową części medycznej wraz z wyposażeniem do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku.**

Zadanie nr:	Opis:
1.	<p>Temat: Dostawa ultrasonografu Wspólny Słownik Zamówień: 34114121-3 Karetki 33100000-1 Urządzenia medyczne Opis: Dostawa ambulansu ratunkowego typu C z zabudową części medycznej wraz z wyposażeniem do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do siwz. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.</p>

- 3.2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych, oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia zostaną odrzucone.

- 3.3. Miejsce realizacji: Szpital Powiatowy im. PCK w Nisku.

4. INFORMACJA O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH UZUPEŁNIAJĄCYCH (ART. 67 UST. 1 PKT 6 I 7)

- 4.1. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień uzupełniających.

5. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

- 5.1. Zamówienie musi zostać zrealizowane w terminie do **7 tygodni** od daty udzielenia zamówienia.

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

- 6.1. W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), spełniają warunki i wymagania określone w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).

- 6.2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki:

Lp.	Warunki oraz opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków
1.	Uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania. Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca złoży oświadczenie o spełnianiu tego warunku, treść oświadczenia zawarta w załączniku nr 2 do SIWZ.
2.	Wiedza i doświadczenie. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące posiadania wiedzy i doświadczenia. Zamawiający w tym zakresie wymaga, aby Wykonawca wykazał wykonanie co najmniej dwóch zamówień , których przedmiotem były dostawy odpowiadające swoim rodzajem dostawie stanowiącej przedmiot zamówienia. Ocena spełniania tego warunku będzie dokonywana na podstawie złożonych dokumentów, o których mowa w pkt. 7.1 (tabela poz. nr 2) SIWZ
3.	Potencjał techniczny. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym. Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca złoży oświadczenie o spełnianiu tego warunku, treść oświadczenia zawarta w załączniku nr 2 do SIWZ. Zamawiający nie wyznacza szczególnych warunków w tym zakresie.
4.	Osoby zdolne do wykonania zamówienia. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące dysponowania osobami zdolnymi do wykonania zamówienia. Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca złoży oświadczenie o spełnianiu tego warunku, treść oświadczenia zawarta w załączniku nr 3 do SIWZ. Zamawiający nie wyznacza szczególnych warunków w tym zakresie.
5.	Sytuacja ekonomiczna i finansowa. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące sytuacji ekonomicznej i finansowej. Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca złoży oświadczenie o spełnianiu tego warunku, treść oświadczenia zawarta w załączniku nr 2 do SIWZ. Zamawiający nie wyznacza szczególnych warunków w tym zakresie.

- 6.3. Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, że będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia.
- 6.4. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie 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.
- 6.5. Przepisy dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do Wykonawców, o których mowa w pkt. 6.4.
- 6.6. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawców na podstawie przepisów art. 24 ust.1 pkt. 1-9 oraz art. 24 ust. 2 pkt. 1-4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).
- 6.7. Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

7. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ INNYCH WYMAGANYCH DOKUMENTÓW

- 7.1. W celu wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), należy przedłożyć:

Lp.	Wymagany dokument
1.	Oświadczenie o spełnianiu warunków. Oświadczenie o spełnianiu warunków.
2.	Wykaz dostaw lub usług. Wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, dostaw lub usług w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców, oraz załączeniem dokumentu potwierdzającego, że te dostawy lub usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie.

- 7.2. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), należy przedłożyć:

Lp.	Wymagany dokument
1.	Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia.
2.	Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej/informacja o tym, że wykonawca nie należy do grupy kapitałowej.
2.	Aktualny odpis lub oświadczenie. Aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy.
3.	Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego. Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.
4.	Aktualne zaświadczenie właściwego oddziału ZUS lub KRUS. Aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.

- 7.3. Dokumenty podmiotów zagranicznych:

Lp.	Wymagany dokument
1.	Dokument potwierdzający, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.
2.	Dokument potwierdzający, że nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.

Lp.	Wymagany dokument
3.	Dokument potwierdzający, że nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.
4.	Zaświadczenie w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4-8 ustawy. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4-8 ustawy - wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert - albo oświadczenie złożone przed notariuszem, właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się takiego zaświadczenia.

7.4. Inne dokumenty:

Lp.	Wymagany dokument
1.	Formularz ofertowy. Wypełniony formularz ofertowy wraz z opisem przedmiotu zamówienia.
2.	Wyciąg ze świadectwa homologacji (pojazdu bazowego).
3.	Wyciąg ze świadectwa homologacji pojazdu skompletowanego (ambulansu).
4.	Deklaracja zgodności na ambulans sanitarny typu C wystawiona zgodnie z PN-EN 1789
5.	Dokumenty dopuszczające do obrotu (Dotyczy sprzętu medycznego). Zgodnie z obowiązującą Ustawą o Wyrobach Medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z dnia 20 maja 2010 r. z późn. zm) świadectwami dopuszczającymi do obrotu są: – deklaracja zgodności CE producenta (dla wszystkich klas wyrobu medycznego), – certyfikat zgodności jednostki notyfikującej (dotyczy klas wyrobu medycznego określonych w art. 29 ust. 5 ustawy o Wyrobach Medycznych), – zgłoszenie wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Wyrobów Leczniczych, Wyrobów Medycznych zgodnie z art. 58 ust.1 ustawy o Wyrobach Medycznych.

Wskazane dokumenty mogą być doręczone w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku składania elektronicznych dokumentów powinny być one opatrzone przez Wykonawcę bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu. Zamawiający może zażądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.

Jeżeli z uzasadnionej przyczyny Wykonawca nie może przedstawić dokumentów dotyczących sytuacji finansowej i ekonomicznej wymaganych przez Zamawiającego, może przedstawić inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez Zamawiającego warunku.

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

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

- 8.1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 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, tj. do dnia: 02/10/2013.
- 8.2. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 8.1, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpatrywania.
- 8.3. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 8.1.
- 8.4. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest udostępniona na stronie internetowej, zamieszcza na tej stronie.
- 8.5. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę specyfikacji Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia, a jeżeli specyfikacja jest udostępniona na stronie internetowej, zamieszcza ją także na tej stronie.
- 8.6. Postępowanie o udzielenie zamówienia, z zastrzeżeniem wyjątków określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), prowadzi się z zachowaniem formy pisemnej.

- 8.7. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim.
- 8.8. W niniejszym postępowaniu wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną. W przypadku oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przekazywanych faksem lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
- 8.9. Wybrany sposób przekazywania oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji nie może ograniczać konkurencji; zawsze dopuszczalna jest forma pisemna, z zastrzeżeniem wyjątków przewidzianych w ustawie Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).
- 8.10. Osoby uprawnione do kontaktu z Wykonawcami:
- w zakresie formalnym osobami upoważnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:
1. Piotr Tabor - specjalista ds. zamówień publicznych, tel.: **(15) 8416 779**,
 - w zakresie merytorycznym osobami upoważnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:
1. Wojciech Sroka – specjalista ds. transportu, tel.: **(15) 8416 779**.

9. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

- 9.1. W postępowaniu nie jest przewidziane składanie wadium.

10. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

- 10.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 30 dni.
- 10.2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 10.3. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni. Odmowa wyrażenia zgody nie powoduje utraty wadium.
- 10.4. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

11. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

- 11.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 11.2. Treść oferty musi odpowiadać treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- 11.3. Zamawiający nie przewiduje zwrot kosztów udziału w postępowaniu.
- 11.4. W przypadku unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawcom, którzy złożyli oferty niepodlegające odrzuceniu, przysługuje roszczenie o zwrot uzasadnionych kosztów uczestnictwa w postępowaniu, w szczególności kosztów przygotowania oferty.
- 11.5. Oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami musi być sporządzona przez Wykonawcę ściśle według postanowień niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- 11.6. Oferta musi być sporządzona według wzoru formularza oferty stanowiącego załącznik do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- 11.7. Oferta musi być napisana w języku polskim, na komputerze, maszynie do pisania lub ręcznie długopisem bądź niezmywalnym atramentem.
- 11.8. W formularzu cenowym musi być zachowana liczba porządkowa asortymentu, zamawiana ilość, ilość opakowań lub sztuk, tak jak jest wymieniona w opisie przedmiotu zamówienia.
- 11.9. Proponuje się, aby wszystkie zapisane strony oferty wraz z załącznikami były kolejno ponumerowane i złączone w sposób trwały oraz na każdej stronie podpisane przez osobę (osoby) uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, przy czym co najmniej na pierwszej i ostatniej stronie oferty podpis (podpisy) był opatrzony pieczęcią imienną Wykonawcy. Pozostałe strony mogą być parafowane.
- 11.10. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane przez osobę (osoby) podpisującą ofertę i opatrzone datami ich dokonania.
- 11.11. Wykonawca jest obowiązany wskazać w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom.
- 11.12. Zawartość oferty: wypełniony formularz oferty oraz pozostałe dokumenty i oświadczenia wymienione w pkt. 7 niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

- 11.13. Wykonawca zamieszcza ofertę w dwóch kopertach oznaczonych nazwą i adresem Zamawiającego oraz opisanych w następujący sposób: **„Oferta na dostawę ambulansu ratunkowego typu C z zabudową części medycznej wraz z wyposażeniem do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku NIE OTWIERAĆ przed: 07/10/2013 godz. 11:00”**. Na wewnętrznej kopercie należy podać nazwę i adres Wykonawcy, by umożliwić zwrot nie otwartej oferty w przypadku dostarczenia jej Zamawiającemu po terminie.
- 11.14. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę wyłącznie przed terminem składania ofert i pod warunkiem, że przed upływem tego terminu Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty. Powiadomienie to musi być opisane w sposób wskazany w pkt. 11.13 oraz dodatkowo oznaczone słowami „ZMIANA” lub „WYCOFANIE”.
- 11.15. Jeżeli Wykonawca zastrzega, że informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, nie mogą być udostępnione, część oferty, która zawiera te informacje należy umieścić w odrębnej kopercie oznaczonej napisem: „Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa - POUFNE”. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).

12. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

- 12.1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego, pokój nr: 12 do dnia **07/10/2013** do godz. **10:00**.
- 12.2. Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwróci ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.
- 12.3. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **07/10/2013** o godz. **11:00**, w siedzibie Zamawiającego, pokój nr 1.
- 12.4. Otwarcie ofert jest jawne.
- 12.5. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający podaje kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 12.6. Podczas otwarcia ofert podaje się nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

13. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

- 13.1. W ofercie należy podać cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt. 1 ustawy z dnia 5 lipca 2001 r. o cenach (Dz. U. Nr 97, poz. 1050, z późn. zm.) za wykonanie wybranej części przedmiotu zamówienia.
- 13.2. Cenę należy podać w złotych polskich, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 13.3. W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej specyfikacji istotnych warunków oraz wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji wybranej części przedmiotu zamówienia.
- 13.4. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

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

- 14.1. Zamawiający będzie oceniał oferty według następujących kryteriów:

Nr	Nazwa kryterium	Waga
1.	Cena (koszt)	100 %

- 14.2. Punkty przyznawane za podane w pkt. 14.1 kryteria będą liczone według następujących wzorów:

Nr kryterium	Wzór
1.	Cena (koszt) Liczba punktów = $(C_{min}/C_{of}) * 100 * waga$ gdzie: - C_{min} – najniższa cena spośród wszystkich ofert, - C_{of} – cena podana w badanej ofercie

- 14.3. Po dokonaniu oceny punkty przyznane przez każdego z członków Komisji Przetargowej zostaną zsumowane dla każdego z kryteriów oddzielnie. Suma punktów uzyskanych za wszystkie kryteria oceny stanowić będzie końcową ocenę danej oferty.
- 14.4. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert. Niedopuszczalne jest prowadzenie między Zamawiającym a Wykonawcą negocjacji dotyczących złożonej oferty oraz, z zastrzeżeniem pkt. 14.6, dokonywanie jakiegokolwiek zmiany w jej treści.
- 14.5. Jeżeli w określonym terminie Wykonawca nie złoży wymaganych przez Zamawiającego oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), lub pełnomocnictw albo jeżeli złoży wymagane przez Zamawiającego oświadczenia i dokumenty, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U.

z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), zawierające błędy lub wadliwe pełnomocnictwa, Zamawiający wezwie go do ich złożenia w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy będzie podlegać odrzuceniu albo konieczne będzie unieważnienie postępowania. Złożone na wezwanie Zamawiającego oświadczenia i dokumenty powinny spełniać warunki określone w art. 26 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.). Zamawiający może także w wyznaczonym przez siebie terminie, wezwać do złożenia wyjaśnień dotyczących oświadczeń lub dokumentów.

14.6. Zamawiający poprawia w ofercie:

- a) oczywiste omyłki pisarskie,
- b) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
- c) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty,

niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

14.7. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym wewnątrzspółnotowego nabycia towarów, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.

14.8. Zamawiający w celu ustalenia, czy oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia, zwróci się do Wykonawcy o udzielenie w określonym terminie wyjaśnień dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny.

14.9. Zamawiający, oceniając wyjaśnienia, weźmie pod uwagę obiektywne czynniki, w szczególności oszczędność metody wykonania zamówienia, wybrane rozwiązania techniczne, wyjątkowo sprzyjające warunki wykonywania zamówienia dostępne dla Wykonawcy, oryginalność projektu Wykonawcy oraz wpływ pomocy publicznej udzielonej na podstawie odrębnych przepisów.

14.10. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.

14.11. Zamawiający odrzuca ofertę, jeżeli:

- a) jest niezgodna z ustawą,
- b) jej treść nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, z zastrzeżeniem pkt. 14.6 lit. c),
- c) jej złożenie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,
- d) zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia,
- e) została złożona przez Wykonawcę wykluczonego z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub niezaproszonego do składania ofert,
- f) zawiera błędy w obliczeniu ceny,
- g) Wykonawca w terminie 3 dni od dnia doręczenia zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki, o której mowa w pkt. 14.6 lit. c),
- h) jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów.

15. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

15.1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane wyżej kryteria oceny ofert.

15.2. Zamawiający unieważni postępowanie w sytuacji, gdy wystąpią przesłanki wskazane w art. 93 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).

15.3. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający jednocześnie zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty, o:

- a) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), albo imię i nazwisko, siedzibę albo adres zamieszkania i adres Wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru oraz nazwy (firmy), albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
- b) Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,

- c) Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne - jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, negocjacji bez ogłoszenia albo zapytania o cenę,
 - d) terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 lub 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.
- 15.4. Ogłoszenie zawierające informacje wskazane w pkt. 15.3 lit. a) Zamawiający umieści na stronie internetowej www.szpital-nisko.pl oraz w miejscu publicznie dostępnym w swojej siedzibie.
- 15.5. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).
- 16. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**
- 16.1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostanie przesłane w sposób określony w art. 27 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), albo 10 dni - jeżeli zostanie przesłane w inny sposób. Zawarcie umowy będzie możliwe przed upływem terminów, o których mowa powyżej, jeżeli wystąpią okoliczności wymienione w art. 94 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).
- 16.2. O miejscu i terminie podpisania umowy Zamawiający powiadomi wybranego Wykonawcę odrębnym pismem lub telefonicznie.
- 16.3. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.
- 16.4. W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (konsorcja, spółki cywilne) Zamawiający może zażądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.
- 17. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**
- 17.1. W danym postępowaniu wniesienie zabezpieczenie należytego wykonania umowy nie jest wymagane.
- 18. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY, ABY ZAWARŁ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH**
- 18.1. Wzór umowy stanowi załącznik do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- 18.2. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.
- 19. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**
- 19.1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).
- 19.2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).
- 19.3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.) czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.

- 19.4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
- 19.5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
- 19.6. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, że Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia za pomocą jednego ze sposobów określonych w art. 27 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).
- 19.7. Odwołanie wnosi się w terminach określonych w art. 182 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.).
- 19.8. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 19.9. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.
- 19.10. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.

20. AUKCJA ELEKTRONICZNA

- 20.1. W postępowaniu nie jest przewidziany wybór najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

21. POZOSTAŁE INFORMACJE

- 21.1. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.) oraz przepisy Kodeksu cywilnego.

Załącznikami do niniejszego dokumentu są:

Nr	Nazwa załącznika
1.	Wzór formularza ofertowego
2.	Wzór oświadczenia o spełnianiu warunków
3.	Wzór oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia
4.	Wzór listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej/informacja o tym, że wykonawca nie należy do grupy kapitałowej
5.	Projekt umowy

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Ogólna charakterystyka i warunki realizacji zamówienia:

Dostawa ambulansu ratunkowego specjalistycznego typu C z zabudową medyczną wraz z wyposażeniem do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku, spełniającego wymogi:

- Aktualnie obowiązującej normy PN-EN 1789 „Pojazdy medyczne i ich wyposażenie – ambulance drogowe”,
- NFZ dla ambulansu specjalistycznego zespołu ratownictwa medycznego,
- Posiadający homologację typu M-1 specjalny, sanitarny,
- Fabrycznie nowy (bez przebiegu) z bieżącej produkcji 2013 roku,
- Gwarancja mechaniczna i na powłokę lakierniczą 36 miesięcy, na perforację nadwozia 144 miesiące oraz 24 miesiące na zabudowę medyczną (liczona od dnia odbioru ambulansu),
- Serwis zabudowy specjalnej i wyposażenia medycznego realizowany w siedzibie zamawiającego, wymagany przegląd gwarancyjny bezpłatny.

2. Przedmiot zamówienia: Ambulans ratunkowy specjalistyczny typu C z zabudową medyczną wraz z wyposażeniem – 1 szt.

Nazwa i typ produktu: _____

Producent: _____

Kraj pochodzenia/rok produkcji: _____

ZESTAWIENIE WARUNKÓW WYMAGANYCH

Lp.	Warunek graniczny	Spełnienie warunku TAK/NIE	OPIS
1. NADWOZIE			
1.1.	Nadwozie typu furgon o dopuszczalnej masie całkowitej do 3,5 t; częściowo przeszklony z możliwością ewakuacji pacjenta i personelu, z izolacją dźwiękowo - termiczną		
1.2.	Wysokość nadwozia liczona bez anteny do 3,0 m		
1.3.	Wysokość przedziału medycznego min. 1,8 m		
1.4.	Długość przedziału medycznego min. 3,2 m		
1.5.	Szerokość przedziału medycznego min. 1,7 m		
1.6.	Drzwi tylne wysokie, przeszklone, dwuskrzydłowe, otwierające się pod kątem min. 250° wyposażone w ograniczniki oraz blokady położenia skrzydeł		
1.7.	Drzwi prawe przedziału medycznego przesuwne do tyłu z blokadą przed samoczynnym zamknięciem, z otwieraną szybą, ze stopniem stałym wewnętrznym lub wysuwym zewnętrznym		
1.8.	Drzwi lewe przesuwne zewnętrznego schowka wyposażenia ortopedycznego ambulansu		
1.9.	Okno dachowe przeszklone z roletą, pełniące funkcję wyjścia awaryjnego		
1.10.	Szyby zewnętrzne przedziału medycznego zmatowione lub pokryte folią do 2/3 wysokości		
1.11.	Kolor lakieru biały		
1.12.	Centralny zamek na wszystkie drzwi z alarmem, sterowany pilotem (dwa piloty w komplecie), immobiliser		
1.13.	Lusterka zewnętrzne podgrzewane i regulowane elektrycznie		
1.14.	Przednie i tylne czujniki parkowania z wizualną sygnalizacją w lusterkach zewnętrznych, z możliwością wyłączenia czujników przednich umieszczone w sposób obejmujący strefę całego ambulansu		
1.15.	Reflektory przeciwmgielne przednie		
1.16.	Szyba czołowa i szyby tylne podgrzewane elektrycznie		
1.17.	Wyposażenie standardowe pojazdu bazowego (podnośnik, klucz do kół, trójkąt ostrzegawczy, gaśnica, itp.)		

2. SILNIK			
2.1.	Norma emisji spalin EURO-5		
2.2.	Pojemność skokowa: min. 1960 cm ³		
2.3.	Moc silnika: min. 160 KM, wystarczająca do uzyskiwania przyspieszeń zgodnych z normą PN-EN 1789		
2.4.	Moment obrotowy: min. 400 Nm uzyskiwany w zakresie 1400 – 2400 obrotów silnika		
2.5.	Z zapłonem samoczynnym		
2.6.	Turbodoładowany		
2.7.	Układ wydechowy przedłużony do tylnej części podwozia		
3. ZESPÓŁ NAPEŁDOWY			
3.1.	Skrzynia biegów manualna synchronizowana: min. 5 biegów i bieg wsteczny.		
3.2.	Napęd na koła osi tylnej		
3.3.	Koła jezdne wyposażone w ogumienie radialne o obniżonym profilu (dwa komplety kół: letnie i zimowe – 5 szt.)		
4. ZAWIESZENIE			
4.1.	Gwarantujące dobrą przyczepność kół do nawierzchni, stabilność w trudnym terenie oraz odpowiedni komfort transportu pacjenta		
4.2.	Ze stabilizatorem osi przedniej, stabilizatorem osi tylnej lub zawieszeniem hydro-pneumatycznym ze stabilizacją		
5. UKŁAD HAMULCOWY			
5.1.	Dwuobwodowy z podciśnieniowym wspomaganie		
5.2.	Z systemem zapobiegającym blokowaniu kół podczas hamowania		
5.3.	Z układem wspomaganie nagłego hamowania		
5.4.	Z układem elektronicznego korektora siły hamowania		
5.5.	Z elektronicznym systemem stabilizacji toru jazdy		
5.6.	Z układem wspomagającym ruszanie pod górę		
5.7.	Układ zapobiegający poślizgowi kół osi napędowej przy ruszaniu		
6. UKŁAD KIEROWNICZY			
6.1.	Ze wspomaganie		
7. OGRZEWANIE I WENTYLACJA			
7.1.	Ogrzewanie cieczą chłodzącą silnik z wymiennikiem ciepła, z wentylatorem min. dwustopniowym, układ wyposażony w termostat umożliwiający ustawienie i utrzymanie żądanej temperatury w przedziale medycznym. Układ umożliwiający ogrzanie silnika przed jego uruchomieniem i wspomagający rozgrzanie silnika do temperatury optymalnej dla pracy silnika		
7.2.	Dodatkowy powietrzny system ogrzewania niezależny od pracy silnika		
7.3.	Ogrzewanie postojowe zasilane napięciem 230V z termostatem umożliwiającym ustawienie i utrzymanie żądanej temperatury w przedziale medycznym		
7.4.	Wentylacja nawiewowo – wywiewna przedziału medycznego		
7.5.	Klimatyzacja dwustrefowa z niezależnym sterowaniem (kabina kierowcy, przedział medyczny)		
7.6.	System klimatyzacji i ogrzewania cieczą musi stanowić fabryczne wyposażenie pojazdu bazowego		

8. INSTALACJA ELEKTRYCZNA			
8.1.	Zespół akumulatorów o łącznej pojemności min. 160Ah		
8.2.	Alternator o odpowiednio dużej mocy zapewniający utrzymanie zrównoważenia elektrycznego między obciążeniem elektrycznym i mocą wyjściową alternatora		
8.3.	Urządzenie stanowiące fabryczne wyposażenie pojazdu bazowego samoczynnie zwiększające obroty silnika (bez ingerencji kierowcy) w przypadku spadku napięcia podczas postoju ambulansu (podczas prowadzenia akcji). Włącznik systemu zainstalowany na kokpicie w kabinie kierowcy.		
8.4.	Urządzenie zabezpieczające przed użyciem przez osoby trzecie ambulansu pozostawionego z pracującym silnikiem (podczas prowadzenia akcji ratowniczej)		
8.5.	Zasilanie zewnętrzne 230V z gniazdem zewnętrznym (i przewodem zasilającym min. 4m), uniemożliwiającym rozruch silnika przy podłączonym zasilaniu zewnętrznym, z zabezpieczeniem przeciwporażeniowym i automatycznym układem ładowania akumulatorów		
8.6.	Min. 2 gniazda poboru prądu 230V w przedziale medycznym		
8.7.	Min. 4 gniazda poboru prądu 12V w przedziale medycznym		
8.8.	Min. 1 gniazdo poboru prądu 230V w kabinie kierowcy		
8.9.	Reflektory zewnętrzne z czterech stron pojazdu – po dwa z każdej strony (tył, przód, boki) ze światłem rozproszonym, do oświetlenia miejsca akcji z możliwością włączania/wyłączania zarówno z miejsca kierowcy jak i z przedziału medycznego oraz samoczynnie wyłączające się podczas ruchu ambulansu (reflektory tylne zamontowane w tylnej belce świetlnej, zabezpieczonej przed uderzeniem przez gałęzie drzew, itp.)		
8.10.	Kierunkowskazy zamontowane w tylnej belce świetlnej		
8.11.	Centralna elektryczna w kabinie kierowcy z niezależnym zabezpieczeniem każdego obwodu i odbiornika przedziału medycznego, sygnalizacją spadku napięcia w akumulatorach, sygnalizacją przepalenia bezpiecznika i wizualnym wskaźniku uszkodzenia obwodu		
8.12.	Oświetlenie przedziału medycznego rozproszone z lampami umieszczonymi po obu stronach górnej części przedziału medycznego		
8.13.	Oświetlenie punktowe (regulowany halogenowy punkt świetlny) przedziału medycznego znajdujące się nad noszami głównymi - co najmniej dwa punkty, i nad blatem roboczym – jeden punkt		
9. INSTALACJA TLENOWA I PRÓŻNIOWA			
9.1.	Butle tlenowe, stalowe o pojemności dziesięciu litrów - 2 szt. umieszczone w dodatkowym schowku zewnętrznym w sposób umożliwiający dostęp do zaworów reduktorów i wzrokowy kontakt ze wskazaniami manometrów reduktorów z przedziału medycznego		
9.2.	Dwa reduktory z szybkozłączami typu AGA		
9.3.	Centralna instalacja tlenowa z min. czterema punktami poboru typu AGA, w tym jeden w suficie nad noszami, z regulatorem przepływu tlenu typu obrotowego		
9.4.	Jeden punkt próżni z manometrem i regulatorem siły ssania, stojem na wydzielinę i kompletem przewodów		

10. OZNAKOWANIE POJAZDU			
10.1.	Belka świetlna z lampami ostrzegawczymi stroboskopowymi lub modułami diodowymi LED zamontowana w przedniej części pojazdu zabezpieczona przed przypadkowym uderzeniem (np. gałęzi drzew, itp.)		
10.2.	Urządzenie nagłaśniające z modulowanym sygnałem dźwiękowym oraz możliwością podawania komunikatów głosem		
10.3.	Sygnaly pneumatyczne		
10.4.	Dwie niebieskie lampki pulsujące stroboskopowe lub diodowe zamocowane na wysokości pasa przedniego barwy niebieskiej		
10.5.	Belka świetlna umieszczona w tylnej części pojazdu z lampami wyładowczymi lub diodowymi LED zabezpieczona przed przypadkowym uderzeniem (np. gałęzi drzew, itp.)		
10.6.	Światła awaryjne zamontowane na drzwiach tylnych włączające się po otwarciu drzwi, widoczne przy otwarciu o 90, 180 i więcej - do 270°		
10.7.	Oznakowanie ambulansu jako pojazdu uprzywilejowanego zgodnie z wymogami przepisów ruchu drogowego oraz standardowe oznakowanie typu ambulansu „S” na bokach i drzwiach tylnych, zgodnie z ustawą o Państwowym Ratownictwie Medycznym		
11. KABINA KIEROWCY			
11.1.	Oddzielona od przedziału medycznego przegrodą z możliwością komunikacji wzrokowej i głosowej kierowcy z personelem medycznym lub oddzielona przejściem w sposób uniemożliwiający przechodzenie podczas jazdy ambulansu		
11.2.	Przystosowana do zainstalowania radiotelefonu przenośnego marki motorola i wyposażona w instalację do podłączenia radiotelefonu		
11.3.	Wmontowana antena dachowa radiotelefonu o parametrach: - zakres częstotliwości: 168 – 170 Mhz - impedancja wejścia: 50 Ohm. - współczynnik fali stojącej: 1,6 - charakterystyka promieniowa dookólna		
11.4.	Dwie poduszki powietrzne dla kierowcy i pasażera, oraz boczne poduszki powietrzne i kurtyny powietrzne		
11.5.	Szperacz z przewodem o długości 3m, zasilany z gniazda zapalniczki		
11.6.	Szperacz przenośny na wieszaku będącym jednocześnie ładowarką		
12. ZABUDOWA PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO			
12.1.	Wyposażona w zewnętrzny schowek na dwie butle tlenowe, materac próżniowy, krzesło kardiologiczne, nosze zbierakowe, deskę ortopedyczną, zestaw szyn i dodatkowy trójkąt ostrzegawczy (z dostępem z lewej strony ambulansu), z zamontowanym sprzętem		
12.2.	Wzmocniona podłoga umożliwiająca mocowanie ruchomej podstawy pod nosze główne o powierzchni przeciwślizgowej, łatwo zmywalnej i połączonej szczelnie ze ścianami		
12.3.	Ściany boczne i sufit wykonane z tłoczonych profili tworzywa sztucznego odzwierciedlającego w całości kształt nadwozia pojazdu bazowego, łatwo zmywalnego, niepalnego, odpornego na uderzenia i zarysowania, nietoksycznego, gładkiego z zaokrąglonymi krawędziami		
12.4.	Na ścianach bocznych: – Zestawy szafek i półek z zabezpieczeniem przed niekontrolowanym wypadnięciem umieszczonych tam przedmiotów, – Zabudowa wyposażona w zamykany na klucz schowek, wysuwaną szafkę z wyjmowanymi przezroczystymi pojemnikami na leki i drobny sprzęt medyczny.		

12.5.	<p>Na ścianie przedniej działowej:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Zespól szafek z miejscem na dwie torby medyczne, do którego jest łatwy dostęp zarówno z przedziału medycznego jak i z zewnątrz ambulansu, - Błat roboczy z obrzeżem zabezpieczającym przed wypadaniem, znajdujący się na szafce na torby medyczne, - Urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych z automatycznym układem utrzymującym temperaturę, - Wieszak na butlę tlenową, - Uchwyt ułatwiający wchodzenie i wychodzenie do/z przedziału medycznego. 		
12.6.	<p>Na ścianie lewej:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Respirator, defibrylator, pompa infuzyjna zamontowana na szynie typu Modura o długości 30 cm i ssak przenośny, - Uniwersalny uchwyt na pudełko rękawiczek. 		
12.7.	<p>Na ścianie górnej wieszak na kroplówki i uchwyt do trzymania wzdłuż przedziału medycznego</p>		
12.8.	<p>Przy ścianie prawej:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fotele obrotowe o kąt 45 i 90° do kierunku jazdy wyposażone bezwładnościowe trzypunktowe pasy bezpieczeństwa i zagłówki ze składanymi do pionu siedziskami i podłokietnikiem- dwa fotele w rzędzie, - Kosz na śmieci. <p>Na ścianie prawej:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Urządzenie do wybijania szyb będące jednocześnie nożem do przecinania pasów bezpieczeństwa. 		
12.9.	Gaśnica		
12.10.	<p>Fotel obrotowy znajdujący się u wezłowania noszy, sytuowany tyłem do kierunku jazdy, wyposażony w zagłówek i bezwładnościowy, trzypunktowy pas bezpieczeństwa, ze składanym siedziskiem do pionu</p>		
12.11	<p>W tylnej części zabudowy uchwyty lub kosz z kaskami ratowniczymi – 3 szt. i indywidualnym zestawem ochrony biologicznej (kombinezon ochrony biologicznej – 1 szt., maska FFP3 – 1 szt., okulary ochronne – 1 szt., rękawiczki nitylowe – 4 szt., buty ochronne – 2 szt., worek na odpady 1 szt.) – 3 kpl.</p>		
12.11.	<p>Podstawa noszy z płynną regulacją (sterowaną elektrycznie) pochyleń (pozycja Trendelenburga i antywstrząsowa), z przesuwem bocznym i wysuwem na zewnątrz (regulowanym mechanicznie), z pochyłem po wysunięciu (regulowanym elektrycznie), przystosowana do mocowania wszelkiego rodzaju noszy.</p>		
13. NOSZE GŁÓWNE REANIMACYJNE			
13.1.	<p>Nosze główne reanimacyjne wykonane z profilu o przekroju prostokątnym, zabezpieczone antykorozyjnie i antybakteryjnie spełniające normę PN-EN 1865 i w zakresie wytrzymałości na przeciążenia PN-EN 1789</p>		
13.2.	<p>Umożliwiające resuscytację pacjenta na noszach (twarde podłoże)</p>		
13.3.	<p>Umożliwiające płynne uniesienie tułowia pacjenta z pozycji od 0 do min. 75°</p>		
13.4.	<p>Umożliwiające zmniejszenie napięcia mięśni brzucha pacjenta (potrójnie łamane)</p>		
13.5.	<p>Wyposażone w teleskopowy statyw na pojemnik z płynami infuzyjnymi</p>		
13.6.	<p>Wyposażone w twarde, łatwo zmywalny, nie wchłaniający krwi, potu, brudu i płynów infuzyjnych materac</p>		
13.7.	<p>Wyposażone w komplet pasów zabezpieczających – Pasy poprzeczne i szelkowe.</p>		
13.8.	<p>Wyposażone w system unieruchamiania dzieci na noszach</p>		

13.9	Wyposażone w składane oparcia boczne, wysuwane ręczki do przenoszenia noszy i system szybkiego i bezpiecznego łączenia z transporterem		
14. TRANSPORTER NOSZY GŁÓWNYCH			
14.1.	Wielopoziomowy z regulacją wysokości w min. 7-miu poziomach, z niezależną regulacją wysokości przedniej i tylnej części transportera, umożliwiającą ustawienie transportera w pozycji Trendelenburga		
14.2.	Wyposażony w system błyskawicznego i bezpiecznego łączenia z noszami umożliwiający ustawienie na transporterze noszy w obu kierunkach		
14.3.	Wyposażony w system błyskawicznego i bezpiecznego łączenia z podstawą noszy		
14.4	Wyposażony w system niezależnego składania przednich i tylnych goleni przy wprowadzaniu i wyprowadzaniu transportera z ambulansu		
14.5	Wyposażony w zabezpieczenie przed przypadkowym złożeniem goleni transportera		
14.6.	Wyposażony w cztery koła jezdne obrotowe o kąt 360° z możliwością blokowania dwóch kół w pozycji równoległej do transportera		
14.7.	Wyposażony w hamulec co najmniej dwóch kół		
14.8	Wyposażony w dodatkowe składane ręczki do podnoszenia transportera		
14.9	Rama transportera wykonana z profilu o przekroju prostokątnym zabezpieczonym antykorozyjnie i antybakteryjnie (zabezpieczenie dotyczy wszystkich elementów metalowych)		
15. KRZESEŁKO KARDIOLOGICZNE			
15.1.	Spełniające wymogi normy PN-EN 1865		
15.2	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane, nieprefabrykowane, wolne od wad i usterek		
15.3	Wykonane z materiału odpornego na korozję i działanie płynów dezynfekcyjnych		
15.4	Składane		
15.5	Wyposażone w blokadę zabezpieczającą przed przypadkowym złożeniem w trakcie transportu pacjenta		
15.6	Wyposażone w system trakcyjny umożliwiający wolne zsuwanie pacjenta po schodach		
15.7	Na wyposażeniu 3 sztuki regulowanej długości pasów z metalowymi zapięciami typu szybkozłącze, do zabezpieczenia pacjenta w trakcie transportu		
15.8	Wyposażone w min. 4 kółka jezdne z czego min. 2 kółka skrętne w zakresie 360° oraz wyposażone w hamulce		
15.9	Wyposażone w przednie składane ręczki transportowe z regulacją długości		
15.10	Wyposażone w min. 1 parę składanych rączek tylnych		
15.11	Waga krzeselka max. do 10 kg wraz z systemem płozowym max. do 15 kg		
15.12	Obciążenie dopuszczalne powyżej 150 kilogramów		
15.13	Po złożeniu krzeselko posiada wymiary umożliwiające umieszczenie go w zewnętrznym schowku ambulansu.		
15.14	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
15.15	Folder (załączyć do oferty)		

16. DESKA ORTOPEDYCZNA			
16.1.	Spełniająca wymogi normy PN-EN 1865		
16.2.	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane, nieprefabrykowane, wolne od wad i usterek		
16.3.	Wykonana z tworzywa sztucznego łatwego w utrzymaniu czystości		
16.4.	Odporna na urazy mechaniczne, niskie i wysokie temperatury, substancje ropopochodne		
16.5.	Posiadająca ścięty koniec od strony nóg umożliwiający manewry w ciasnych pomieszczeniach (klatki schodowe, ewakuacja z samochodu)		
16.6.	Przenikliwa dla promieni X w stopniu umożliwiającym diagnostykę RTG głowy, kręgosłupa, miednicy		
16.7.	Zawierająca min. 14 wbudowanych w zarys deski, uchwytów do przenoszenia pacjenta zdystansowanych od podłoża		
16.8.	Wbudowane po każdej stronie deski zaczepy do mocowania pasów zabezpieczających pacjenta (podać ilość zaczepów po każdej stronie deski)		
16.9.	Na wyposażeniu „klockowy” system unieruchomienia głowy złożony z podkładki pod głowę, dwóch klocków stabilizujących głowę z otworami na uszy oraz dwóch pasków mocujących głowę		
16.10.	Na wyposażeniu 4 sztuki regulowanej długości kodowanych kolorami pasów z metalowymi zapiegami typu szybkozłaczę, zakończonych metalowymi obrotowymi karabińczykami		
16.11.	Waga deski (podać w kilogramach)		
16.12.	Dopuszczalne obciążenie deski (podać w kilogramach)		
16.13.	Wymiary umożliwiające umieszczenie deski w zewnętrznym schowku ambulansu		
16.14.	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
16.15.	Folder (załączyć do oferty)		
17. NOSZE PODBIERAJĄCE			
17.1.	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane, nieprefabrykowane, wolne od wad i usterek		
17.2.	Wielostopniowa regulacja długości z blokadą położenia oraz możliwość złożenia do transportu		
17.3.	Dwuczęściowa konstrukcja łatwa w utrzymaniu czystości, przenikliwa dla promieni X w stopniu umożliwiającym diagnostykę RTG głowy, kręgosłupa i miednicy		
17.4.	Materiał łopat – tworzywo sztuczne o dużej wytrzymałości		
17.5.	Wyposażone w uchwyty transportowe zdystansowane od podłoża w ilości min. 12 sztuk na obwodzie		
17.6.	Podwójne zamki zabezpieczające przed przypadkowym rozpięciem noszy z przyciskami umieszczonymi po zewnętrznej stronie noszy		
17.7.	Wyposażone dodatkowo w 3 pasy zabezpieczające kodowane kolorami, z metalowymi klamrami łączącymi (szybko złączę) mocowane do noszy		
17.8.	Waga max. 8 kg		
17.9.	Wymiary umożliwiające umieszczenie noszy w zewnętrznym schowku ambulansu		
17.10.	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
17.11.	Folder (załączyć do oferty)		

18. PŁACHTA RATOWNICZA			
18.1	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane, nieprefabrykowane, wolne od wad i usterek		
18.2	Wykonana z wytrzymałego materiału, łatwo zmywalnego umożliwiającego dezynfekcję		
18.3	Posiadająca kieszeń zabezpieczająca pacjenta przed obsuwaniem się		
18.4	Wyposażona w min. 8 uchwytów transportowych z gumowymi rączkami ułatwiającymi trzymanie noszy		
18.5	Min. nośność 150 kg		
18.6	Wyposażenie dodatkowe – torba transportowa		
18.7	Rozmiar min. 180 x 70 cm		
18.8	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
18.9	Folder (załączyć do oferty)		
19. SIODELKO RATOWNICZE			
19.1	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane, nieprefabrykowane, wolne od wad i usterek		
19.2	Wykonane z wytrzymałego materiału, łatwo zmywalnego umożliwiającego dezynfekcję		
19.3	Posiadające 4 wzmocnione uchwyty do przenoszenia pacjenta		
19.4	Waga max. 2 kg		
19.5	Obciążenie dopuszczalne (podać w kg)		
19.6	Wysokość oparcia min. 45 cm Szerokość siedziska min. 45 cm Głębokość siedziska min. 45 cm		
19.7	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
19.8	Folder (załączyć do oferty)		
20. SYSTEM POZWALAJĄCY NA BEZPIECZNY TRANSPORT DZIECI NA NOSZACH GŁÓWNYCH			
20.1	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane, nieprefabrykowane, wolne od wad i usterek		
20.2	Możliwość zapięcia do noszy głównych ambulansu		
20.3	Siedzisko wykonane z wytrzymałego materiału, łatwo zmywalnego umożliwiającego dezynfekcję		
20.4	Wszystkie pasy zabezpieczające posiadają możliwość regulacji oraz metalowe klamry zapinające (szybko złącze)		
20.5	Obciążenie max. 20 kg		
20.6	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
20.7	Folder (załączyć do oferty)		
21. UNIERUCHOMIENIE PEDIATRYCZNE – 2 sztuki			
21.1	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane, nieprefabrykowane, wolne od wad i usterek		
21.2	Wbudowane unieruchomienie głowy		
21.3	Wbudowane 4 uchwyty do przenoszenia		
21.4	Możliwość przymocowania do noszy głównych ambulansu		
21.5	Wykonane z wytrzymałego materiału, łatwo zmywalnego umożliwiającego dezynfekcję		
21.6	Przenikliwe dla promieni X w stopniu umożliwiającym diagnostykę RTG głowy, kręgosłupa, miednicy.		
21.7	Przeñośna torba transportowa		
21.8	Wyposażone w ruchome pasy zabezpieczające kodowane kolorami min. 4 szt.		
21.9	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
21.10	Folder (załączyć do oferty)		

22. KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY DLA DOROSŁYCH – 5 sztuk			
22.1	Konstrukcja jednoczęściowa, sztywna z możliwością regulacji pozwalającą dopasować kołnierz do warunków fizycznych pacjenta		
22.2	Wielorazowego użytku – min. 10 użyć		
22.3	Posiadające łatwy dostęp do żył szyjnych i tchawicy		
22.4	Wykonane z materiałów niewidocznych dla promieni X oraz kompatybilnych z CT i MRI		
22.5	Wykonane z materiałów zabezpieczonych przed wchłanianiem płynów w tym ustrojowych		
22.6	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
22.7	Folder (załączyć do oferty)		
23. KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY DLA DZIECI – 5 sztuk			
23.1	Konstrukcja jednoczęściowa, sztywna z możliwością regulacji pozwalającą dopasować kołnierz do warunków fizycznych pacjenta		
23.2	Wielorazowego użytku – min. 10 użyć		
23.3	Posiadające łatwy dostęp do żył szyjnych i tchawicy		
23.4	Wykonane z materiałów niewidocznych dla promieni X oraz kompatybilnych z CT i MRI		
23.5	Wykonane z materiałów zabezpieczonych przed wchłanianiem płynów w tym ustrojowych		
23.6	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
23.7	Folder (załączyć do oferty)		
24. PAS MIEDNICOWY			
24.1	Umożliwiający unieruchomienie urazów w okolicy miednicy w szczególności złamań		
24.2	Wykonany z materiałów przenikliwych dla promieni X		
24.3	Wyposażony w klamrę posiadającą wbudowaną stalową sprężynę blokującą mechanizm naciągowy po uzyskaniu napięcia równego 15N		
24.4	Rozmiar uniwersalny		
24.5	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
24.6	Folder (załączyć do oferty)		
25. ZESTAW SZYN KRAMERA			
25.1	Zestaw składający się z min. 13 szyn w różnych rozmiarach		
25.2	Min. 9 różnych rozmiarów		
25.3	Powłoczenie szyn wykonane z materiałów umożliwiających łatwe mycie i dezynfekcje		
25.4	Pokrowiec wyposażony w uchwyt do przenoszenia w rękę i na ramieniu		
25.5	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
25.6	Folder (załączyć do oferty)		
26. SZYNA WYCIĄGOWA DO ZŁAMAŃ KOŃCZYN DOLNYCH DLA DOROSŁYCH – 2 sztuki			
26.1	Konstrukcja gwarantujących stabilność kończyny unieruchamianej kończyny		
26.2	Płynna regulacja długości szyny		
26.3	Mocowanie kończyny za pomocą kodowanych opasek		
26.4	Ręczny mechanizm naciągowy		
26.5	Wyposażona w składaną podpórkę umożliwiającą ustawienie kończyny w pozycji przeciw zakrzepowej i przeciw obrzękowej		

26.6	Konstrukcja umożliwiająca diagnostykę RTG		
26.7	Pokrowiec transportowy		
26.8	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
26.9	Folder (załączyć do oferty)		
27. ZESTAW SZYN PRÓŻNIOWYCH			
27.1	Wykonane z wytrzymałego i łatwego w utrzymaniu czystości poszycia		
27.2	Mocowanie szyn na kończynach za pomocą zapięć typu „rzep”		
27.3	Zestaw składający się z min. 3 szyn różnych długości		
27.4	Wyposażony ręczną pompką próżniową		
27.5	Wyposażenie dodatkowe: - Zestaw naprawczy, - Torba transportowa.		
27.6	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
27.7	Folder (załączyć do oferty)		
28. ZESTAW SZYN PIANKOWYCH			
28.1	Wykonane z piankowego materiału (polietylen) z rdzeniem aluminiowym, przenikliwe dla promieni X. Wytrzymałe i łatwe w utrzymaniu czystości		
28.2	Zestaw składający się z min. 3 szyn różnych długości		
28.3	Pokrowiec transportowy		
28.4	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
28.5	Folder (załączyć do oferty)		
29. MATERAC PRÓŻNIOWY			
29.1	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane, nieprefabrykowane, wolne od wad i usterek		
29.2	Rozmiar min. 90 x 200 cm		
29.3	Min. 8 uchwytów umożliwiających transport (wyposażonych dodatkowo w gumowe rączki ułatwiające trzymanie)		
29.4	W zestawie pompka dwukierunkowa z możliwością nadmuchiwania i odciągania powietrza oraz prosty zestaw naprawczy		
29.5	System min. 10 pikowanych komór umożliwiających przesuwanie granulatów pod ciężarem pacjenta		
29.6	Wykonane z materiału łatwo zmywalnego, nie wchłaniającego płynów ustrojowych, przenikliwe dla promieni X		
29.7	Wyposażone w min. 3 pasy poprzeczne zabezpieczające pacjenta		
29.8	Materac po złożeniu i odessaniu powietrza, powinien posiadać gabaryty zewnętrzne umożliwiające umieszczenie go w schowku lewym drzwi zewnętrznych		
29.9	Torba transportowa		
29.10	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
29.11	Folder (załączyć do oferty)		

30. POŁOŻNICZY ZESTAW JEDNORAZOWY – 2 sztuki			
30.1	Minimalny skład zestawu porodowego: - Zacisków pępowinowych - min. 4 szt., - Materiały opatrunkowe, - Gruszka do odsysania, - Nożyczki, - Jałowe rękawiczki jednorazowe - min. 2 pary, - Ręczniki, - Sterylne serwety lub chusty trójkątne - 4 szt., - Pojemnik (torba foliowa) na łożysko - 1 szt., - Kocyk dla noworodka - 1 szt., - Opaska identyfikacyjna dla noworodka - 1 szt., - Pielucha dla noworodka - 1 szt.		
30.2	Zestaw zapakowany w jedno opisane opakowanie		
30.3	Zestaw powinien posiadać okres przydatności do użycia nie mniejszy niż 3 lata		
31. ZESTAW CIŚNIENIOMIERZY			
31.1	Ciśnieniomierz ręczny z manometrem zegarowym, wersja jednoprzewodowa		
31.2	Brak konieczności zerowania wskazówki		
31.3	Metalowe szybkozłączki umożliwiające szybką wymianę mankietu		
31.4	Pomiar w zakresie 0 – 300 mm Hg		
31.5	Zestaw mankietów: - Dla dorosłych, - Dla dorosłych otyłych, - Dla dzieci, - Dla niemowląt, - Dla noworodków.		
31.6	Spust powietrza regulowany zaworem ręcznym		
31.7	Pokrowiec ochronny w zestawie		
31.8	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
31.9	Folder (załączyć do oferty)		
32. CIŚNIENIOWY MANKIET DO SZYBKICH PRZETOCZEŃ			
32.1	Mankiet z uchwytem do wieszania na stojaku wykonany z materiału odpornego na uszkodzenia i łatwego w czyszczeniu		
32.2	Precyzyjny odczyt poziomu płynu dzięki transparentnej siatce z przodu mankietu		
32.3	Manometr o średnicy około 49 mm, z łatwą do odczytu skalą do 300 mm Hg		
32.4	Brak konieczności zerowania wskazówki		
32.5	Bezłateksowa gruszka ciśnieniowa		
32.6	Pojemność wkładów 500 ml		
32.7	Mankiet z uchwytem do wieszania na stojaku wykonany z materiału odpornego na uszkodzenia i łatwego w czyszczeniu		
32.8	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
32.9	Folder (załączyć do oferty)		
33. STETOSKOP ANESTEZJOLOGICZNY			
33.1	Głowa wykonana z lekkiego materiału		
33.2	Materiały użyte do wykonania stetoskopu nie wywołujące odczynów alergicznych		
33.3	Cała głowica pokryta powłoczką ze stali nierdzewnej		
33.4	Miękkie wymienne oliwki		
33.5	Wymienialna membrana		
33.6	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
33.7	Folder (załączyć do oferty)		

34. OPATRUNEK WENTYLOWY NA OTWARTE RANY KLATKI PIERSIOWEJ – 2 sztuki			
34.1	Okrągły kształt zapewniający elastyczność i szybkie dopasowanie się do kształtów ciała		
34.2	Sterylny, jednorazowy		
34.3	Przylepiec zapewniający dobrą przyczepność		
34.4	Jednokierunkowa zastawka umożliwiająca wypływ powietrza, niemożliwy natomiast jest napływ powietrza z zewnątrz		
34.5	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
34.6	Folder (załączyć do oferty)		
35. AUTOMATYCZNY APARAT DO INIEKЦИИ DOSZPIKOWYCH – 2 sztuki			
35.1	Igła doszpikowa dla dorosłych i dzieci powyżej 12-go roku życia		
35.2	Zestaw jednorazowego użycia		
35.3	Możliwość przetaczania krwi		
35.4	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
35.5	Folder (załączyć do oferty)		
36. AUTOMATYCZNY APARAT DO INIEKЦИИ DOSZPIKOWYCH – 2 sztuki			
36.1	Igła doszpikowa dla dzieci w przedziale wiekowym 0 -12 lat		
36.2	Zestaw jednorazowego użycia		
36.3	Możliwość przetaczania krwi		
36.4	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
36.5	Folder (załączyć do oferty)		
37. ZESTAW PRZEZNACZONY DO ZABEZPIECZENIA I TRANSPORTU AMPUTOWANYCH KOŃCZYN			
37.1	Zestaw umieszczony w walizce z nieprzemakalnego i wytrzymałego materiału o wymiarach max. 50 cm x 30cm x 20cm		
37.2	W skład zestawu wchodzi cztery pakiety dedykowane do określonych kończyn i części ciała: palec, dłoń, ręka, noga		
37.3	W skład każdego pakietu wchodzi: - Sterylna torba zamykana trokami, - Folia izolacyjna, - Chemiczne pakiety chłodzące.		
37.4	Wymiary minimalne poszczególnych pakietów: - Palec 200 mm x 200 mm (1 pakiet chłodzący), - Dłoń 300 mm x 250 mm (2 pakiety chłodzące), - Ręka 700 mm x 250 mm (4 pakiety chłodzące), - Noga 1100 mm x 400mm (4 pakiety chłodzące).		
37.5	Dodatkowy sterylny pakiet zabezpieczający zawierający: - Staza Martin, - Opaska do tamowania krwotoków, - 10 gazików o wymiarach min. 10 x 10, - Plaster bez opatrunku o szerokości min. 2,5 cm, - Bandaż elastyczny o szerokości min. 10 cm, - Nieprzemakalny podkład o wymiarach min. 40 cm x 60 cm, - Kleszczyki anatomiczne, - Kleszczyki chirurgiczne, - Kleszczyki Pean.		
37.6	Waga całego zestawu – max. 7 kg		
37.7	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
37.8	Folder (załączyć do oferty)		

38. LATARKA DIAGNOSTYCZNA (MEDYCZNA)			
38.1	Obudowa aluminiowa z klipsem do zaczepienia, długość max. 14 cm		
38.2	Źródło światła – żarówka z soczewką		
38.3	Zasilana dwoma bateriami typu AAA		
38.4	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
38.5	Folder (załączyć do oferty)		
39. AUTOMATYCZNY ZESTAW DO ODBARCZANIA ODMY OPŁUCNOWEJ			
39.1	Jednorazowy, sterylny		
39.2	Minimalny skład zestawu: - Kaniula o długości 10 cm o dużym rozmiarze zakończona otworem głównym oraz 3 zapasowymi minimalizującymi ryzyko niedrożności, z możliwością przyklejenia do klatki piersiowej pacjenta w celu stabilizacji cewnika oraz wyposażona w przełącznik z zaworem jednokierunkowym, - Mandryn zakończony atraumatyczną końcówką minimalizującą ryzyko przypadkowego przebicia opłucnej.		
39.3	Zestaw powinien posiadać okres przydatności do użycia nie mniejszy niż 3 lata		
39.4	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
39.5	Folder (załączyć do oferty)		
40. URZĄDZENIE DO POMIARU PULSOKSYMETRII I KAPNOMETRII			
40.1	Urządzenie do pomiaru pulsoksymetrii i kapnometrii		
40.2	Umożliwiające zarówno ciągle monitorowanie, jak i pojedyncze pomiary saturacji, pulsu i stężenia dwutlenku węgla w wydychanym powietrzu u pacjentów dorosłych i dzieci		
40.3	Odporne na upadki, wstrząsy, wibracje i uszkodzenia mechaniczne wyposażone dodatkowo w pokrowiec wykonany z wytrzymałego i łatwego w utrzymaniu czystości materiału.		
40.4	Zasilanie kompletem baterii pozwalające na min. 20 godzin ciągłej pracy		
40.5	Wyświetlacz typu LED do odczytu mierzonej wartości SpO ₂ oraz pulsu, a także wskaźnik poziomu CO ₂ .		
40.6	Wielogodzinna pamięć pomiarów SpO ₂ i pulsu		
40.7	Wyposażony w funkcję alarmu bezdechu oraz system alarmów wizualnych i dźwiękowych sygnalizujących przekroczenie wartości granicznych SpO ₂ i pulsu		
40.8	Sygnalizacja dźwiękowa oddechu		
40.9	Regulowana głośność		
40.10	Zmienna wysokość tonu w zależności od poziomu CO ₂		
40.11	Natychmiastowa gotowość do pracy bez konieczności kalibracji		
40.12	Alarm bezdechu i alarm niskiego i wysokiego poziomu SpO ₂ i pulsu		
40.13	Zakres pomiaru saturacji SpO ₂ : 0 – 100%,		
40.14	Zakres pomiaru częstości pulsu: min. 18 – 300 ppm		
40.15	Zakres pomiaru CO ₂ : min. 0 – 75 mm Hg		
40.16	Zakres pomiaru respiracji: min. 1 – 60 oddechów/min		
40.17	Próg detekcji oddechu około 5 mm Hg		
40.18	Wielogodzinna pamięć		

40.19	Temperatura pracy min: od -20 do +50°C (pulsoksymetria) / od 0 do +50°C (kapnometria)		
40.20	Wilgotność pracy: ok. 10 – 90% bez kondensacji		
40.21	Czas pracy: min. 90 godzin monitorowania SpO ₂ i pulsu lub min. 20 godzin monitorowania SpO ₂ , pulsu i CO ₂		
40.22	Czujnik wielorazowy typu klips na palec		
40.23	Bezpłatne przeglądy techniczne na koniec 1 i 2 roku gwarancji w siedzibie Zamawiającego		
40.24	Wypełniony paszport techniczny i protokół uruchomienia – wraz z dostawą		
40.25	Trzy naprawy gwarancyjne uprawniające do wymiany urządzenia na nowe		
40.26	Gwarancja min. 24 miesiące i karta gwarancyjna z dostawą		
40.27	Serwis w okresie gwarancji bezpłatny (w siedzibie Zamawiającego)		
40.28	Urządzenie fabrycznie nowe (rok produkcji 2012, 2013), nieużywane, nieprefabrykowane i nieregenerowane, nienaprawiane, wolne od wad i usterek		
40.29	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
40.30	Folder (załączyć do oferty)		
41. ELEKTRONICZNY TERMOMETR CYFROWY NA PODCZERWIEN			
41.1	Urządzenie zalecane do pomiaru temperatury ciała z odległości		
41.2	Nie wymagające dezynfekcji po każdym pomiarze		
41.3	Odległość pomiarowa 2-5 cm		
41.4	Min. zakres pomiaru temperatury: +17°C do + 45°C		
41.5	Szacunkowy czas trwania pomiaru około 3 sekundy		
41.6	Ergonomiczny, wyświetlacz LCD zapewniający łatwy odczyt pomiaru		
41.7	Dokładność +/- 0,2°C		
41.8	Sygnal dźwiękowy końca pomiaru		
41.9	Przycisk wł/wył poręczny i dobrze wyczuwalny		
41.10	Odporny na uszkodzenia mechaniczne		
41.11	Funkcja automatycznego wyłączenia		
41.12	Plastikowe etui dodatkowo chroniące urządzenie przed działaniem czynników mechanicznych		
41.13	Pojemnik na baterie w obudowie pozwalający na szybką ich wymianę		
41.14	Zapis min. 10 ostatnich pomiarów		
41.15	Instrukcja obsługi w języku polskim		
41.16	Trzy naprawy gwarancyjne uprawniające do wymiany urządzenia na nowe		
41.17	Okres gwarancji min. 12 miesięcy		
41.18	Urządzenie zalecane do pomiaru temperatury ciała z odległości		
41.19	Urządzenie fabrycznie nowe (rok produkcji 2013), nieużywane, nieprefabrykowane i nieregenerowane, nienaprawiane, wolne od wad i usterek		
41.20	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
41.21	Folder (załączyć do oferty)		

42. ZESTAW OPATRUNKÓW HYDROŻELOWYCH NA OPAŹENIA			
42.1	Zestaw zawierający opatrunki hydrożelowe na oparzenia do stosowania w pomocy doraźnej poza szpitalnej, charakteryzujące się następującymi właściwościami: - Nie wymagające wcześniejszego schładzania, - W formie półpłynnej, hydrożel naniesiony na bazowy materiał opatrunkowy, - O silnym działaniu schładzającym, - Zmniejszające odczucia bólowe u poszkodowanych, - Nie podrażniające skóry i oczu, - Sterylne oraz nietoksyczne, - Nie zamazujące obrazu rany i nie przywierające do rany.		
42.2	Zestaw umieszczony w walizce transportowej wykonanej z lekkiego nieprzemakalnego i wytrzymałego materiału		
42.3	Minimalny skład zestawu: - Opatrunek 25 mm x 0,5 m - 3 szt., - Opatrunek 50 mm x 1 m - 2 szt., - Opatrunek 10 x 10 - 8 szt., - Opatrunek 20 x 20 - 3 szt., - Opatrunek 60 x 40 - 2 szt., - Opatrunek przeciwooparzeniowy na twarz - 2 szt., - Hydrożel w butelce, - Bandaż 75 mm - 2 szt., - Plaster 24 mm x 5m - 1 szt., - Nożyczki ratownicze - 1 szt., - Rękawiczki jednorazowe - 2 pary, - Folia izotermiczna - 1 szt., - Woda sterylna w ampułkach.		
42.4	Opatrunki powinny posiadać okres przydatności do użycia nie mniejszy niż 3 lata		
42.5	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
42.6	Folder (załączyć do oferty)		
43. ZESTAW DO DRENAŻU OPŁUCNEJ			
43.1	Jednorazowy, sterylny		
43.2	Minimalny skład zestawu: - Wyskalowany co 2 cm dren do opłucnej o średnicy 28F (9mm) na elastycznym przewodniku, widoczny dla promieni X, - Przewodnik (druć aluminiowy pokryty PCV) do ukształtowania, odpowiadający średnicy drenu z oznaczeniem głębokości penetracji, - Skalpel do nacięcia skóry, - Strzykawka do uruchomienia zastawki bezzwrotnej, - Skalowany worek o pojemności min. 1500 ml z odpowietrzeniem, zastawką bezzwrotną i drenem łączącym zabezpieczonym przed zagięciem, - Nić z igłą chirurgiczną do umocowania drenu, - Sterylna folia umożliwiającą wykonanie zabiegu w warunkach poza szpitalnych.		
43.3	Zestaw powinien posiadać okres przydatności do użycia nie mniejszy niż 3 lata		
43.4	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
43.5	Folder (załączyć do oferty)		
44. WOREK SAMOROZPRĘŻALNY (RESUSCYTATOR) DLA DOROSŁYCH			
44.1	Worek samorozprężalny przeznaczony do prowadzenia oddechu zastępczego w trakcie udzielania pomocy i przeprowadzania tlenoterapii wykonany z poręcznego i elastycznego materiału, który można sterylizować w autoklawie w temp. 134°C.		

44.2	Możliwość prowadzenia wentylacji u dorosłych i dzieci o masie ciała powyżej 15 kg		
44.3	<p>Parametry resuscytatora:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Max. dostarczana objętość oddechowa – 1300 ml, - Waga resuscytatora max.. 500 g, - Złącze pacjenta 22/15 (ISO), - Złącze wydechowe do podłączenia zaworu PEEP - 30 mm (ISO) - Rezerwuar tlenu o objętości min 1500 ml (w zestawie), - Układ ograniczenia ciśnienia (zewnętrzna powłoka, podczas ściskania worka jedną ręką, ogranicza ciśnienie w drogach oddechowych do około 70 cm H₂O), - Temperatura stosowania od -18°C do 50°C, - Temperatura przechowywania od -40°C do 70°C, - Wyposażony dodatkowo w uchwyt ułatwiający trzymanie aparatu. 		
44.4	Wyposażony dodatkowo w uchwyt ułatwiający trzymanie aparatu		
44.5	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
44.6	Folder (załączyć do oferty)		
45. WOREK SAMOROZPRĘŻALNY (RESUSCYTATOR) DLA NOWORODKÓW, NIEMOWLĄT I DZIECI			
45.1	Worek samorozprężalny przeznaczony do prowadzenia oddechu zastępczego w trakcie udzielania pomocy i przeprowadzania tlenoterapii wykonany z poręcznego i elastycznego materiału, który można sterylizować w autoklawie w temp. 134°C		
45.2	Możliwość prowadzenia wentylacji u noworodków, niemowląt i dzieci o masie ciała do 20 kg		
45.3	<p>Parametry resuscytatora:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Max. dostarczana objętość oddechowa – około 300 ml, - Waga resuscytatora max.. 200 g, - Złącze pacjenta 22/15 (ISO), - Złącze wydechowe do podłączenia zaworu PEEP - 30 mm (ISO), - Zamknięty rezerwuar tlenu o objętości min 1500 ml (w zestawie), - Układ ograniczenia ciśnienia (zawór ciśnieniowy otwierający się przy ciśnieniu około 40 cm H₂O), - Temperatura stosowania od -18°C do 50°C, - Temperatura przechowywania od -40°C do 70°C 		
45.4	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
45.5	Folder (załączyć do oferty)		
46. ZESTAW MASEK TWARZOWYCH DO WORKA SAMOROZPRĘŻALNEGO			
46.1	Maski silikonowe z pompowanym mankietem uszczelniającym kompatybilne z zaproponowanym workiem samorozprężalnym		
46.2	Rozmiary: 0, 2, 4, 5		
46.3	Bez lateksowe		
46.4	Profilowane anatomicznie zakrywające usta i nos		
46.5	Wykonane z materiału umożliwiającego łatwe czyszczenie oraz sterylizacje w autoklawie w temp. 134°C		
46.6	Posiadające powietrzny mankiet silikonowy zapewniający szczelne przyleganie do twarzy z możliwością regulacji ciśnienia oraz przezroczystą kopułę dającą możliwość zaobserwowania obecności krwi lub wymiocin, pojawienie się oddechów spontanicznych, zasinienie ust.		
46.7	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
46.8	Folder (załączyć do oferty)		

47. ZESTAW LARYNGOSKOPOWY – 2 sztuki			
47.1	<p>W skład zestawu wchodzi:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Rękojeść - 1 szt., - Zestaw łyżek jednorazowego użytku (minimalna ilość sztuk): <ul style="list-style-type: none"> - Miller 0 - szt. 20, - Miller 1- szt. 20, - MAC 1 - szt. 20, - MAC 2 - szt. 20, - MAC 3 - szt. 50, - MAC 4 - szt. 50, - Dodatkowa łyżka do trudnych intubacji - 1 szt. 		
47.2	<p>Parametry rękojeści:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Wielorazowa, światłowodowa dostępna z żarówką ksenonowo - halogenową lub diodową LED, - Wykonana z metalu, - Zgodność ze standardowymi procedurami dezynfekcji i sterylizacji sprzętu medycznego, - Powierzchnia raflowana, - Zasilanie - 2 baterie akumulatorowe 3,3V (w zestawie), - Kompatybilna ze wszystkimi łyżkami laryngoskopowymi w standardzie ISO 7376-3/EN 1819. 		
47.3	<p>Parametry łyżek jednorazowego użytku:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Wykonane ze sztywnego materiału zupełnie nie podatnego na skręcanie, - Higieniczne i bezpieczne, - Zapewniające optymalną transmisję światła przez wiązkę światłowodową, - Kompatybilne z rękojeścią, - Dostępne w rozmiarach: <ul style="list-style-type: none"> - Miller 0, - Miller 1, - Miller 2, - MAC 1, - MAC 2, - MAC 3, - MAC4. 		
47.4	<p>Parametry łyżki do trudnej intubacji:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Wielorazowa, - Ze światłowodem, kompatybilna z rękojeścią, - Konstrukcja z ruchomą końcówką łyżki (typ McCoy), o regulowanym kącie nachylenia do 70° ułatwiającą trudną intubację redukującą ryzyko powikłań, - Wykonana z wysokiej jakości stali nierdzewnej o matowym wykończeniu, - Do sterylizacji w autoklawie, - Rozmiar 3 		
47.5	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
47.6	Folder (załączyć do oferty)		
48. POKROWIEC – ORGANIZER NA ZESTAW INTUBACYJNY – 2 sztuki			
48.1	<p>Torebka przeznaczona na podstawowe elementy zestawu intubacyjnego:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Laryngoskop, - Łyżki laryngoskopu, - Rurki intubacyjne, - Prowadnice. 		
48.2	<p>Parametry:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Materiał zewnętrzny o dużej odporności na ścieranie, rozdarcie, wilgoć oraz na eksploatację w ekstremalnych warunkach, - Wewnątrz liczne przegrody umożliwiające posegregowanie wyposażenia, - Zapinany na dwa suwaki, - Rozmiar maksymalny: 40x10x25 cm 		
48.3	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
48.4	Folder (załączyć do oferty)		

49. PLECAK REANIMACYJNY			
49.1	Pokrycie zewnętrzne typu CORDURA o dużej odporności na ścieranie, rozdarcie i wilgoć (dopuszcza się inny rodzaj pokrycia o podobnych właściwościach)		
49.2	Pokrycie wewnętrzne łatwo zmywalne nie absorbujące płynów z możliwością szybkiej dezynfekcji		
49.3	Uchwyty transportowe do przenoszenia w rękę w pozycji pionowej i poziomej oraz system transportu na plecach składający się z dwóch szelek oraz pasa biodrowego		
49.4	Konstrukcja wielokomorowa umożliwiająca właściwą segregację sprzętu		
49.5	Min. 5 zewnętrznych kieszeni w tym kieszeń na ampularium i torbę infuzyjną		
49.6	Możliwość modyfikacji wnętrza poprzez system odpinanych przegród i szaszetek wg indywidualnych potrzeb ratownika		
49.7	Centralna przegroda dla sprzętu resuscytacyjnego i intubacyjnego zaopatrzona w paski do mocowania butli tlenowej		
49.8	W komplecie torebka na zestaw do wkłuć		
49.9	Rozmiar umożliwiający właściwe rozmieszczenie wszystkich elementów wyposażenia		
49.10	Regulacje umożliwiające dopasowanie systemu transportu do indywidualnych potrzeb		
49.11	Liczne elementy odblaskowe		
49.12	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
49.13	Folder (załączyć do oferty)		
50. POMPA INFUZYJNA			
50.1	Urządzenie fabrycznie nowe (rok produkcji 2013), nieużywane, nieprefabrykowane i nieregenerowane, nienaprawiane, wolne od wad i usterek		
50.2	Przedmiot zamówienia musi spełniać wszystkie wymogi dotyczące bezpieczeństwa oraz zużycia energii określone w obowiązujących przepisach prawnych na terenie Polski i Unii Europejskiej		
50.3	Możliwość stosowania strzykawkę od 10 do 60 ml		
50.4	Automatyczne rozpoznawanie rozmiaru strzykawki		
50.5	Programowanie infuzji w jednostkach objętościowych (ml/h), jeżeli dostępne jest programowanie w jednostkach wagowych, (wymienić w jakich)		
50.6	Prędkość dozowania ustawiana co 0,1 ml/h		
50.7	Funkcja podawania dawki uderzeniowej „bolus”, ustawiana z dokładnością min. 0,1 ml		
50.8	Wielostopniowy pomiar okluzji		
50.9	Alarm okluzji		
50.10	Zasilanie 230 AV, zasilacz sieciowy wbudowany		
50.11	Strzykawka mocowana do czoła pompy		
50.12	Urządzenie wyposażone w uchwyt do przenoszenia		
50.13	Waga do 3 kg		
50.14	Napisy na wyświetlaczu w języku polskim		
50.15	Możliwość pracy na zasilaniu akumulatorowym, akumulator wewnętrzny pozwalający na pracę min. 12h przy 5 ml/h		
50.16	Okres gwarancji min. 24 miesięcy		
50.17	Trzy naprawy gwarancyjne uprawniające do wymiany urządzenia na nowe		

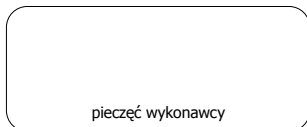
50.18	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
50.19	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny (podać nazwę firmy, adres, telefon kontaktowy)		
50.20	Serwis w okresie gwarancji bezpłatny (w siedzibie Zamawiającego)		
50.21	Instrukcja obsługi w języku polskim z dostawą wraz z kartami gwarancyjnymi		
50.22	Folder (załączyć do oferty)		
51. RESPIRATOR TRANSPORTOWY			
51.1	Urządzenie fabrycznie nowe (rok produkcji 2013), nieużywane, nieprefabrykowane i nieregenerowane, nienaprawiane, wolne od wad i usterek		
51.2	Przedmiot zamówienia musi spełniać wszystkie wymogi dotyczące bezpieczeństwa oraz zużycia energii określone w obowiązujących przepisach prawnych na terenie Polski i Unii Europejskiej		
51.3	Zasilanie i sterowanie pracą respiratora wyłącznie pneumatyczne, z przenośnego lub stacjonarnego źródła tlenu, dopuszcza się elektryczne sterowanie funkcjami alarmowymi		
51.4	Monoblokowa budowa		
51.5	Odporność na niekorzystne czynniki środowiskowe i związane ze specyfikacją warunków użytkowania, w szczególności: działanie wody, wysokich i niskich temperatur (podać zakres) oraz wibracje, wstrząsy, upadki i uszkodzenia mechaniczne		
51.6	Waga modułu respiratora max. 3,5 kg		
51.7	Możliwość prowadzenia wentylacji dorosłych i dzieci o masie ciała od około 5 kg		
51.8	Niezależne sterowanie objętością oddechową i częstością oddechów		
51.9	Min. zakres sterowania częstością oddechów 8 - 40 oddechów na minutę		
51.10	Min. zakres sterowania objętością oddechową 80 - 1200 ml		
51.11	Wbudowany manometr ciśnienia w układzie oddechowym		
51.12	Zastawka bezpieczeństwa ciśnieniowa z możliwością płynnego regulowania ciśnienia szczytowego w układzie pacjenta w zakresie min. 20-60 cm H ₂ O		
51.13	Możliwość wentylacji 100% tlenem i mieszaniną powietrze/tlen		
51.14	Możliwość prowadzenia wentylacji w trybie CMV i „na żądanie”		
51.15	Czułość wyzwalania trybu „na żądanie” - podciśnienie maksymalnie 5 cm H ₂ O		
51.16	Przewód zasilający zakończony wtykiem szybkozłącza typu AGA, długości min. 120 cm		
51.17	Wskaźnik niskiego ciśnienia gazu zasilającego		
51.18	Alarm wysokiego ciśnienia szczytowego w układzie pacjenta		
51.19	Alarm niskiego ciśnienia w układzie pacjenta (rozłączenia)		
51.20	W zestawie zastawka PEEP regulowana w zakresie od min. 5 do min. 10 cm H ₂ O		
51.21	Urządzenie posiadające zestaw bezpiecznego montażu do ściany bocznej ambulansu z możliwością szybkiego zdjęcia urządzenia		
51.22	W skład zestawu wchodzi układ oddechowy wielorazowego użytku		
51.23	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
51.24	Wypełniony paszport techniczny i protokół uruchomienia – wraz z dostawą		
51.25	Okres gwarancji min. 24 miesięcy		

51.26	Trzy naprawy gwarancyjne uprawniające do wymiany urządzenia na nowe		
51.27	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny (podać nazwę firmy, adres, telefon kontaktowy)		
51.28	Serwis w okresie gwarancji bezpłatny (w siedzibie Zamawiającego)		
51.29	Bezpłatne przeglądy techniczne na koniec 1 i 2 roku gwarancji w siedzibie Zamawiającego		
51.30	Folder (załączyć do oferty)		
52. SSAK ELEKTRYCZNY AKUMULATOROWO SIECIOWY			
52.1	Urządzenie fabrycznie nowe (rok produkcji 2013), nieużywane, nieprefabrykowane i nieregenerowane, nienaprawiane, wolne od wad i usterek		
52.2	Przedmiot zamówienia musi spełniać wszystkie wymagania dotyczące bezpieczeństwa oraz zużycia energii określone w obowiązujących przepisach prawnych na terenie Polski i Unii Europejskiej		
52.3	Prosty w obsłudze, cichy przenośny ssak wyposażony w uchwyt do przenoszenia. Wykonane z mocnego tworzywa sztucznego odporne na uszkodzenia mechaniczne, wibracje i wstrząsy. Zabezpieczone przed działaniem wody.		
52.4	Min. zakres regulacji ciśnienia 0-80 kPa		
52.5	Płynna regulacja siły ssania		
52.6	Niski poziom hałasu – max. 80 dB		
52.7	Wbudowany manometr podciśnienia		
52.8	Wyposażony w zbiornik na wydzielinę wielokrotnego użytku z możliwością sterylizacji w autoklawie o pojemności min. 0,9 l umożliwiającą użycie wkładów jednorazowych		
52.9	Jednorazowy filtr zabezpieczający przed zanieczyszczeniem (ilość min. 20 sztuk)		
52.10	Wbudowany akumulator		
52.11	Możliwość zasilania i ładowania z instalacji 12 DC i 230 AC		
52.12	Uchwyt ścienny do mocowania na ścianie ambulansu zintegrowany z zasilaniem i ładowaniem urządzenia		
52.13	Wskaźnik poziomu naładowania akumulatora		
52.14	Min. czas pracy na akumulatorze 35 minut		
52.15	Waga urządzenia z pełnym wyposażeniem max. 4 kg		
52.16	Możliwość mycia i dezynfekcji powszechnie stosowanymi środkami		
52.17	Drewno łączące silikonowe		
52.18	Na wyposażeniu wkłady jednorazowego użytku kompatybilne z urządzeniem w ilości min. 20 sztuk		
52.19	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
52.20	Okres gwarancji min. 24 miesięcy		
52.21	Trzy naprawy gwarancyjne uprawniające do wymiany urządzenia na nowe		
52.22	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny (podać nazwę firmy, adres, telefon kontaktowy)		
52.23	Serwis w okresie gwarancji bezpłatny (w siedzibie Zamawiającego)		
52.24	Bezpłatne przeglądy techniczne na koniec 1 i 2 roku gwarancji w siedzibie Zamawiającego		
52.25	Instrukcja obsługi w języku polskim z dostawą wraz z kartami gwarancyjnymi		
52.26	Folder (załączyć do oferty)		

53. UCHWYT DO MOCOWANIA RURKI INTUBACYJNEJ - 2 sztuki dla dorosłych, 2 sztuki dla dzieci			
53.1	Wygodny i szybki w użyciu		
53.2	Bez konieczności unoszenia głowy pacjenta		
53.3	Możliwość prowadzenia wentylacji podczas zakładania, regulowania i usuwania uchwytu		
53.4	System stabilizujący oraz zapobiegający przemieszczeniu się rurki		
53.5	Dostępne w wersjach dla dzieci i dorosłych		
53.6	Możliwość użycia ssaka bez konieczności zdejmowania uchwytu		
53.7	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
54. AMPULARIUM			
54.1	W kształcie prostokątnym ze wzmocnionymi i usztywnionymi ścianami		
54.2	Pokrycie zewnętrzne materiał o dużej wytrzymałości na ścieranie, rozdarcie i wilgoć		
54.3	Pojemność min. 80 ampulek		
54.4	Wszyta taśma odblaskowa		
54.5	Uchwyt do przenoszenia		
54.6	Pokrycie wewnętrzne z materiału łatwo zmywalnego		
54.7	Przezroczysta saszetka na igły, rękawiczki i strzykawki		
55. DEFIBRYLATOR PRZENOŚNY			
55.1	Defibrylator przenośny z kardiowersją, stymulacją, NIBP, etCO ₂ i monitorowaniem EKG z 3/12 odprowadzeń z możliwością transmisji danych i pomiarem częstości oddechu (EKG)		
55.2	Urządzenie fabrycznie nowe (rok produkcji 2013), nieużywane, nieprefabrykowane i nieregenerowane, nienaprawiane, wolne od wad i usterek		
55.3	Przedmiot zamówienia musi spełniać wszystkie wymogi dotyczące bezpieczeństwa oraz zużycia energii określone w obowiązujących przepisach prawnych na terenie Polski i Unii Europejskiej		
55.4	Wbudowany uchwyt transportowy		
55.5	Masa całkowita defibrylatora gotowego do pracy nie większa niż 10 kg		
55.6	Urządzenie posiadające wysoką odporność na uszkodzenia i trudne warunki środowiskowe (podać klasę odporności)		
55.7	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim (dotyczy również opisów na panelu sterowania, oraz wydawanych przez aparat komunikatów głosowych)		
55.8	Zasilane akumulatorowe w zestawie min. dwa akumulatory litowo - jonowe bez efektu pamięci		
55.9	Temperatura pracy: min. od 0°C do + 45°C		
DEFIBRYLACJA			
55.10	Rodzaj fali defibrylacyjnej - dwufazowa		
55.11	Możliwość wykonania kardiowersji		
55.12	Defibrylacja ręczna i półautomatyczna		
55.13	Energia defibrylacji w zakresie od 2 do 200J		
55.14	Min. 20 dostępnych poziomów energii przy defibrylacji zewnętrznej		
55.15	Możliwość defibrylacji dzieci i dorosłych		
55.16	Akustyczny i optyczny sygnał gotowości do defibrylacji		
55.17	Czas ładowania do energii maksymalnej poniżej 10 sekund		
55.18	Wybór energii, ładowanie, wyzwolenie energii i wydruk za pomocą przycisków lub pokręteł na łyżkach defibrylatora oraz na płycie czołowej aparatu		

STYMULACJA ZEWNĘTRZNA			
55.20	Tryb asynchroniczny i „na żądanie”		
55.21	Prąd stymulacji w zakresie min. 0 - 140 mA		
55.22	Częstość stymulacji mieszcząca się w zakresie od 40 do 150 impulsów na minutę		
EKG/RESPIRACJA			
55.23	Monitorowanie 3 odprowadzeniowego EKG		
55.24	Monitorowanie 12 odprowadzeniowego EKG z analizą		
55.25	Automatyczne wykrywanie 3, 12 odprowadzeniowego kabla EKG		
55.26	Układ monitorujący zabezpieczony przed impulsem defibrylatora		
55.27	Możliwość transmisji 12 odprowadzeniowego EKG		
55.28	Wzmocnienie sygnału EKG regulowane w zakresie od 0,5 do 3 cm/mV min. 6 ustawień do wyboru		
55.29	Zakres pomiaru częstości akcji serca (podać wartość)		
55.30	Pomiar częstości oddechów (podać zakres)		
NIEINWAZYJNY POMIAR CIŚNIENIA KRWI (NIBP)			
55.31	Funkcja nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi (NIBP)		
55.32	Jednostka pomiaru – mm Hg		
55.33	w zestawie mankiet pomiarowy dla dorosłych.		
55.34	Dokładność pomiaru ciśnienia krwi +/- 5 mm Hg		
55.35	Zakres pomiaru skurczowego ciśnienia krwi (podać)		
55.36	Zakres pomiaru rozkurczowego ciśnienia krwi (podać)		
55.37	Czas pomiaru ciśnienia krwi (podać)		
PULSOKSYMETRIA			
55.38	Technologia pomiaru odporna na zakłócenia		
55.39	W komplecie czujnik wielorazowy dla dorosłych - klips na palec		
MONITOROWANIE I REJESTRACJA			
55.40	Ekran kolorowy LCD o wysokiej rozdzielczości o przekątnej min. 5,5 cala o wysokim kontraście		
55.41	Możliwość wyświetlenia min. 2 krzywych dynamicznych jednocześnie		
55.42	Prędkość przewijania krzywych na wyświetlaczu 25 mm/sek.		
55.43	Wbudowany rejestrator termiczny		
55.44	Szybkość wydruku 25 mm/sek. lub 50 mm/sek.		
55.45	Opóźnienie maksymalnie 8 sek.		
55.46	Drukowanie automatyczne inicjowane alarmem lub zabiegiem defibrylacji		
55.47	Sterowanie wydrukiem - przycisk na płycie czołowej lub łyżce		
55.48	Pamięć wewnętrzna min. 200 pojedynczych zdarzeń EKG		
ZASILANIE			
55.49	Zasilanie akumulatorowe w zestawie minimum dwa akumulatory litowo - jonowe bez efektu pamięci		
55.50	Czas pracy na jednym akumulatorze: - Min. 160 minut ciągłego monitorowania EKG, oraz - Min. 40 defibrylacji maksymalną energią		
55.51	Czas ładowania akumulatorów do pełnej energii nie przekraczający 4,5 godziny		
55.52	Każdy akumulator wyposażony jest we wskaźnik stopnia naładowania		
55.53	Zasilacz sieciowy 230 V/50 Hz, integralny lub zewnętrzny moduł		

55.54	Możliwość zasilania aparatu z instalacji elektrycznej ambulansu – zasilacz zintegrowany lub wewnętrzny moduł		
55.55	Możliwość szybkiej wymiany akumulatora przez użytkownika		
GWARANCJA			
55.56	Okres gwarancji min. 24 miesięcy		
55.57	Trzy naprawy gwarancyjne uprawniające do wymiany urządzenia na nowe		
55.58	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny (podać nazwę firmy, adres, telefon kontaktowy)		
55.59	Serwis w okresie gwarancji bezpłatny (w siedzibie Zamawiającego)		
WYPOSAŻENIE			
55.60	Kabel EKG 12 odprowadzeniowy		
55.61	Łyżki twarde dla dorosłych i dzieci zintegrowane dopuszcza się użycie nakładek pediatrycznych dołączonych do zestawu		
55.62	Kabel do stymulacji przezskórnej		
55.63	W cenie oferty min. 5 kompletów elektrod do stymulacji		
55.64	Torba transportowa		
55.65	Uchwyt do zamocowania w ambulansie		
DODATKOWE WYMAGANIA			
55.66	Dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (załączyć do oferty)		
55.67	Wypełniony paszport techniczny i protokół uruchomienia – wraz z dostawą		
55.68	Bezpłatne przeglądy techniczne na koniec 1 i 2 roku gwarancji w siedzibie Zamawiającego		
55.69	Instrukcja obsługi w języku polskim z dostawą wraz z kartami gwarancyjnymi		
55.70	Folder (załączyć do oferty)		
55.71	Szkolenie personelu medycznego w zakresie eksploatacji i obsługi w siedzibie Zamawiającego w ustalonym terminie		



WZÓR FORMULARZA OFERTY

**Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
Kościuszki 1, 37-400 Nisko**

Nawiązując do przetargu nieograniczonego znak Z.II.2300/26/Zp/2013 ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu __.__.2013 pozycja _____ oraz na stronie internetowej: www.szpital-nisko.pl, na: „Dostawę ambulansu ratunkowego typu C z zabudową części medycznej wraz z wyposażeniem do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku” oferujemy realizację dostawy objętej przetargiem, zgodnie z wymogami Opisu Przedmiotu Zamówienia za cenę: _____ zł (bez VAT), słownie: _____

Cena brutto (z VAT) _____ zł, słownie: _____

Dostawa przedmiotu zamówienia w nieprzekraczalnym terminie do _____ tygodni (max. 7 tygodni).

Na przedmiot zamówienia udzielamy:

- _____ miesięcy gwarancji mechanicznej bez limitu kilometrów,
- _____ miesięcy gwarancji na powłokę lakierniczą,
- _____ miesięcy gwarancji na perforację nadwozia,
- _____ miesięcy gwarancji na zabudowę medyczną,
- _____ miesięcy gwarancji na sprzęt medyczny.

Liczba bezpłatnych przeglądów w okresie gwarancji wynosi: _____

Punkty serwisowe (adresy)

- _____
- _____

Zapewniamy serwis pogwarancyjny: TAK/NIE*

Czas reakcji serwisu: _____ godzin od chwili zgłoszenia usterki,

W cenę ambulansu wliczony jest koszt przeszkolenia personelu w zakresie jego obsługi i eksploatacji.

Termin płatności oferowany zamawiającemu za realizację przedmiotu zamówienia wynosi: _____ dni.

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
2. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia tj. do dnia: _____.
3. Dostawę objętą zamówieniem zamierzamy wykonać sami / zamierzamy zlecić podwykonawcom.

4. Oświadczamy, że zawarty w specyfikacji istotnych warunków zamówienia projekt ogólnych warunków umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego.

5. Osoba(y) uprawnione do podpisania umowy:

- _____
- _____

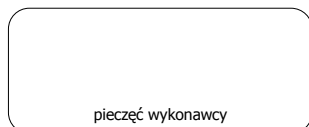
6. Załącznikami do niniejszej oferty są:

- (1) _____
- (2) _____
- (3) _____
- (4) _____
- (5) _____
- (6) _____
- (7) _____
- (8) _____
- (9) _____
- (10) _____

*) - niepotrzebne skreślić

..... dnia

.....
podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy



O Ś W I A D C Z E N I E

Składając ofertę w trybie **przetarg nieograniczony** na:

Dostawę ambulansu ratunkowego typu C z zabudową części medycznej wraz z wyposażeniem do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

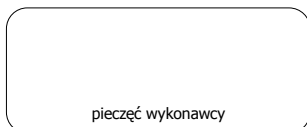
oświadczam, że spełniamy warunki dotyczące:

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

..... dnia

.....
podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

* **niepotrzebne skreślić**



O Ś W I A D C Z E N I E

Składając ofertę w trybie **przetarg nieograniczony** na:

Dostawę ambulansu ratunkowego typu C z zabudową części medycznej wraz z wyposażeniem do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku

Oświadczamy, że brak jest podstaw do wykluczenia nas na podstawie okoliczności, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), zgodnie z którym z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

1. wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, lub zostali zobowiązani do zapłaty kary umownej, jeżeli szkoda ta lub obowiązek zapłaty kary umownej wynosiły nie mniej niż 5% wartości realizowanego zamówienia i zostały stwierdzone orzeczeniem sądu, które uprawomocniło się w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania;
- 1a) wykonawców, z którymi dany zamawiający rozwiązał albo wypowiedział umowę w sprawie zamówienia publicznego albo odstąpił od umowy w sprawie zamówienia publicznego, z powodu okoliczności, za które wykonawca ponosi odpowiedzialność, jeżeli rozwiązanie albo wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej nastąpiło w okresie 3 lat przed wszczęciem postępowania, a wartość niezrealizowanego zamówienia wyniosła co najmniej 5% wartości umowy;
2. wykonawców, w stosunku do których otwarto likwidację lub których upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawców, którzy po ogłoszeniu upadłości zawarli układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego;
3. wykonawców, którzy zalegają z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadków gdy uzyskali oni przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie, rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
4. osoby fizyczne, które prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
5. spółki jawne, których wspólnika prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
6. spółki partnerskie, których partnera lub członka zarządu prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;

7. spółki komandytowe oraz spółki komandytowo-akcyjne, których komplementariusza prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
8. osoby prawne, których urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przeciwko środowisku, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego;
9. podmioty zbiorowe, wobec których sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary;
10. wykonawców będących osobami fizycznymi, które prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku;
11. wykonawców będących spółką jawną, spółką partnerską, spółką komandytową, spółką komandytowo-akcyjną lub osobą prawną, których odpowiednio wspólnika, partnera, członka zarządu, komplementariusza lub urzędującego członka organu zarządzającego prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku.

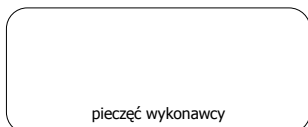
Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawców, którzy:

1. wykonywali bezpośrednio czynności związane z przygotowaniem prowadzonego postępowania, z wyłączeniem czynności wykonywanych podczas dialogu technicznego, o którym mowa w art. 31a ust. 1, lub posługiwali się w celu sporządzenia oferty osobami uczestniczącymi w dokonywaniu tych czynności, chyba że udział tych wykonawców w postępowaniu nie utrudni uczciwej konkurencji; przepisu nie stosuje się do wykonawców, którym udziela się zamówienia na podstawie art. 62 ust. 1 pkt 2 lub art. 67 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.);
2. nie wnieśli wadium do upływu terminu składania ofert, na przedłużony okres związania ofertą lub w terminie, o którym mowa w art. 46 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), albo nie zgodzili się na przedłużenie okresu związania ofertą;
3. złożyli nieprawdziwe informacje mające wpływ lub mogące mieć wpływ na wynik prowadzonego postępowania;
4. nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu;
5. należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.), złożyli odrębne oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w tym samym postępowaniu, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

..... dnia

.....
podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń
woli w imieniu Wykonawcy

* niepotrzebne skreślić



**Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej/
informacja o tym, że wykonawca nie należy do grupy kapitałowej¹.**

Składając wniosek o dopuszczenie do udziału/ofertę² w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie **przetarg nieograniczony** na:

**Dostawę ambulansu ratunkowego typu C z zabudową części medycznej wraz z wyposażeniem
do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku**

działając na podstawie art. 26 ust. 2 pkt. 2d ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.)

składamy listę podmiotów, wchodzących w skład tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007 r. O Ochronie Konkurencji i Konsumentów (Dz. U. nr 50 poz. 331 z późn. zm.):

Lp.	Nazwa podmiotu	Adres podmiotu
1		
2		
3		

..... dnia
..... podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

informujemy, że nie należymy do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5.

..... dnia
..... podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń
woli w imieniu Wykonawcy

¹ Należy zaznaczyć właściwą opcję. W przypadku, gdy wykonawca należy do grupy kapitałowej, konieczne jest wymienienie w tabeli wszystkich członków tej grupy kapitałowej

² Niepotrzebne skreślić

U M O W A (PROJEKT)

Nr ___/Zp/2013

Zawarta zgodnie z przepisami ustawy prawo zamówień publicznych

W dniu ___..2013 r. pomiędzy **Samodzielnym Publicznym Zespołem Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku** z siedzibą przy ul. Kościuszki 1, 37-400 Nisko, reprezentowanym przez:

1. _____

Zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym w Rzeszowie, XII Wydział Gospodarczy KRS, pod numerem: 0000028548, NIP: 865-20-74-945, REGON 000306680, zwanym dalej „Kupującym” a:

reprezentowanym przez:

1. _____

zwanym dalej „Sprzedającym”

Zarejestrowanym(a) w Sądzie Rejonowym w _____, _____ Wydział Gospodarczy KRS, pod numerem _____ NIP: _____, posiadającą Kapitał Zakładowy: _____ zł. wpłacony w całości.

Zgodnie z wynikami postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr Z.II.2300/Zp/26/2013 z dnia 26/09/2013 r. na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.) zatwierdzonymi przez Dyrektora SPZZOZ Nisko zawarta zostaje umowa o treści następującej:

§1.

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż **ambulansu ratunkowego typu C z zabudową części medycznej wraz z wyposażeniem**, zwanego w dalszej części umowy „ambulansem” **do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku** zgodnie ze złożoną ofertą przetargową z dnia ___/___/2013 r.
2. Sprzedający zobowiązuje się dostarczyć Kupującemu: ambulans, którego producentem jest: _____ .
3. Sprzedający przekaze Kupującemu również książkę gwarancyjną pojazdu bazowego, książkę serwisową pojazdu, kartę pojazdu, książkę gwarancyjną zabudowy, karty gwarancyjne wyposażenia ambulansu i sprzętu medycznego, paszporty techniczne sprzętu medycznego, instrukcje obsługi ambulansu i wyposażenia oraz sprzętu medycznego w języku polskim oraz wszystkie niezbędne dokumenty potrzebne do rejestracji ambulansu.
4. Sprzedający zobowiązuje się zapewnić transport ambulansu, szkolenie personelu Kupującego, w zakresie racjonalnej eksploatacji ambulansu i wyposażenia dla zapewnienia płynnej pracy oraz jakości wymaganej w danej dziedzinie za cenę przyjętą w przeprowadzonym postępowaniu przetargowym, tj. _____ **zł netto (słownie: _____) + VAT.**
Wartość brutto (z VAT): _____ **zł (słownie: _____)**.
5. Ambulans wraz z wyposażeniem zostanie dostarczony do siedziby Kupującego na koszt i ryzyko Sprzedającego.
6. Odbiór ambulansu zostanie dokonany w siedzibie Zamawiającego przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego. Z czynności odbioru będzie spisany protokół zawierający wszelkie ustalenia dokonane w toku odbioru.
7. Sprzedający oświadcza, że oferowany ambulans i wyposażenie jest nowy, pochodzący z bieżącej produkcji, dobrej jakości, zgodny z wymaganiami, posiada świadectwa rejestracji/dopuszczenia do obrotu i spełnia wszystkie normy wymagane przepisami prawa polskiego oraz jest funkcjonalnie sprawny i gotowy do natychmiastowej eksploatacji.

§2.

1. Strony ustalają, że dostawa ambulansu nastąpi w nieprzekraczalnym terminie do 7 tygodni od daty podpisania umowy, tj. do dnia __/__/2013 r.

§3.

WARUNKI GWARANCJI I SERWISU

1. Sprzedający odpowiada wobec Kupującego za wady jakościowe ambulansu na zasadach określonych przepisami Kodeksu Cywilnego.
1. Kupujący zobowiązany jest poinformować Sprzedającego o ujawnionych wadach w ciągu **14** dni od daty ich ujawnienia.
2. Sprzedający udziela Kupującemu gwarancji na przedmiot niniejszej umowy w następującym zakresie:
 - _____ miesięcy gwarancji mechanicznej bez limitu kilometrów,
 - _____ miesięcy gwarancji na powłokę lakierniczą,
 - _____ miesięcy gwarancji na perforację nadwozia,
 - _____ miesięcy gwarancji na zabudowę medyczną,
 - _____ miesięcy gwarancji na sprzęt medyczny.od dnia przekazania i oddania do eksploatacji ambulansu.
3. Naprawy gwarancyjne zabudowy medycznej, wyposażenia i sprzętu medycznego wykonywane będą w siedzibie Kupującego. Zgłoszenie awarii bądź usterek nastąpi telefonicznie, e-mail lub faxem.
4. Sprzedający zapewni Kupującemu, że czas oczekiwania na reakcję serwisu będzie nie dłuższy niż **48** godzin.
5. Gwarantowany czas rozpoczęcia naprawy gwarancyjnej wynosi ___ godz. licząc od momentu zgłoszenia uszkodzenia ambulansu, wyposażenia przez Kupującego.
6. Każda naprawa gwarancyjna wyposażenia ambulansu powoduje przedłużenie okresu gwarancji o czas trwania naprawy. Sprzedający nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenia ambulansu i wyposażenia powstałe na skutek postępowania niezgodnego z zaleceniami zapisanymi w instrukcji obsługi.
7. W razie odrzucenia reklamacji przez Sprzedającego, Kupujący może złożyć wniosek przeprowadzenia ekspertyzy przez niezależnego rzeczoznawcę. Jeżeli reklamacja Kupującego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy ponosi Sprzedający.
8. Celem wykonania usług serwisowych personel Sprzedającego uzyska niczym nie ograniczony dostęp do ambulansu i wyposażenia w godzinach pracy Kupującego.
9. Sprzedający na własny koszt przeprowadzi przegląd przedsprzedażny ambulansu, pozostałe przeglądy i naprawy gwarancyjne pojazdu bazowego Kupujący będzie wykonywał w ASO wskazanym przez Sprzedającego.
10. Sprzedający gwarantuje 10 letni okres pełnej obsługi pogwarancyjnej ambulansu i wyposażenia oraz zabezpieczenie na ten czas dostaw części zamiennych i materiałów zużywalnych.
11. Postanowienia niniejszego §3 określające warunki gwarancji, Sprzedający umieści w treści kart gwarancyjnych, które przekaże Kupującemu.
12. Sprzedający zobowiązuje się zapewnić bezpłatnie serwis gwarancyjny ultrasonografu oraz usunąć uszkodzenie w czasie do **3** dni od chwili zgłoszenia awarii przez Kupującego. W przypadku nie wywiązania się z obowiązku usunięcia uszkodzenia w w/w czasie Sprzedający zobowiązany jest do zapewnienia sprzętu zastępczego.
13. Wszelkie naprawy serwisowe oraz czynności obsługowe dokonane w okresie gwarancyjnym odnotowane zostaną przez serwis Sprzedającego w karcie gwarancyjnej.

§4.

1. Strony ustalają, że za wykonanie przedmiotu umowy Kupujący zapłaci wynagrodzenie ustalone na podstawie złożonej oferty przetargowej w formie przelewu na rachunek bankowy Sprzedającego, w terminie ____ dni od daty dostarczenia faktury.

2. Jako datę zapłaty faktury przyjmuje się datę złożenia w banku przez Kupującego dokumentu „polecenie przelewu”.
3. Ewentualna sprzedaż wierzytelności innemu podmiotowi lub zawarcie umowy factoringowej może odbyć się za zgodą Kupującego wyrażona na piśmie pod rygorem nieważności.

§5.

KARY UMOWNE

Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy obowiązywać będą kary umowne.

1. Sprzedający zapłaci Kupującemu kary umowne:
 - a. 5% wartości zamówienia gdy Kupujący odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Sprzedający.
 - b. 0,15% wartości zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie po planowanym terminie dostawy.
2. W przypadku odstąpienia przez Sprzedającego od wykonania postanowień umowy bez zgody Kupującego, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 10 % wartości umowy brutto.
3. W przypadku gdy szkoda powstała przewyższa ustanowioną karę umowną Kupujący ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.
4. W przypadku odstąpienia Kupującego od umowy z przyczyn innych niż określonych art. 145 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zapłaci Sprzedającemu karę umowną w wysokości 5% wartości umowy brutto.
5. W przypadku nie uregulowania przez Kupującego płatności w terminie określonym w § 5 pkt. 2 Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek, ustalonych w drodze negocjacji nie wyższych jak odsetki ustawowe.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

§6.

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. W takim przypadku, Sprzedający może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

§7.

Spory wynikłe na tle realizacji niniejszej umowy będą rozpatrywane przez sąd właściwy dla Kupującego.

§8.

Do spraw nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.) oraz przepisy kodeksu cywilnego.

§9.

Umowa niniejsza sporządzona została w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

Sprzedający:

Kupujący: